



БҰЙРЫҚ

02. 08. 2024 ж.

Шымкент қаласы

ПРИКАЗ

№ 135-НҚ

город Шымкент

Тендер тәсілімен дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алуды өткізу туралы

Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың қосымша көлеміне қажеттілік туындауына байланысты «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді 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 2023 жылғы 7 маусымдағы № 375 қаулысының 9-1 тарауына сәйкес **БҰЙРАМЫН:**

1. «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды» тендер тәсілімен сатып алу өткізілін;
2. Төмендегі құрамда тендерлік комиссия құрылсын:
Тендерлік комиссия төрайымы:
 - Абдиханова Гульнара Алтынбековна - басшының медицина бөлімі жөніндегі орынбасары;
Тендерлік комиссия мүшелері:
 - Тулепов Даурен Тимурович - басшының ұйымдастыру-әдістемелік жұмысы жөніндегі орынбасары м.а.;
 - Тастанов Абзал Абдижаппарович - нәрестелердің интенсивті терапия бөлімшесінің меңгерушісі;

- Примбетова Рысгуль Сисенбаевна - бас акушер;
- Досова Эльмира Данияровна - Клиникалық диагностикалық зертхананың жауапты зертхана маманы ;
- Аманкулова Улдан Бауыржановна - заңгер;
- Бакбергенова Шарифа Амангелдиевна - дәрілік заттарға жауапты медбике;

3. «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды» тендер тәсілімен сатып алудың тендерлік құжаттар жобасы бекітілсін;

4. «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды» тендер тәсілімен сатып алуда «№2 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК мүдделерін білдіретін тұлға болып мемлекеттік сатып алу бойынша есепшісі Завурбеков Муратжан Курвантаевич бекітілсін;

5. Осы бұйрықтың орындалуын бақылау бас есепші Ли-Чан-Де Елена Алексеевнаға жүктелсін.

Басшы м.а.



Г.Абдиханова

Объявление о проведении закупа лекарственных средств , медицинских изделий и реагентов способом тендера №4

г. Шымкент

«2» августа 2024 г.

ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №2» Управление общественного здоровья Туркестанской области расположенное по адресу, г. Шымкент ул. Абдуразакова, здание 7/5, объявляет о проведения закупа лекарственных средств , медицинских изделий и реагентов способом тендера в соответствии Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110. Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг

Наименование закупаемых лекарственных средств, изделий медицинского назначения, объем закупа, сумма выделенная для закупа, краткое описание , место поставки, сроки и условия поставки по каждому лоту предусмотрено в Приложении №1 к Тендерной документации.

Тендерную документацию поставщики могут получить на сайте

Место представления (приема) документов(тендерных заявок) - г. Шымкент ул. Абдуразакова, здание 7/5, здание бухгалтерии.

Окончательный срок тендерной заявки 11.00 часов «22» августа 2024 года.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 11.10 «22» августа 2024 года по следующему адресу - г. Шымкент ул. Абдуразакова, здание 7/5.

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие требованиям, указанные в утверждении Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110.

Дополнительную информацию и справки можно получить по тел: 87025137247; 87252 503555

и. о Руководитель ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №2» УОЗ ТО



Абдиханова Г.А

Количество (объем) закупаемых лекарственных средств в медицинских изделиях на 2024 год

ГКП на ПХВ Областной перинатальной центр №2 Управления здравоохранения ТО

№ лота	Наименование	Ед. изм.	Количество	Цена	Сумма
1	TroLab P (Assayed) Контрольная человеческая сыворотка, пглототия	штук	1	112680	112680
2	Альфа - амилаза CC FS (Alpha-Amylase CC FS)	штук	2	126000	252000
3	TroLab N (Assayed) Контрольная человеческая сыворотка, норма	штук	1	104280	104280
4	Железо (Iron FS Ferrine)	штук	1	32880	32880
5	Аланинминотрансфераза (АЛАТ) (ALAT (GPT) FS (IFCC mod.))	штук	3	39600	118800

Техническая характеристика (комплектация) закупаемых товаров

Описание изделия: Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного TroLab P (Assayed) Контрольная человеческая сыворотка, норма (в флаконах: 6 фла по 5 мл, 20 фла по 5 мл) определения на автоматических анализаторах серии VersoLab® TroLab P - лиофилированный контроль на основе крови человека материал (сыворотка) и содержит лекарства, органические и неорганические химические и биологические материалы указанного происхождения. Концентрация либо на патологическом или на границе патологических уровней. Набор (6x5 мл)

Описание изделия: Биохимический ферментный набор реагентов для фотометрического количественного определения Альфа - амилазы CC FS на автоматических анализаторах серии VersoLab®. Каждая упаковка содержит Лист значений со штрих-кодом; штрих-код содержит информацию о: номере лота, номере кода набора, номере кода реагента и сроке годности. Штрих-коды считываются анализатором. Составление набора: 4x120 тестов (480 тестов/набор). Компоненты и концентрации: R1: буфер Good's pH 7,15 0,1 моль / л, NaCl 62,5 моль / л, MgCl2 12,5 моль / л, D-глюкоза 2 мЕ / л. R2: буфер Good, pH 7,15 0,1 моль / л. EFS-G7 8,5 моль / л. Диапазон измерения до 2000 U / L в-амлазы. Предел обнаружения 3 U / L. За счет оптимизированной системы в R1 меньше интерференции со стороны билирубина, аскорбата, липидов, триглицеридов и гемоглобина. Ссылка о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5N6017463) набор (4x120 тестов)

Описание изделия: Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного TroLab N (Assayed) Контрольная человеческая сыворотка, норма (в флаконах: 6 фла по 5 мл, 20 фла по 5 мл) определения на автоматических анализаторах серии VersoLab® TroLab N - лиофилированный контроль на основе крови человека материал (сыворотка) и содержит лекарства, органические и неорганические химические и биологические материалы указанного происхождения. Концентрация либо в норме, либо на границе патологических уровней. Набор (6x5 мл)

Описание изделия: Биохимический электролитный набор реагентов для фотометрического количественного Железо (Iron FS Ferrine) определение на автоматических анализаторах серии VersoLab®. метод. Фотометрический тест с использованием Ferrine. Принцип. Железо, связанное с трансферрином, выделяется в кислой среде в виде железа. Железо и затем восстанавливается до двухвалентного железа в присутствии аскорбиновой кислоты. Двухвалентное железо образует сильный комплекс с ферреном. Оптическая плотность прямо пропорциональна концентрации железа. Трансферрин (Fe3 +) 2 аскорбиновая кислота, буфер 3 Fe2 + + трансферрин. Fe2 + + 3 Ferrine Ferrine Ferrine (синий комплекс). Компоненты и концентрации: R1: ацетатный буфер pH 4,5 1 моль / л. Troмочевина 120 моль / л. R2: аскорбиновая кислота 240 моль / л. Ферен 3 моль / л. Troмочевина 120 моль / л. Содержание набора: 4*120 (480 тестов/набор). Диапазон измерения железа до 1000 мкг / дл. Предел обнаружения железа 4 мкг / дл. Интерференция аскорбата 30мг/дл, гемоглобина 24мг/дл, билирубина 65мг/дл, триглицериды 1900мг/дл, мезл 200мг/дл, цинк 400мг/дл. Ссылка о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5N6017463) набор (4x120 тестов)

Описание изделия: Биохимический ферментный набор реагентов для фотометрического количественного определения Аланинминотрансферазы (АЛАТ) (GPT) FS (IFCC mod.)) на автоматических анализаторах серии VersoLab®, L-аланин + 2-оксоглутарат ALAT L-глютаат + пируват. Пируват + НАДН + Н + ЛДГ D-Лактат + НАД + Ддобавление пиридоксаль-5-фосфата (P-5-P), рикомпозиционного IFCC, стабилизирует активность трансаминаз и избегает ложно низких. Значения в образцах, содержащих недостаточное количество П-5-Ф. Компоненты и концентрации R1: TRIS pH 7,15 140 моль / л L-аланин 700 моль / л ЛДГ (активатор/ингибитор) 2300 Ед / л R2: 2-оксоглутарат 85 моль / л НАДН 1 моль / л Природный-5-фосфат ФС буфер Good's pH 9,6 100 моль / л Природный-5-фосфат 13 моль / л. Диапазон измерения до 600 U / L. Предел обнаружения 3 U / L. Составление набора: 4x200 тестов (800 тестов/набор). Ссылка о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5N6017463) набор (4x200 тестов)

