

БҰЙРЫҚ

Шымкент қ.

г.Шымкент

2021 жылғы 28 қаңтар

№32-н/к

Тендер тәсілімен Медициналық бұйымдарды (реактивтер, реагенттер, шығын материалдар) сатып алуды өткізу туралы

«Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту туралы» Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2009 жылғы 30 қазандағы № 1729 қаулысының 9-тарауына сәйкес, **БҰЙЫРАМЫН:**

1. Медициналық бұйымдарды (реактивтер, реагенттер, шығын материалдар) тендер тәсілімен сатып алу өткізілсін.

2. Төмендегі құрамда тендерлік комиссия құрылсын:

Р.Налибаева - «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК бас дәрігері, тендерлік комиссияның төрайымы;

Тендерлік комиссияның мүшелері:

Д.Азимова - «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК бас дәрігердің акушер-гинекологиялық көмек жөніндегі орынбасары;

Т.Кочурова - «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК бас дәрігердің неонатологиялық көмек жөніндегі орынбасары;

С.Жунусов - «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК анестезиология, реаниматология және интенсивті терапия бөлімшесінің меңгерушісі;

В.Коржова - «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК бас есепшісі;

А.Омарова - «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК провизоры;

А.Рахымбердықызы - «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК заңгері;

Комиссия хатшысы
Ф.Мадалиева - «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК есепшісі.

3. Медициналық бұйымдарды (медициналық реактивтер) тендер тәсілімен сатып алудың тендерлік құжаттамасының жобасы бекітілсін.

4. Медициналық бұйымдарды (реактивтер, реагенттер, шығын материалдар) тендер тәсілімен сатып алуда «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК мүдделерін білдіретін тұлға болып есепші Ф.Мадалиева белгіленсін.

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

Бас дәрігер



A handwritten signature in blue ink, appearing to be "R. Nalibaeva", written over the official seal.

Р.Налибаева

**Объявление о тендере по закупу медицинских изделий
(реактивы, реагенты, расходные материалы)**

№ 04 от 28.01.2021 г

Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области, город Шымкент, Енбекшинский район, улица Гани Иляева здание 142 А, объявляет о проведении тендера по закупу **медицинских изделий (реактивы, реагенты, расходные материалы)**. Наименование и объем (количество) прилагается (приложение № 1).

Требуемый срок поставки и условия поставки: согласно технической спецификации к тендерной документации.

Товар должен быть доставлен: Республика Казахстан, город Шымкент, Енбекшинский район, улица Гани Иляева здание 142 А.

К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в главе 3 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729.

Окончательный срок предоставления тендерных заявок до **16.00 часов «16» февраля 2021 года**.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в **16.10 часов «16» февраля 2021 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.

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

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



Р.К.Налибаева

УТВЕРЖДАЮ

Главный врач

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

Главного врача **Налибаева Р.К.**

Приказ № 32-н/к от «28» января 2021 года



ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

По закупке медицинских изделий (реактивы) способом тендера

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупке **медицинских изделий (реактивы, реагенты, расходные материалы) на 2021 год** (далее – Тендерная документация), разработана в соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупок 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 № 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, БИН 070340010032, ИИК KZ90914122203KZ001MK, БИК SABRKZKA Филитал ДБ АО «СБЕРБАНК» в г.Шымкент, КБЕ 16.

Представитель Заказчика организатора закупок в одном лице: Налибаева Рахима Кенжебековна – главный врач ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области, тел.: 8(7252) 43 23 44, 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

Глава 1.

Общие положения

1. Предмет тендера

1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по закупке **медицинских изделий (реактивы, реагенты, расходные материалы) на 2021 год** разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об условиях их участия в тендере.

2. Тендер проводится с целью определения поставщиков **медицинских изделий (реактивы, реагенты, расходные материалы) на 2021 год**. Полный перечень закупаемых изделий медицинского назначения приведен в приложениях 1,2 к настоящей Тендерной документации.

3. Организатор и заказчик тендера Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья 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 закупке **медицинских изделий (реактивы, реагенты, расходные материалы) на 2021 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 в Технической спецификации (приложение 2 к настоящей Тендерной документации).

7. Для участия в закупке, 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.

Организатор тендера не вправе предъявлять к потенциальному поставщику квалификационные требования, не предусмотренных пунктом 13 Правил.