6	Аспартатаминотрансфераза (АСАТ) (ASAT)(GOT) FS (IFCC mod.)	<p>Описание изделия: Биохимический ферментный набор реагентов для фотометрического количественного определения Аспартатаминотрансферазы (АСАТ) (ASAT) (GOT) FS (IFCC mod.) на автоматических анализаторах серии Ветролайф. Метод: Оптимизированный УФ-метод согласно IFCC (Международная федерация. Клиническая химия в лабораторной медицине). Принцип: L-аспартат + 2-оксоглутарат ASAT L-глутамат + оксалоацетат + NADH + H⁺ + MDH L-малат + NAD⁺ + Добавление пиридоксаль-5-фосфата (P-5-P), резонанционно-ионный IFCC, стабилизирует активность трансферазы и ложно избегает влияние значений в образцах, содержащих незначительно эндогенного Ф-5-П. Содержание набора: 4x200 тестов (800 тестов/набор). Компоненты и комплектация: R1: TRIS pH 7,65 110 ммоль / л, L-аспартат 320 ммоль / л, MDH (малатдегидрогеназа) U 800 ед / л, ЛДГ (лактатдегидрогеназа) 1200 ед / л, R2: 2-оксоглутарат 85 ммоль / л, НАДН 1 ммоль / л, Пиридоксаль-5-фосфат ФС. Буфер Good's pH 9,6 100 ммоль / л, Пиридоксаль-5-фосфат 13 ммоль / л. Диапазон измерения до 675 Ед / л. Предел обнаружения 2 U / L. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5N6017463) набор (4x200 тестов)</p>	штук	3	39600	118800
7	Билирубин общий (Bilirubin Auto Total FS)	<p>Описание изделия: Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного билирубина общего (Bil, Auto Total FS) определения на автоматических анализаторах серии Ветролайф. Принцип: Правильный билирубин в присутствии дигидроксианноного 2,4-диоксианилина образует красный окраситель в кислом растворе. Определенная смесь миноксидиловых средств позволяет безболезненно определить общий билирубин. Компоненты и комплектация: R1: фосфатный буфер 50 ммоль / л, NaCl 150 ммоль / л, R2: 2,4-диоксибензолсульфоническая соль 5 ммоль / л, HCl 130 ммоль / л. Содержание набора: 4*200 (800 тестов/набор). Диапазон измерения билирубина до 30 мг / дл. Предел обнаружения 0,11 мг / дл билирубина. Интерференция некорректируется 30мг/дл, натрия 1 ммоль/л, гемоглобин 200мг/дл, липиды 1000мг/дл. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5N6017463) набор (4x200 тестов)</p>	штук	2	29280	58560
8	Билирубин прямой (Bilirubin Auto Direct FS)	<p>Описание изделия: Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного билирубина прямой (Bil, Auto Direct FS) определения на автоматических анализаторах серии Ветролайф. Принцип: Правильный билирубин в присутствии дигидроксианноного 2,4-диоксианилиновых форм азорное соединение красного цвета в кислом растворе. Компоненты и комплектация: R1: ЭДТА-Na2 0,1 ммоль / л, NaCl 150 ммоль / л, Сульфаниловая кислота 100 ммоль / л, R2: 2,4-диоксибензолсульфоническая соль 0,5 ммоль / л, HCl 900 ммоль / л, ЭДТА-Na2 0,13 ммоль / л. Содержание набора: 4*200 (800 тестов/набор). Диапазон измерения билирубина до 7 мг / дл. Предел обнаружения 0,1 мг / дл прямого билирубина. Асорбция 30мг/дл, натрия 1 ммоль/л, липиды 400мг/дл. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5N6017463) набор (4x200 тестов)</p>	штук	2	62280	124560
9	Глюкоза (Glucose GOD FS)	<p>Описание изделия: Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного Глюкозы (Glucose GOD FS) определения на автоматических анализаторах серии Ветролайф. Принцип: Определение глюкозы после ферментативного окисления глюкозой оксидазы. Колориметрический индикатором является хинолеин, который генерируется из 4-аминоантипирин и фенола водородом переноса под каталитическим действием пероксидазы (реакция Триклера) [1]. Глюкоза + O2 GOD Глюконовая кислота + H2O2 2. H2O2 + 4-аминоантипирин + фенол POD хинолеин + 4 H2O. Компоненты и комплектация: Фосфатный буфер pH 7,5 250 ммоль / л Фенол 5 ммоль / л 4-аминоантипирин 0,5 ммоль / л Глюконоксидазы (GOD) 10 ед / л Пероксидазы (POD) 1 ед / л. Содержание набора: 4*200 (800 тестов/набор). Диапазон измерения до 400 мг / дл глюкозы. Предел обнаружения 3 мг / дл глюкозы. Интерференция асорбция 30мг/дл, гемоглобин 200мг/дл, билирубин 15мг/дл, триглицериды 1500мг/дл. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5N6017463) набор (4x200 тестов)</p>	штук	2	21480	42960
10	Креатинин (Creatinine FS)	<p>Описание изделия: Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного Креатинина FS (Creatinine FS) определения на автоматических анализаторах серии Ветролайф. Принцип: Креатинин образует окраситель оранжево-красный в щелочном пирикате реактива. Реакция в оптической плотности в фосфорилном молекулы арены во время преобразования пропорционально концентрации креатинина в пробе. Креатинин + пирикатовая кислота Креатинин пирикатовый комплекс. Компоненты и комплектация: R1: гидроксила натрия 0,2 моль / л R2: пирикатовая кислота 20 ммоль / л. Содержание набора: 4*200 (800 тестов/набор). Диапазон измерения до 15 мг / дл креатинина в сыворотке и от 11 до 450 мг / дл в моче. Предел обнаружения 0,1 мг / дл креатинина.) набор (4x200 тестов)</p>	штук	12	14280	171360

11	Мочевина (Urea FS)	<p>Описание изделия: Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного определения мочевины. Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного определения мочевины (UREA FS) определен на автоматических анализаторах серии Реорон®. Принцип: Мочевина + 2 H₂O Уреаза → NH₄⁺ + 2 HCO₃⁻ → 2-оксоглутарат + NH₄⁺ + NADH GLDH → L-глутамат + NAD + + H₂O. GLDH: глутаматдегидрогеназа. Компоненты и концентрации: R1: TRIS pH 7,8 150 ммоль / л, 2-оксоглутарат 9 ммоль / л, АДФ 0,75 ммоль / л. Уреаза 17 кЕ / л. GLDH (глутаматдегидрогеназа, бичив) 1 кЕ / л. R2: НАДН 1,3 ммоль / л. Диапазон измерения до 300 мг / дл мочевины в сыворотке и до 7300 мг / дл. Предел обнаружения 3 мг / дл мочевины. Интерференция аскорбата 30мг/дл, гемоглобин 500мг/дл, билирубин 63мг/дл, триглицериды 1000мг/дл. Содержание набора: 4*200 (800 тестов набор). Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5N6017463) набор (4x200 тестов)</p>	ШТУК	1	39600	39600
12	Общий белок (Total Protein FS)	<p>Описание изделия: Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного Общей (TP FS) определен на автоматических анализаторах серии Реорон®. Принцип: Вместе с ионами меди белок образует комплекс феноксао-синего цвета в кислой среде. Поглощение цвета прямо пропорционально концентрации белка. Компоненты и концентрации R1: гидроксида натрия 100 ммоль / л Калий натрия тартрат 17 ммоль / л R2: гидроксида натрия 300 ммоль / л Калий натрия тартрат 80 ммоль / л Калий водородный 75 ммоль / л Сульфат меди 30 ммоль / л. Содержание набора: 4*200 (800 тестов набор). Диапазон измерения белка до 14,0 г / дл. Предел обнаружения белка 0,06 г / дл. Интерференция аскорбата 30мг/дл, гемоглобин 550мг/дл, декстран 2000мг/дл, билирубин 60мг/дл, триглицериды 1000мг/дл. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-ИМН-5N6011694) набор (4x200 тестов)</p>	ШТУК	8	25680	205440
13	Холестерин (Cholesterol FS)	<p>Описание изделия: Диагностический реагент для количественного определения in vitro холестерина в сыворотке или плазме. Принцип: Определение холестерина после ферментативного гидролиза и окисления. Колориметрическим индикатором является хинолеинин, который генерируется из 4-аминоацетилина и фенола перекисью водорода под каталитическим действием пероксидазы (реакция Триклера) [1,2]. Эфир холестерина + H₂O, СМЕ Холестерина + Жирная кислота. Холестерин + O₂ CHO Холестерин-3-он + H₂O₂. 2 H₂O₂ + 4-аминоацетилин + фенол. POD хинолеинин + H₂O. Компоненты и концентрации. Буфер Гуа pH 6,7 50 ммоль / л. Фенол 5 ммоль / л. 4-аминоацетилин 0,3 ммоль / л. Холестеринпероксидаза (СМЕ) 200 ед / л. Холестериноксидаза (СНО) 50 ед / л. Пероксидаза (POD) 3 кЕ / л. Содержание набора: 4*200 (800 тестов набор). Диапазон измерения холестерина до 750 мг / дл набор (4x200 тестов)</p>	ШТУК	1	31080	31080
14	ТриСал U Мультикалибратор	<p>Описание изделия: Биохимический набор калибровочной сыворотки для фотометрического количественного ТриСал U Мультикалибратор (в фасовках: 6x3 мл; 20x3 мл) определен на автоматических анализаторах серии Реорон®. ТриСал U - лиофилизированный калибратор на основе крови человека материал (сыворотка) и содержит химические добавки и биологический материал указанного происхождения. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5N6018087) набор (6x3 мл)</p>	ШТУК	2	88080	176160
15	Лактатдегидрогеназа (LDH FS IFCC)	<p>Описание изделия: Биохимический ферментный набор реагентов для фотометрического количественного Лактатдегидрогеназы (LDH FS DGKC) определен на автоматических анализаторах серии Реорон®. Принцип L-лактат + НАД + ДДТ Парувит + НАДН + Н + Компоненты и концентрации R1: N-метил-D-глюкамин pH 9,40 420 ммоль / л L-лактат 65 ммоль / л R2: НАД + 50 ммоль / л. Диапазон измерения до 1200 U / L. Предел обнаружения 5 ед/л. За счет очищающей системы в R1, меньше интерференция от аскорбата, билирубина, липидов-триглицеридов и гемоглобина. Содержание набора: 4*200 (800 тестов набор). Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5N6017463) 4x200 тестов</p>	ШТУК	1	44280	44280
16	Альбумин (Albumin FS)	<p>Описание изделия: Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного Альбумина (ALBU FS) определен на автоматических анализаторах серии Реорон®. Принцип В присутствии бромкрезолового зеленого при слабощелочном pH, сыворотке альбумин прouдожит изменение цвета индикатора от желто-зеленого зеленого-синий. Компоненты и концентрации Центратный буфер pH 4,2 30 ммоль / л. Бромкрезол зеленый 0,26 ммоль / л. Содержание набора: 4*200 (800 тестов набор). Диапазон измерения до 6 г / дл альбумина. Предел обнаружения альбумина 0,1 г / дл. Интерференция аскорбата 30мг/дл, гемоглобин 50мг/дл, билирубин 70мг/дл, липиды 800мг/дл. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5N6017463) 4x200 тестов</p>	ШТУК	12	20080	240960
17	Чистящее средство Cleaner respons 920	<p>Описание изделия: моющее средство Cleaning Solution для автоматического анализатора Реорон 920 (в фасовках: 6x200 мл). Наполне 200 мл концентрированного очистителя reorone®920 в емкость с моющим раствором и наполните автоматизированной мойкой до 10 л. воды. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5N6017464) 6x200ml.</p>	ШТУК	16	67080	1073280

18	С-реактивный белок (CRP FS)	<p>Описание изделия: Биохимический набор реагентов для фотометрического количественного С-реактивный белок (CRP FS) определяется на автоматических анализаторах серии Веспролаб® Метод Иммунобидиметрический тест</p> <p>Принцип: Определение концентрации CRP методом фотометрических измерений реакции антиген-антитело между антигенами против человеческого CRP и CRP присутствуют в образце. Компоненты и концентрации R1, TRIS pH 7,5 100 моль / л R2, TRIS pH 8,0 100 моль / л Антигена к человеческому CRP (кожа) <1% Содержание набора: 4*200 (800 тестов/набор) Диапазон измерения CRP до 250 мг / л, по крайней мере, до концентрации самого высокого калибратора Предель обнаружения 2 мг / л CRP Без эффекта прозоны до 2000 мг / л CRP Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5N6017463) 4x200 тестов</p>	ШТУК	10	191880	191880	191880
19	Ревматоидный фактор (Rheumatoid Factor FS)	<p>Описание изделия: Биохимический набор реагентов для фотометрического количественного Ревматоидный фактор (Rheumatoid Factor FS) определяется на автоматических анализаторах серии Веспролаб® метод Иммунобидиметрический тест</p> <p>Принцип: Определение концентрации ревматоидного фактора с помощью фотометрического измерения антиген-антитело-реакции тела агрегированный IgG с рекомбинантным фактором, присутствующим в образце. Компоненты и концентрации R1: фосфатный буфер pH 7,4 50 моль / л R2: теплоустойчивый человеческий IgG ≤ 0,4 мг / мл. Диапазон измерения до 500 МЕ / мл RF Предель обнаружения 3 МЕ / мл RF Отсутствие эффекта прозоны до 3000 МЕ / мл RF. Содержание набора: 4*100 (400 тестов/набор) Интерференция гемоглобин 600мг/л, билирубин 20мг/л, триглицериды 800мг/л Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5N6017463) 4 x 100 тестов</p>	ШТУК	1	178080	178080	178080
20	TuCal RF Калибратор Ревматоидный фактор	<p>Описание изделия: Биохимический набор калибровочной сыворотки для фотометрического количественного TuCal RF. Калибратор для Rheumatoid factor FS (в фасовках: 3x1 мл), определяемых на автоматических анализаторах серии Веспролаб® Описание TuCal RF - это набор из пяти жидких стабильных калибраторов с различными уровнями. Калибраторы основаны на крови человека материала (плазма). Калибраторы как открытые, так и неоперативные должны храниться при температуре 2 - 8 °С. Калибраторы TuCal RF жидкие и готовы к использованию. Сведения о регистрации: PK-MT-5N6018087 5 мл (5x2 мл)</p>	ШТУК	1	77880	77880	77880
21	TuCal CRP Калибратор С-реактивный белок	<p>Описание изделия: Биохимический набор калибровочной сыворотки для фотометрического количественного TuCal CRP. Калибратор для CRP FS (в фасовках: 5x2 мл) определяется на автоматических анализаторах серии Веспролаб® TuCal CRP - это набор из пяти жидких стабильных калибраторов с различными уровнями. Калибраторы основаны на крови человека материала (сыворотка). Место хранения Калибраторы как открытые, так и неоперативные должны храниться при температуре 2 - 8 °С. Калибраторы TuCal CRP являются жидкими и готовы к использованию. 10 мл (5x2 мл)</p>	ШТУК	1	179280	179280	179280
22	Чистящее средство Cleaner В, 4*60 ml	<p>Описание изделия: Косметическое моющее средство Cleaner В для автоматических анализаторов серии Веспролаб® (в фасовках: 4x60 мл). Сведения о регистрации: PK-MT-5N6017464 4x60 ml</p>	ШТУК	6	19680	19680	118080
23	Чистящее средство Cleaner А, 4*60 ml	<p>Описание изделия: Косметическое моющее средство Cleaner А для автоматических анализаторов серии Веспролаб® (в фасовках: 4x60 мл). Сведения о регистрации: PK-MT-5N6017464 4x60 ml</p>	ШТУК	3	19680	19680	59040
24	TruLab Protein (белок) (Уровень 1)	<p>Описание изделия: Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного TruLab Protein Level 1. Калибратор для TruLab Protein Level 1 (в фасовках: 3x1 мл) определяется на автоматических анализаторах серии Веспролаб® TruLab Protein - это жидкой стабильный контроль на основе крови человека материал (плазма). Место хранения Неоткрытые и открытые флаконы TruLab Protein control должны храниться при 2 - 8 °С. стабильность Неоткрытое: до конца указанного месяца истечения Открыт: минимум 12 недель для альбумина, С3с, С4, IgG, IgM,IgA, преальбумин и трансферрин и не менее 60 дней для всех другие анализы. Сведения о регистрации: PK-MT-5N6018087 3 мл(3x1 мл)</p>	ШТУК	1	111600	111600	111600
25	TruLab Protein (белок) (Уровень 2)	<p>Описание изделия: Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного TruLab Protein Level 2. Калибратор для TruLab Protein Level 2 (в фасовках: 3x1 мл) определяется на автоматических анализаторах серии Веспролаб® TruLab Protein - это жидкой стабильный контроль на основе крови человека материал (плазма). Место хранения Неоткрытые и открытые флаконы TruLab Protein control должны храниться при 2 - 8 °С. стабильность Неоткрытое: до конца указанного месяца истечения Открыт: минимум 12 недель для альбумина, С3с, С4, IgG, IgM,IgA, преальбумин и трансферрин и не менее 60 дней для всех другие анализы. Пролонгированность: Системные значения анализа могут изменяться из-за изменений в протективности калибратора и / или изменений в реагенте. На эффективность контроля это не влияет, разница в восстановлении выявлена только реагентов и / или калибратор соответствующей системы. 3 мл(3x1 мл)</p>	ШТУК	1	125880	125880	125880

26	Трулаб CRP Level 1	<p>Описание изделия: Биохимический набор контрольной смывочной для фотометрического количественного Трулаб CRP Level 1. Калибратор для Трулаб CRP Level 1 (в флаках: 3x2 мл) предназначена на автоматических анализаторах серии Ветролайф Трулаб CRP - жидкой стабильный контроль на основе крови человека материала (сыворотка). Концентрация СРБ в Трулаб CRP Уровень 1 находится в патологическом диапазоне. Флаконы Трулаб CRP, как открытые, так и неопечатые, должны быть хранит при 2 - 8 °С. Стабильность. Неоткрытые: до конца указанного месяца хранения. Открыт: минимум три месяца. Трулаб CRP является жидким и готовым к использованию. Значения анализа Трулаб CRP были определены калибратора с использованием эталонного материала ERM® / IRCC в соответствии с установленными протоколами. Сведения о регистрации: РК-МТ-5N6018087 3x2 мл</p>	1	92280	92280	92280
27	Трулаб CRP Level 2	<p>Описание изделия: Биохимический набор контрольной смывочной для фотометрического количественного Трулаб CRP Level 2. Калибратор для Трулаб CRP Level 2 (в флаках: 3x2 мл) предназначена на автоматических анализаторах серии Ветролайф Трулаб CRP - жидкой стабильный контроль на основе крови человека материала (сыворотка). Концентрация СРБ в Трулаб CRP Уровень 2 находится в патологическом диапазоне. Флаконы Трулаб CRP не как открытые, так и неопечатые должны быть хранит при 2 - 8 °С. Стабильность. Неоткрытые: до конца указанного месяца хранения. Открыт: минимум три месяца. Трулаб CRP является жидким и готовым к использованию. Значения анализа Трулаб CRP были определены калибратора с использованием эталонного материала ERM® / IRCC в соответствии с установленными протоколами. Сведения о регистрации: РК-МТ-5N6018087 3x2 мл</p>	1	116280	116280	116280
28	Магний (Magnesium XI, FS);	<p>Описание изделия: Биохимический электролитный набор реагентов для фотометрического количественного Магний (Magnesium XI, FS) определения на автоматических анализаторах серии Ветролайф метод Фотометрический тест с использованием калибровочного синего. Принцип: Ионы магния образуют флуоресцентный комплекс с ионами кальция, реакция. Конкретно. Интенсивность пурпурного цвета пропорциональна магнию концентрации Компоненты и концентрации. Эталонный pH 11.0 750 моль / л. GEDTA (Гликоэтилдиаминотриацетатная кислота) 60 моль / л. Калибровочный синий 110 моль / л. Содержание набор: 4*120 (480 тестов/набор). Диапазон измерения до 5 мг / дл магния. Предел обнаружения 0.2 мг/дл. За счет оптической системы в R1, меньше интерференции от аскорбата, билирубина, липидов/триглицеридов и гемоглобина. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5N6017463) 4x120 мл</p>	4	26280	26280	105120
29	Мочевая кислота (Uric acid FS TOOS)	<p>Описание изделия: Биохимический субстратный набор реагентов для фотометрического количественного Мочевая кислота (Uric acid FS TOOS) определения на автоматических анализаторах серии Ветролайф. Принцип: Мочевая кислота окисляется до аллантоина уриказы. Генерированный водород. Перекись реагирует с 4-аминоантипирином и N-этил-N-(гидрокси-3-сульфоропилом)-N-толуидином (TOOS) до синего флуоресцентного красителя. Аскорбатоксидаза снижает вышесказанная аскорбиновой кислоты и других восстановительных веществ. Мочевая кислота + H2O + O2. Уриказы. Аллантоин + CO2 + H2O2. TOOS + 4-аминоантипирином + 2 H2O2. POD. Индигин + 3 H2O. Компоненты и концентрации. R1: фосфатный буфер pH 7.0 100 моль / л. TOO 1.25 моль / л. Аскорбатоксидаза 1.2 мЕ / л. R2: фосфатный буфер pH 7.0 100 моль / л. 4-аминоантипирином 1.5 моль / л. K4 [Fe (CN) 6] 50 моль / л. Пероксидаза (POD) 5 мЕ / л. Уриказы 250 ед / л. Диапазон измерения до 20 мг / дл мочевой кислоты. Предел обнаружения 0,1 мг / дл мочевой кислоты. Составление набора: 4*200 (800 тестов/набор). Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5N6017463) 4x200 мл</p>	12	47280	47280	567360
30	Щелочная фосфатаза (Alkaline phosphatase FS IFCC 37°C)	<p>Описание изделия: Биохимический ферментный набор реагентов для фотометрического количественного Щелочная фосфатаза (ALP FS) определения на автоматических анализаторах серии Ветролайф. Составление набора: 4*200 (800 тестов/набор) Компоненты и концентрации. R1: 2-амино-2-метил-1-пропанол, pH 10,4, 1,1 моль / л. Азлатит магния 2 моль / л. Сульфат цинка 0,5 моль / л. ХЭДТА 2,5 моль / л. R2: p-нитрофенилфосфат 80 моль / л. Диапазон измерения до 1400 U / L AP. Предел обнаружения 3 U / L. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (РК-МТ-5N6017463) 4x200 мл</p>	1	31200	31200	31200
31	Триглицериды (Triglycerides FS)	<p>Описание изделия: Биохимический ферментный набор реагентов для фотометрического количественного Триглицериды (Triglycerides FS) определения на автоматических анализаторах серии Ветролайф. Составление набора: 4*200 (800 тестов/набор) Компоненты и концентрации. Буфер Гупа pH 7,2 50 ммоль / л. 4-хлорофенол 4 ммоль / л. АТФ 2 ммоль / л. Mg2 + 15 ммоль / л. Глицерооксидаза (GK) 0,4 мЕ / л. Пероксидаза (POD) 2 мЕ / л. Липопротеинлипазы (LPL) 2 мЕ / л. 4-аминоантипирином 0,5 моль / л. Глицерол-3-фосфатоксидаза (GPO) 0,5 мЕ / л. Диапазон измерения до 1000 мг / дл. Предел обнаружения 4 мг / дл. Сведения о регистрации: РК-МТ-5N6017464 4x200 мл</p>	1	49680	49680	49680

32	Кальций (Calcium P FS)	Описание изделия: Биохимический электролитный набор реагентов для фотометрического количественного определения ионной формы кальция в сыворотке крови. Принцип: В кислой среде кальций образует пурпурно-синий комплекс с феофаном III. На втором этапе кальций связывается с хелатирующим агентом посредством чего конкретный сигнал устраняется. Результирующая разница в оптической плотности прямо пропорциональна концентрации кальция в образце. Это гарантирует точное измерение кальция. Компоненты и концентрации: R1: буфер молочной кислоты pH 5.0 150 ммоль/л, Феофан III 150 мкмоль/л, R2: молочная кислота 150 ммоль/л, Хелатирующий агент 150 мкмоль/л. Содержание набора: 4*200 (800 тестов/набор). Диапазон измерения до 16 мг/дл кальция. Предел обнаружения 0,35 мг/дл кальция. Сведения о регистрации: наличие регистрационного удостоверения РК (PK-MT-5386017463) 4x200шт	штук	1	29880	29880	1834602
33	Контроль липидов (TriLab L level 1)	Описание изделия: Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного определения липидов. Калибратор для TriLab L Level 1 (в фазовых 3x3 мл) определен на автоматических анализаторах серии Resrosol®. TriLab L - лиофилизованный контроль на основе крови человека материал (сыворотка) с добавками очищенного материала человека происхождения. Место хранения: Неоткрытые флаконы должны храниться при температуре 2-8 °С, стабильность: Неоткрытые до конца указанного месяца хранения. Срок годности компонентов после восстановления: -20 °С 2-8 °С 15-25 °С 7 дней 8 часов. Неоткрытые компоненты: жирные кислоты 30 дней 7 дней 8 часов другие анализы. Сведения о регистрации: РК-MT-5386018087 3x3 мл	штук	1	121200	121200	1834602
34	Контроль липидов (TriLab L level 2)	Описание изделия: Биохимический набор контрольной сыворотки для фотометрического количественного определения липидов. Калибратор для TriLab L Level 2 (в фазовых 3x3 мл) определен на автоматических анализаторах серии Resrosol®. TriLab L - лиофилизованный контроль на основе крови человека материал (сыворотка) с добавками очищенного материала человека происхождения. Место хранения: Неоткрытые флаконы должны храниться при температуре 2-8 °С, стабильность: Неоткрытые до конца указанного месяца хранения. Срок годности компонентов после восстановления: -20 °С 2-8 °С 15-25 °С 7 дней 8 часов. Неоткрытые компоненты: жирные кислоты 30 дней 7 дней 8 часов другие анализы. Сведения о регистрации: РК-MT-5386018087 3x3 мл	штук	1	132480	132480	1834602
35	Лизирующий р-р 5 литр -2008-394	Лизирующий р-р 5 литр -2008-394	штука	12	120800	120800	1449600
36	Изотонический анализатор 20лнтр-2106-529	Изотонический анализатор 20лнтр-2106-529	канистра	12	70000	70000	840000
37	Boule Cleaning Kit-2105-512	Boule Cleaning Kit-2105-512	набор	2	157680	157680	315360
38	Контрольная кровь 3 уровня Boule SWELAB	Контрольная кровь 3 уровня Boule SWELAB	набор	3	87200	87200	261600
39	Одноразовая тест карта для определения газов, электролитов и метаболитов в крови	№50 на анализатор ErosBGM K1C	упаковка	15	498000	498000	7470000
40	Капилляры для аппарата К1С	№50 на анализатор ErosBGM K1C	упаковка	15	148600	148600	2229000
41	Материал контрольный 1 уровень	для ЕРОС "Glas-ee Metaboites-Level1"	упаковка	1	110400	110400	110400
42	Материал контрольный 2 уровень	для ЕРОС "Glas-ee Metaboites-Level2"	упаковка	1	110400	110400	110400
43	Материал контрольный 3 уровень	для ЕРОС "Glas-ee Metaboites-Level3"	упаковка	1	110400	110400	110400
44	Набор реагентов для определения протромбинового времени (PT)Prothrombin Time Detection Kit (PTU)	Реагент для количественного определения протромбинового времени в плазме крови человека in vitro на автоматическом анализаторе свертывания крови Delti VCA-1000. Калибровочный трюбололитин добавляется в исследуемую плазму, и активируется лизонный путь коагуляции для превращения фибриногена в нерстворимый фибрин. Время, необходимое для свертывания плазмы, - это протромбиновое время исследуемой плазмы. Среднее значение для анализа нормальной плазмы ≤ 14 секунд. Раствор: Раствор: 10*2ml. Реагент: Жидкий реагент ПВ - Человеческий рекомбинантный тканевой фактор <math>< 3 \text{ мг/л}</math>. Набор на не более 200 исследований. Объем реагента - 100мл; Объем дегидрата-120 мл; Объем плазмы -50 мл. Время тестирования 180 сек. Калибратор и контроль проводится на мультикалибраторе и мультиконтроль уровень 1 и 2. Реагент следует хранить в сухом месте при температуре 2°C - 8°C, аналит от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать заморозки. Срок годности упаковки на этикетке. После открытия реагент может быть стабилизирован не менее 7 дней под крышкой при температуре 2°C - 8°C в момент быть стабилизирован не менее 10 часов под крышкой при температуре 15°C - 25°C. Калибровочный раствор и контрольный образец следует хранить в сухом месте, защищенном от света, и в герметичной упаковке при температуре 2°C - 8°C. Срок годности упаковки на этикетке. После разведения калибровочный раствор и контрольный образец могут быть стабилизированы не менее 8 часов при температуре 2°C - 8°C. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	набор на 200 определений	42	43681	43681	1834602

45	Активированный набор для определения частичного тромбoplastинового времени (PT) /Activated Partial Thromboplastin Time detection Kit(PT)	<p>Реагент для количественного определения активированного частичного тромбoplastинового времени в плазме крови человека in vitro на автоматическом анализаторе свертываемости крови Dnii BSA-1000. В исследуемую плазму добавляется частичный раствор тромбoplastина в Ca²⁺, и активирует эритроцитный путь коагуляции для превращения фибриногена в нерастворимый фибрин. Время, необходимое для свертывания плазмы, - это активированное частичное тромбoplastинное время исследуемой плазмы. Среднее значение для анализа нормальной плазмы ≤ 35 секунд. Реагенты: R1- растворительной кислоты АНТВ-10*2ml; R2- раствор хлорида кальция 1*51ml. Реагенты: R1- растворительной кислоты АНТВ-0.1 ммоль/л; R2- раствор хлорида кальция <45 ммоль/л. Контроль активированного частичного тромбoplastинового времени- плазма (значение указано на этикетке). Набор на не более 400 исследований. Объем реагента-50 мл; Объем дегрегента-70 мл; Объем плазмы-50 мл. Время экспозиции 72 сек. Калибровка и контроль проводится на мультикалибраторе и мультиконтролере уровень 1 и 2. Набор реагентов следует хранить в сухом месте при температуре 2°C - 8°C, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать замерзания. Срок годности указан на этикетке. После вскрытия реагент может быть стабилен не менее 7 дней под крышкой при температуре 2°C - 8°C, не менее 10 часов под крышкой при температуре 15°C -25°C. После разведения реагент может быть стабилен не менее 8 часов при температуре 2°C -8°C. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор на 400 определений	42	49610	2083620
46	Набор для определения содержания фибриногена (FIB)Fibrinogen Detection Kit (FIB)	<p>Реагент для количественного определения фибриногена в плазме крови человека in vitro на автоматическом анализаторе свертываемости крови Dnii BSA-1000. Избыток тромбина добавляется в разбавленную плазму для превращения фибриногена в фибрин, и плазма свертывается. Время, необходимое для коагуляции, обратно пропорционально содержанию фибриногена, и метод Клауса — это метод расчета содержания фибриногена в плазме путем построения стандартной кривой. Линейный диапазон 0.8 г/л -8 г/л. Реагенты: FIB- растворительной кислоты 10*2ml; OVB buffer solution 4*51ml. Реагенты: Жидкий реагент FIB- компонент (Тромбин) <100 Ед/мл; Буферный раствор OVB компонент (Хлорид натрия) <140 ммоль/л. Калибровочный раствор фибриногена, контрольный образец фибриногена - значение указан на этикетке. Калибровка и контроль проводится также на мультикалибраторе и мультиконтролере уровня 1и 2. Объем реагента 50 мл; Объем дегрегента-120 мл; Объем плазмы-10 мл. Время тестирования 108 сек. Набор реагента не более 400 исследований. Реагент следует хранить в сухом месте при температуре 2°C - 8°C, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать замерзания. Срок годности указан на этикетке. После открытия реагент в пробирке под крышкой может быть стабилен не менее 7 дней при температуре 2°C -8°C, не менее 10 дней при температуре 15°C. После разведения реагент в пробирке под крышкой может быть стабилен не менее 8 часов при температуре 2°C -8°C, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать замерзания. Срок годности указан на этикетке. После открытия реагент в пробирке под крышкой может быть стабилен не менее 8 часов при температуре 2°C -8°C, не менее 10 дней при температуре 15°C. Калибровочный раствор и контрольный образец должны храниться в сухом месте при температуре 2°C - 8°C, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. После разведения калибровочный раствор и контрольный образец в пробирке под крышкой могут быть стабилен не менее 8 дней при температуре 2°C - 8°C. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	набор на 400 определений	42	111078	4665276
47	Детергент 1 50мл.	<p>Реагент промывает внутреннюю стенку зонда для автоматического анализатора свертываемости крови Dnii BSA-1000. Гипоскорет натрия может удалять остаточные органические вещества, такие как белок, из трубки зонда. Основные компоненты: гипоскорет натрия ≤ 3.0%. Хранить при температуре 2°C-8°C в сухом месте, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. После вскрытия, хранить при температуре 2°C-8°C под крышкой, он может быть стабилен не менее 15 дней. Объем упаковки 50ml/bottle. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	50ml/bottle	1	10890	10890
48	Мультикалибратор (PT, FIB, АТТ) 1мл_112_993,00	<p>Мультикалибратор для калибровки систем определения количественного протромбoplastинового времени (PT), фибриногена (FIB) и аптитромбина (АТ-т) на автоматическом анализаторе свертываемости крови Dnii BSA-1000. Калибровочные растворы используются для калибровки измерительных линеек в лаборатории, и являются неотъемлемой частью надлежащей лабораторной практики. Контрольная кривая должна быть заранее построена при использовании реагентов из новой партии. Калибровочный раствор следует хранить в сухом месте при температуре 2°C - 8°C, защищенном от солнечного света и герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. После разведения калибровочный раствор может быть стабилен не менее 8 часов при температуре 2°C - 8°C. Объем упаковки 1*1ml. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	1*1ml	13	13613	176969
49	Мультиконтролер уровень 1 (СРТ, АРТ, ТТ, FIB, АТТ) 1мл_20905	<p>Контрольный материал Multi-Control level 1 для оценки точности и воспроизводимости на автоматическом анализаторе свертываемости крови Dnii BSA-1000 (For PT, АPT, TT, FIB, АТТ). После разведения контрольный раствор может быть стабилен не менее 8 часов при температуре 2°C - 8°C. Объем упаковки 1*1ml. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	1*1ml	13	21901	284713
50	Мультиконтролер уровень 2 (СРТ, АРТ, ТТ, FIB, АТТ) 1мл_14322	<p>Контрольный материал Multi-Control level 2 для оценки точности и воспроизводимости на автоматическом анализаторе свертываемости крови (For PT, АPT). После разведения контрольный раствор может быть стабилен не менее 8 часов при температуре 2°C - 8°C. Объем упаковки 1*1ml. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>	1*1ml	13	15004	195052

51	Дискоент 20л	Флакон 20л, с картой-чипом содержащим информацию о номере лота, сроках годности для автоматического внесения информации на гематологический анализатор D7-CRP. Продукт должен представлять собой прозрачную жидкость без частиц, осадка и хлопьев. Показатель вязкости: объем частиц $\geq 2,5\mu\text{m}$, подается частота $\geq 2,5 \times 10^5/\text{л}$. Используется для анализа клеток крови, разбавления образцов и клеточной суспензии.	упаковка	40	45738	1829520
52	Лизирующий раствор 0,5л LYA1	1 флакон 500 мл, с картой-чипом содержащим информацию о номере лота, сроках годности для автоматического внесения информации на гематологический анализатор D7-CRP. Представляет собой прозрачную жидкость без частиц, осадка или хлопьев. Фооновый результат: $\text{WBC} \leq 0,3 \times 10^9/\text{л}$, $\text{HGB} \leq 1 \text{ г/л}$.	упаковка	15	62370	935550
53	Лизирующий раствор 0,5л LYA2	1 флакон 500 мл, с картой-чипом содержащим информацию о номере лота, сроках годности для автоматического внесения информации на гематологический анализатор D7-CRP. Продукт представляет собой прозрачную жидкость без частиц, осадка или хлопьев. Фооновый результат: $\text{WBC} \leq 0,3 \times 10^9/\text{л}$.	упаковка	15	116424	1746360
54	Лизирующий раствор 1л LYA3	1 флакон 1л, с картой-чипом содержащим информацию о номере лота, сроках годности для автоматического внесения информации на гематологический анализатор D7-CRP. Представляет собой прозрачную жидкость без частиц, осадка или хлопьев. Фооновый результат: $\text{WBC} \leq 0,3 \times 10^9/\text{л}$, $\text{HGB} \leq 1 \text{ г/л}$.	упаковка	25	83160	2079000
55	Промывающий раствор 50мл	1 флакон 50 мл, с вкладышем содержащим информацию о номере лота, сроках годности для автоматического внесения информации на гематологический анализатор Dymind DF50.	упаковка	10	7276,5	72765
56	Гематологический контрольный материал высокий уровень	Контроль высокой вязкости, пробирка объемом 3 мл. Гематологический контроль используется для контроля качества параметров, включая WBC, RBC, HGB, MCV, HCT и PLT. Хранение и стабильность: может стабильно храниться в течение 90 дней при температуре 2°C-8°C.	упаковка	1	66242	66242
57	Гематологический контрольный материал низкий уровень	Контроль средней вязкости, пробирка объемом 3 мл. Гематологический контроль используется для контроля качества параметров, включая WBC, RBC, HGB, MCV, HCT и PLT. Хранение и стабильность: может стабильно храниться в течение 90 дней при температуре 2°C-8°C.	упаковка	1	66242	66242
58	Гематологический контрольный материал средний уровень	Контроль низкой вязкости, пробирка объемом 3 мл. Гематологический контроль используется для контроля качества параметров, включая WBC, RBC, HGB, MCV, HCT и PLT. Хранение и стабильность: может стабильно храниться в течение 90 дней при температуре 2°C-8°C.	упаковка	1	66242	66242
59	Карtridge измерительный RAPIDPoint 500	на аппарат: Анализатор газов крови RapidPoint 500. Карtridge измерительный (Measurement Cartridge) предназначен для измерения (KDC/OKC/Электродиты Газов, Лактат) и автоматическом режиме на анализаторах серий RapidPoint 500. Упаковка: 750 исследуемых. Стабильность на борту: 28 дней. Вес (нетто): 1,344 кг. Объем (нетто): 0,0133 куб.м. Транспортировка при: +2°C +25°C. Условия хранения: +2-8°C. на 750 исследований.	штука	10	836000	8360000
60	Карtridge для промывки/отходов (Wash Waste Cartridge)	на аппарат: Анализатор газов крови RapidPoint 500. Карtridge для промывки (Wash Waste Cartridge) предназначен для промывки отхода в автоматическом режиме на анализаторах RapidPoint 500. Состав упаковки: Карtridge упакованы в картонные коробки по 4 штуки, в каждом картридже по 2 пакета с раствором. Вес (нетто): 1,968 кг. Объем (нетто): 0,006369 куб.м. Транспортировка при: +2°C +25°C. Условия хранения: +15-25°C.	упаковка	40	34750	1390000
61	Бумага для принтера (Printer Paper (pack of 5 roll))	на аппарат: Анализатор газов крови RapidPoint 500. Бумага для принтера (Printer Paper (pack of 5 roll)). В упаковке 5 рулонов. Применяется для работы термотриггера в анализаторах RapidPoint 500, в 1 руле 44 м, в 56 мм, d - 58 мм.	упаковка	50	1460	73000
62	Карtridge контроля качества - AQC Cartridge	на аппарат: Анализатор газов крови RapidPoint 500. Карtridge контроля качества (AQC Cartridge) Предназначен для проведения контроля качества (по 3х уровням) в автоматическом режиме на анализаторах, совместимый с RapidPoint 500. Упаковка: 1 штука. Стабильность на борту: 28 дней. Условия транспортировки: +2°C... +8°C. Условия хранения: +2°C... +8°C.	штука	7	272000	1904000

И.о. руководителя
И.о. заместителя рук. по орг. методической работе
Заведующий ОИПН
Заведующий лабораторией
Юрист
Главная акушерка
Ответственная медсестра по медикаментам

Абдиханова Г.А.
Тулупов Д.Т.
Тастанов А.А.
Досова Э.Д.
Аманкулова У.Б.
Примбетова Р.С.
Бакбергенова Ш.А.

УТВЕРЖДАЮ

и.о Руководитель

ГКП на ПХВ "Областной перинатальный
центр № 2" управления здравоохранения
Туркестанской области

Абдиханова Г.А

Приказ №135 -н/к от «02» августа 2024 года

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

По закупу медицинских изделий способом тендера

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупке **медицинских изделий на 2024 год** (далее – Тендерная документация), разработана в соответствии утвержденным Приказом Министра здравоохранения РК от 07.06.2023 г №110 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг» (далее-правила)

Заказчик и организатор закупок в одном лице: Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Областной перинатальный центр № 2" управления здравоохранения Туркестанской области (далее ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 2" управления здравоохранения Туркестанской области), расположенное по адресу: город Шымкент, Аль-Фарабийский район город Шымкент, улица Абдуразакова, 7/5, БИН070340009988, ИИК KZ7996516F0010538230, БИК IRTYKZKA AO "ForteBank".

Представитель Заказчика организатора закупок в одном лице: Кожахметова Эльмира Агабековна – Руководитель ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 2" управления здравоохранения Туркестанской области, тел.: 8(7252) 50 35 55, e-mail: uko_roddom4@mail.ru

Тендерная документация предоставляется потенциальным поставщикам бесплатно.

Электронный адрес веб-сайта, на котором планируется размещать информацию, подлежащую опубликованию: orc-2.kz.

Глава 1.

Общие положения

1. Предмет тендера

1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера **по закупу медицинских изделий на 2024 год** разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об условиях их участия в тендере.

2. Тендер проводится с целью определения поставщиков **медицинских изделий на 2024 год**. Полный перечень закупаемых изделий медицинского назначения приведен в приложении 1 к объявлению.

3. Организатор и заказчик тендера Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Областной перинатальный центр № 2" управления здравоохранения Туркестанской области.

2. Условия платежа

4. Условия платежа: оплата по факту поставки в полном объеме в тенге, по предъявлению счетов-фактур, накладных по мере выделения бюджетных средств. Допускается авансирование в размере не более 30 (тридцати) процентов от суммы закупаемых **по закупу медицинских изделий на 2024 год**.

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

2. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

6. К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, занимающиеся производством и/или реализацией лекарственных средств гарантирующие поставку лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения, соответствующих по качеству требованиям, указанным Приказе Министра здравоохранения РК от 7 июня 2023 года №110

7. Для участия в закупе, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения потенциальный поставщик должен соответствовать следующим квалификационным требованиям:

- 1) обладать правоспособностью (для юридических лиц), гражданской дееспособностью (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
 - 2) иметь опыт работы на фармацевтическом рынке Республики Казахстан не менее одного года (данное требование не распространяется на производителей);
 - 3) являться платежеспособным, не иметь налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
 - 4) не подлежать процедуре банкротства либо ликвидации;
 - 5) не состоять в перечне недобросовестных потенциальных поставщиков (поставщиков);
 - 6) иметь разрешение на осуществление предпринимательской деятельности физического лица или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры.
8. Потенциальный поставщик в подтверждение его соответствия квалификационным требованиям представляет организатору закупа документы, предусмотренные настоящей Тендерной документацией.

Глава 2. Тендерная документация

1. Содержание тендерной документации

9. Тендерная документация, предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам, содержит:

- 1) состав тендерной документации, перечень документов, которые должны быть представлены потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям Приказа Министра здравоохранения РК от 7 июня 2023 года №110;
- 2) технические и качественные характеристики закупаемых товаров, включая технические спецификации;
- 3) объем закупаемых товаров, изделий медицинского назначения, суммы, выделенные для закупа по каждому лоту (приложение 1 объявлению);
- 4) место, требуемые сроки и условия поставки изделий медицинского назначения ;
- 5) условия платежа и проект договора о закупа;
- 6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа;
- 7) требования к оформлению тендерной заявки;
- 8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
- 10) место и окончательный срок приема тендерных заявок, и срок их действия;
- 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
- 12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
- 13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- 14) условия предоставления потенциальным поставщикам – отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;
- 15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа;
- 16) сведения о квалификации согласно форме;
- 17) требования к товарам, установленные в соответствии с Приказ Министра здравоохранения РК от 7 июня 2023 года №110

2. Разъяснения тендерной документации

10. 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, но не позднее **11.00 часов «22» августа 2024 года**, 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.

11. Организатор закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 2" управления здравоохранения Туркестанской области, по адресу, Аль-Фарабийский район город Шымкент, улица Абдуразакова, 7/5 определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

3. Внесение изменений и дополнений в тендерную документацию

12. В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок организатор закупок ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 2" управления здравоохранения Туркестанской области при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, которым представлены тендерные заявки, или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

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

13. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока представления тендерных заявок представляет организатору тендера в запечатанном виде тендерную заявку в соответствии с тендерной документацией.

14. Тендерная заявка потенциального поставщика, изъявившего желание участвовать в тендере, должна содержать:

1) заявку на участие в тендере

На электронном носителе представляется описание прилагаемых к заявке документов;

2) копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;

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, удостоверяющую личность;

5) копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с законодательством Республики Казахстан 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 засвидетельствованную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

6) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, делящейся более трех месяцев перед банком согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденному постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан, (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением филиалов и представительств потенциального поставщика, расположенных за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

8) сведения о квалификации.

9) копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или международному стандарту (для закупок лекарственных средств) и (или) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) (для закупок лекарственных средств) и надлежащей аптечной практики (GPP) (для закупок фармацевтических услуг);

10) если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан, то им представляются оригинал или копия письма органа государственных доходов Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик - нерезидент Республики Казахстан и не состоит на налоговом учете;

11) заявленную потенциальным поставщиком таблицу цен, включающую фактические затраты потенциального поставщика, из которых формируется конечная цена заявленных лекарственных средств и медицинских изделий, включая цену сопутствующих услуг;

12) сопутствующие услуги;

13) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;

14) копию акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств,

изделий медицинского назначения и медицинской техники, выданный территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости - акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случае представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) вышеуказанные акты не представляются.

15) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным Приказом Министра здравоохранения РК от 7 июня 2023 года №110;

16) письмо об отсутствии аффилированности;

17) письмо о согласии на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 Правил, в порядке, установленном Правилами;

18) копию документа, подтверждающего владение на праве собственности или праве владения и пользования объектом фармацевтической деятельности, в соответствии с адресом, указанным в разрешении и (или) уведомлении на занятие соответствующей фармацевтической деятельностью и (или) реализацию изделий медицинского назначения.

15. Техническая часть тендерной заявки содержит:

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик - лекарственных средств и медицинских изделий на бумажном носителе

2) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и медицинских изделий требованиям настоящей тендерной документации.

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

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

18. Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница заверяется подписью. Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт. Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница ее подлежит заверению подписью уполномоченного лица юридического лица или физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность.

19. Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами и подписывается потенциальным поставщиком. Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

20. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу: ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 2" управления здравоохранения Туркестанской области по адресу: Аль-Фарабийский район город Шымкент, улица Абдуразакова, 7/5, и содержит слова «Тендер по закупке медицинских изделий» и «Не вскрывать до 11.00 часов «22» августа 2024 года».

Глава 4. Таблица цен тендерной заявки, валюта тендерной заявки

21. Потенциальный поставщик указывает в Таблице цен по форме согласно Приказа Министра здравоохранения РК от 7 июня 2023 года №110, цену единицы товара и общую цену товаров, которые он предлагает поставить, согласно своей тендерной заявке.

22. Цены на товар, кроме стоимости самого товара должны включать в себя:

1) расходы на транспортировку товара до пункта назначения, оговоренного в поданном приложении к настоящей Тендерной документации согласно Приказ Министра здравоохранения РК от 7 июня 2023 года №110 ;

2) страхование, уплату таможенных пошлин, налоги, сборы и другие обязательные платежи и сборы, предусмотренные законодательством Республики Казахстан;

3) цена потенциального поставщика указывается с конкретным размером скидки, при ее наличии.

23. В случае, если в Таблице цен составляющие цены тендерной заявки потенциальным поставщиком не указаны, то тендерная комиссия рассматривает представленную цену как определенную с учетом всех затрат, и представленная потенциальным поставщиком цена не подлежит пересмотру.

24. Цены, предлагаемые потенциальным поставщиком, должны оставаться фиксированными в течение всего срока выполнения договора о закупках и не должны меняться, за исключением случаев изменения законодательства Республики Казахстан.

На тендер потенциальный поставщик представляет только одну цену.

25. Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в тенге. Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков-нерезидентов Республики Казахстан могут быть выражены в любой свободно конвертируемой валюте.

Для облегчения процедуры оценки и сопоставления ценовых предложений, тендерная комиссия переводит все цены тендерных заявок, выраженные в различных валютах, в валюту Республики Казахстан - тенге по официальному курсу, установленному Национальным Банком Республики Казахстан на дату вскрытия конвертов с тендерными заявками.

Глава 5. Требования к закупаемым медицинским изделиям

26. К закупаемым на тендере лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации лекарственных средств, изделий медицинского назначения, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов 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, изделий медицинского назначения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и медицинской техники и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);

2) профилактические (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препараты, изделия медицинского назначения хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;

3) маркировки, потребительские упаковки и инструкции по применению профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и изделий медицинского назначения 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);

5) наличие зарегистрированной предельной цены на изделия медицинского назначения в порядке, установленном уполномоченным органом в области здравоохранения, кроме лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения.

Глава 6. Порядок, форма, срок внесения обеспечения тендерной заявки

27. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа.

28. 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;

2) банковской гарантии.

Обеспечение тендерной заявки в виде гарантийного денежного взноса вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет организатора тендера: ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр №2" управления здравоохранения Туркестанской области» БИН 070340009988, ИИК KZ7996516F0010538230, БИК IRTYKZKA, АО "ForteBank", КБЕ 16. Срок действия гарантийного обеспечения составляет не менее срока действия тендерной заявки.

30. Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение пяти рабочих дней

в случаях:

- 1) истечения срока действия тендерной заявки (за исключением тендерной заявки победителя тендера);
- 2) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их приема;
- 3) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;
- 4) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;
- 5) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;
- 6) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

31. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если он:

- 1) отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;
- 2) победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;
- 3) признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа.

Глава 7. Место и окончательный срок представления тендерных заявок и срок их действия

33. Тендерные заявки представляются организатору тендера нарочно или по почте по адресу: г.Шымкент, Аль-Фарабийский район город Шымкент, улица Абдуразакова, 7/5 в ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 2" управления здравоохранения Туркестанской области и в срок до **11.00 часов «22» августа 2024 года** включительно - окончательный срок представления тендерных заявок.

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

35. Срок действия тендерной заявки составляет не менее сорока пяти календарных дней, исчисляемых со дня окончательного приема тендерных заявок. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.

Глава 8. Место, дата и время вскрытия конвертов с тендерными заявками

36. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией в **11.10 часов «22» августа 2024 года** в ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 2" управления здравоохранения Туркестанской области» по адресу: г.Шымкент, Аль-Фарабийский район город Шымкент, улица Абдуразакова, 7/5.

37. 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 **11.10 часов «12» августа 2024 года**.

Глава 9. Процедуры, используемые при вскрытии конвертов с тендерными заявками и рассмотрении тендерных заявок

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

39. При оценке и сопоставлении тендерных заявок:

1) Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок. В случае сомнений в достоверности представленных сведений, содержащихся в тендерных заявках, допускается принятие необходимых мер комиссией, за исключением действий комиссии, связанных с дополнением недостающими документами либо заменой документов, представленных в тендерной заявке.

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

поставщиков рассматривает информацию на интернет-ресурсе уполномоченного органа в области здравоохранения.

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

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

2) непредставления копии свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;

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 разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях, сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально засвидетельствованных копий соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о налоговой задолженности, 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 подписанного оригинала справки банка об отсутствии просроченной задолженности;

9) наличия в справке банка или филиала банка просроченной задолженности по обязательствам потенциального поставщика, длящейся более трех месяцев, предшествующих дате выдачи данной справки;

10) непредставления сведений о квалификации

11) непредставления технической спецификации

12) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации;

13) установления факта представления недостоверной информации;

14) применения процедуры банкротства, ликвидации и (или) наличия в перечне недобросовестных поставщиков;

15) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых товаров, предусмотренным настоящей тендерной документацией;

16) непредставления копии акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, выданного территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" в соответствии с подпунктом 14) пункта 14 настоящих Правил, за исключением случая представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики GDP;

17) установленных пунктами 49,52 настоящей тендерной документации;

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

19) если не представлена либо представлена не подписанная таблица цен;

20) представления таблицы цен с закупочной ценой выше цены, выделенной для закупа по соответствующему лоту и (или) предельной цены,

21) представления тендерной заявки в не прошитом виде, с непрономерованными страницами, не заверенной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа.

41. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа изменяют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер.

42. 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.

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

- 1) отсутствия представленных тендерных заявок;
- 2) представления менее двух тендерных заявок;
- 3) если не допущен ни один потенциальный поставщик;
- 4) если допущен один потенциальный поставщик.

44. Победитель тендера определяется на основе наименьшей цены.

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

46. 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.

Глава 10. Условие о предоставлении приоритета потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям

47. В случае если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем, тендерная заявка которого соответствует требованиям настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

48. В случае если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем, тендерная заявка которого соответствует требованиям настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

49. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями, тендерные заявки которых соответствуют требованиям настоящих Правил, заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор рассматривают тендерные заявки потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями, а тендерные заявки других потенциальных поставщиков (при их наличии) отклоняются.

50. Если в двухэтапном тендере подана одна тендерная заявка, соответствующая требованиям настоящих Правил, от потенциального поставщика, являющегося отечественным производителем, на лоты, предусматривающие заключение долгосрочного договора поставки, с ним заключается долгосрочный договор поставки без применения способа закупа из одного источника в соответствии с главой 21 настоящих Правил, предусматривающей особый порядок закупа.

51. Статус отечественного производителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

1) разрешение (лицензия) на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств, изделий медицинского назначения или медицинской техники, полученное в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационное удостоверение на товар отечественного производителя, выданное 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, потенциальный поставщик - отечественный товаропроизводитель на поставляемые товары предоставляет сертификат о происхождении товара для внутреннего обращения "СТ КЗ".

52. Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и 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, изделий медицинского назначения и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной

медицинской помощи;

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

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

отечественные товаропроизводители при покупке 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;

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

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

54. Если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший тендерную заявку, соответствующую требованиям настоящих Правил, сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибьюторской практики GDP, в соответствии с требованиями, указанными в пункте 30 настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

55. Если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, представивший тендерную заявку, соответствующую требованиям настоящих Правил, сертификат о соответствии объекта надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибьюторской практики GDP, в соответствии с требованиями, указанными в пункте 30 настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании потенциального поставщика, представившего сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибьюторской практики GDP, победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

56. Если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки, соответствующие требованиям настоящих Правил, сертификаты о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибьюторской практики GDP, в соответствии с требованиями, указанными в пункте 30 настоящих Правил, то комиссия рассматривает только их тендерные заявки, а тендерные заявки других потенциальных поставщиков (при их наличии) отклоняются.

Глава 11. Условия внесения, форма, объем и способ обеспечения исполнения обязательств по договору о закупе

53. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа 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.

54. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика: ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 2" управления здравоохранения Туркестанской области **БИН 070340009988, ИИК KZ7996516F0010538230, БИК IRTYKZKA, АО "ForteBank", КБЕ 16.**

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

56. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание лекарственных средств и медицинских изделий вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

Глава 12. Порядок заключения договора о закупе

57. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа

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

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

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

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

62. 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 товары и соответственно цены договора;
- 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема товаров.

63. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены товара до подписания договора о закупе.

Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены товара, что не является основанием для отказа заказчиком в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.