8. Потенциальный поставщик в подтверждение его соответствия квалификационным требованиям представляет организатору закупок 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 глав 1,5 настоящей Тендерной документации Правил;

2) технические и качественные характеристики закупаемых товаров, включая технические спецификации; (приложение 2 к Настоящей тендерной документации);

3) объем закупаемых товаров, изделий медицинского назначения, суммы, выделенные для закупок по каждому лоту (приложение 1 к Настоящей тендерной документации);

4) место, требуемые сроки и условия поставки изделий медицинского назначения (приложение 1 к Настоящей тендерной документации);

5) условия платежа и проект договора о закупке (приложение 9 к Настоящей тендерной документации);

6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупок;

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 закупок;

16) сведения о квалификации согласно форме (приложение 6 к Настоящей тендерной документации);

17) требования к товарам, установленные Главой 5 настоящей тендерной документации

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 **16.00 часов «16» февраля 2021 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 № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области, по адресу город Шымкент, Енбекшинский район, улица Гани Иляева здание 142-А 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 закупа ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья 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 (приложение 3 к Настоящей тендерной документации). На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов (приложение 4 к Настоящей тендерной документации);

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 (приложение 6 к Настоящей тендерной документации)

9) копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или международному стандарту (для закупа лекарственных средств) и (или) надлежащей дистрибуторской практики (GDP) (для закупа лекарственных средств) и надлежащей аптечной практики (GPP) (для закупа 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 (приложение 7 к Настоящей тендерной документации), 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 дистрибуторской практики (GDP) вышеуказанные акты не представляются.

15) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 Правил;

16) письмо об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 Правил;

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 № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области по адресу: город Шымкент, Енбекшінский район, улица Гани Ильяева здание 142-А, и содержит слова «Тендер по закупке медицинских изделий (реактивы, реагенты, расходные материалы)» и «Не вскрывать до 16.00 часов «16» февраля 2021 года».

21. Потенциальный поставщик указывает в Таблице цен по форме согласно приложения 7 к настоящей Тендерной документации, 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 приложении 1 к настоящей Тендерной документации;

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 (реактивы, реагенты, расходные материалы)

26. К закупаемым на тендере **медицинских изделий (реактивы, реагенты, расходные материалы)** 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.

Организатор закупа не вправе устанавливать к закупаемым изделием медицинского назначения требования, не предусмотренные п.26 Тендерной документации.

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 вноса, 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 вноса 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.

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: город Шымкент, Енбекшинский район, улица Гани Иляева здание 142-А в ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области и в срок до **16.00 часов «16» февраля 2021 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 **16.10 часов «16» февраля 2021 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.

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 16.10 часов «16» февраля 2021 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 (приложение 6 к Настоящей тендерной документации).;

11) непредставления технической спецификации (приложение 2 к Настоящей тендерной документации).;

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, (приложение 7 к Настоящей тендерной документации);
 - 21) представления тендерной заявки в не прошитом виде, с пронумерованными 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 настоя-

щих 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 KZ".

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 запуске лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;

2) надлежащей дистрибуторской практики (GDP) при запуске лекарственных средств, изделий медицинского назначения и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

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

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

отечественные товаропроизводители при запуске 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 запуске лекарственных средств, изделий медицинского назначения и фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибуторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при запуске 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 дистрибуторской 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 дистрибуторской 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 дистрибуторской 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 дистри-

бюджетной 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 № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области **БИН 070340010032, ИИК KZ63914122203KZ001PC, БИК SABRKZKA Филиал ДБ АО «СБЕРБАНК» в г.Шымкент, 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 (приложение 9 к Настоящей тендерной документации).

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.

Количество (объем) закупаемых медицинских изделий (реактивы, реагенты, расходные материалы)

Для аппарата биохимического автоматического анализатора CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай на 2021 год

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

№ п/п	Наименование	Описание	Единица измерения	Количество	Цена	Сумма	Место поставки	Условие поставки	Срок поставки
1	Аланинамино трансферазы (ALT)	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе CS-240. 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 -	набор	6	14 600,00	87 600,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора

		кетоглутарат 36 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60-120 секунд. Фасовка R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке 587 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Kirrai)							
2	Аспаратаминотрансфераза (AST)	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аспаратаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе CS-240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспаратаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспарат 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 аспаратаминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/Л; L-аспарат 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-	набор	6	14 600,00	87 600,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора

		кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0.75ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 120~180 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/л. Фасовка R1 4×50 мл R2 1×50 мл. Количество тестов в упаковке 587 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)							
3	Щелочная фосфатаза (ALP)	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro активности щелочной фосфатазы в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-240. ЩФ в образце катализирует гидролиз RNPP для формирования Р-нитрофенолата и фосфатной кислоты, что вызывает повышение значения абсорбции света при 405нм. Активность щелочного фосфата образца рассчитывается при измерении скорости повышения абсорбционной способности при 405нм. Компоненты: Реагент 1 - Магния ацетат 3.0 ммоль/л; Цинка сульфат 1.5 ммоль/л; ХЭДТА 3.0 ммоль/л; Буфер AMP 420 ммоль/л. Реагент 2 - р-нитробензол фосфатная кислота 81.5 ммоль/л; Буфер AMP 420 ммоль/л. Содержит нереактивный наполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента – 0–850 ед/л.. Продолжительность теста 60–120 секунд. Фасовка R1 4×50 мл R2 1×50 мл. Количество тестов в упаковке (Для аппарата биохимический автоматический	набор	2	14 600,00	29 200,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора

		анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)							
4	Общий белок (TP)	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего белка в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-240. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е.при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвратить автоматическую реверсию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520-560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600-700нм. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 г/л; Фасовка R 5×50 мл. Количество тестов в упаковке 870 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)	набор	6	10 300,00	61 800,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP.	По заявке заказчика со дня подписания Договора
5	Альбумин (ALB)	Реагент применяется для количественного измерения в	набор	4	8 800,00	35 200,00	ГКП на ПХВ «Областной	г.Шымкент ул.Г.Иляева,	По заявке заказчика со

условиях *in vitro* концентрации альбумина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-240.

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 pH 4.0–4.2 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 600–700 нм. Компоненты: Бромгексоловый зеленый 0.35 ммоль/л; Буфер янтарной кислоты 50 ммоль/л; Натрия азид 7.7 ммоль/л; Вrij-35 1%.

Продолжительность реакции 300 сек. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0–60 г/л (6 г/дл). Фасовка R: 5×50 мл. Количество тестов в упаковке 734 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-

перинатальный
центр №1 в УОЗ
ТО

142-А, до
склада
заказчика,
DDP

дня подписания
Договора

6	Общий билирубин (ТВ)	<p>T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)</p> <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-240. 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 570nm 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 750nm. Компоненты: Реагент 1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300-600 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0–300 мкмоль/л. Фасовка R1 5×50 мл R2 1x 5 мл. Количество тестов в упаковке 1068 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)</p>	набор	4	20 100,00	80 400,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильява, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора
7	Прямой билирубин (ДВ)	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации прямого билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-</p>	набор	3	20 100,00	60 300,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильява, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора

		<p>240. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазония с аминобензолсульфониевой 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. Фасовка R1 5×50 мл R2 1×3 мл. Количество тестов в упаковке 1068 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)</p>							
8	Глюкоза-оксидаза (GLU-OX)	<p>Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации глюкозы, содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе CS-240. Глюкоза в образце при активации гексокиназой (HK) и глюкозой - 6 – фосфат дегидрогеназой (G6PDH), вступает в реакцию с АТР, 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.</p>	набор	6	11 700,00	70 200,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора

		<p>Значении NADH пропорционально количеству глюкозы. Расчет концентрации глюкозы осуществляется за счет измерения изменения значения абсорбции при 340 нм. Компоненты: Реагент 1 - Трифосаденин 1.30 ммоль/л; Гексокиназа >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 мкмоль на л (720мг/дл). Фасовка R1 4x50мл R2 1x 50мл. Количество тестов в упаковке 587 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)</p>							
9	Мочевина (UREA/BUN)	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации мочевины в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе CS-240. 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;</p>	набор	7	27 800,00	194 600,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора

		Аденозин дифосфат 1.5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 ЕД/л; α -кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл). Фасовка R1 4×50 мл R2 1×50 мл. Количество тестов в упаковке 587 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)							
10	Креатинин (CRE)	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации креатинина в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе CS-240. Креатин может образовываться при гидролизации амидо с гидролазой в образце. Креатин может быть гидролизован под действием креатин амидин гидролазы и образовывать мочевины и саркозин. Под воздействием оксидазы саркозина креатинин может образовывать глицин и пероксид водорода, который вступает в реакцию с 4 – аминоантипирином и хромогеновыми соединениями под воздействием пероксидазы, и образует пигмент хинонимин. Впоследствии содержание креатинина в образце может быть рассчитано посредством контроля образованного объема пигмента хинонимина на определенной точке длины волны. Реагент включает следующие компоненты и механизм, который исключает помехи для расчета креатина в	набор	9	8 500,00	76 500,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора

		<p>образце в соответствии с принципами реакции. Компоненты: Реагент 1- Трис буфер 100 ммоль/л; N-этил-N-сульфо-гидроксипропил-интер-толуидин 2 ммоль/л; KCl 20 ммоль/л; Креатинин амидо гидролаза 400 КЕД/Л; Саркозин оксидаза 8 КЕД/Л; HRP 700 ЕД/Л. Реагент 2 - Трис буфер 100 ммоль/л. Магния ацетат 2 ммоль/л; 4 - аминоантипирин 1.2 ммоль/л; Креатин гидролаза амидин 40 КЕд/Л. Содержит стабилизатор. Время теста 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0 – 2500 мкмоль/л; Фасовка R1 4×50 мл R2 1x 50 мл Количество тестов в упаковке 587 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай))</p>							
11	Общий холестерин (ТС)	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего холестерина в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе CS-240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопротеинэстеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизуется 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 периксид водорода вступает в реакцию с гидроксibenзойной кислотой и 4-амино-антипиринном с образованием H₂O и хинониминового пигмента. При</p>	набор	3	35 100,00	105 300,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ* ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильява, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора

		<p>этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию общего холестерина.</p> <p>Компоненты: Реагент 1- Липопротейнлипаза > 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). Фасовка R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке 587 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)</p>							
12	Амилаза (AMY)	<p>Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности α-амилаза в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе CS-240. 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</p>	набор	2	210 300,00	420 600,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора

		<p>rNP-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. Фасовка R1 4×50 мл. R2 1×50 мл. Количество тестов в упаковке (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)</p>							
13	С-реактивный белок (CRP)	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации С-реактивного белка в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе CS-240. Используют латексную частицу, которая сенсibilизируется антителом против С-реактивного белка человека. Латексные частицы сталкиваются с С-реактивным белком в образце жидкости и образуют нерастворимый комплекс антиген-антитело 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- Антитело против С-реактивного белка человека Соответствующее количество. Продолжительность реакции 2 минуты. Линейный диапазон настоящего реагента – 0 - 0,80 мг/л; Фасовка 2х60 мл R2 2х15 мл Количество тестов в упаковке 350 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)</p>	набор	8	245 600,00	1 964 800,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора

14	Железо (Fe)	Реагент применяется для лабораторного количественного обнаружения содержания железа в сыворотке крови на биохимическом анализаторе CS-240. В кислотных условиях, сыворотное 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. Компоненты: Реагент 1 - Этиловая кислотная смесь 200ммоль/л; Сульфокарбамид 42 ммоль/л. Реагент 2 - Хлоргидрат гидроксиламина 200 ммоль/л; Fcpe 2 ммоль/л. Время реакции 300 сек. Фасовка R1 4×50 мл. R2 2×20 мл. Количество тестов в упаковке 633 (На аппарате биохимический автоматический анализатор (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)	набор	2	37 800,00	75 600,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора
15	Лактатдегидрогеназа (LDH)	Настоящий реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro активности лактата дегидрогеназы (ЛДГ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Происходит активация и окисление молочной кислоты при использовании лактата дегидрогеназы с образованием пировиноградной кислоты и возврата NAD в NADH. Активность ЛДГ образца вычисляют при измерении повышения скорости абсорбции NADH при 340 нм. Реагент 1 -Лактат лития 62.5 ммоль/л ;Хлорид калия 190.0 ммоль/л ;Трис буфер 100.0 ммоль/л	набор	4	38 100,00	152 400,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора

		.Реагент 2-Трис буфер 100.0 ммоль / L;NADH 30 ммоль / L . Фасовка R1 4×50 мл R2 1x 50 мл. Количество тестов в упаковке 587 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)							
16	Сыворотка для клинико-химической калибровки	Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе CS-240 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. (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)	набор	2	108 100,00	216 200,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора
17	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 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 анализаторе CS-240 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 (Для аппарата биохимический	набор	2	99 400,00	198 800,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора

		автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)							
18	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 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 CS-240 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 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)	набор	2	73 100,00	146 200,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора
19	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №1) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе CS-240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/RF/CRP/ALB/RBP. Фасовка 1 мл x 1 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)	набор	2	74 900,00	149 800,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора
20	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №2) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе CS-240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/RF/CRP/ALB/RBP.	набор	2	74 900,00	149 800,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора

		Фасовка 1 мл x 1 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)							
21	Антибактериальный безфосфорный детергент	Антибактериальный промывочный раствор без фосфора для биохимического анализатора CS-240. Фасовка 500мл (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)	набор	17	46 500,00	790 500,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иллева, 142-А, доклада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора
22	Щелочной детергент	Промывочный щелочной раствор для биохимического анализатора CS-240. Фасовка 2000мл. (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)	набор	5	46 500,00	232 500,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иллева, 142-А, доклада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора
23	Триглицериды TG	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации триглицеридов в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе CS-T240.</p> <p>Триглицериды в образце катализируются липопротеин липазой (LPL) и гидролизуются в глицерин и свободную жирную кислоту, под воздействием глицеринкиназы (GK) и аденозин трифосфата (АТФ) 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 перноксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H₂O и</p>	набор	1	40 900,00	40 900,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иллева, 142-А, доклада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора

хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего триглицеридов в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию триглицеридов.

Компоненты: Реагент 1- Липопротенин липаза (LPL) >1250 ЕД/л; АТР 0.70 ммоль/л; ЭДТА 10 ммоль/л; ТООС 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 - POD>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. Фасовка R1 4×50 мл R2 1×50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587.

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. (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial

<p>1. Name of the person</p> <p>2. Address</p> <p>3. City</p> <p>4. State</p> <p>5. Zip</p>	<p>6. Date of birth</p> <p>7. Sex</p> <p>8. Race</p> <p>9. Religion</p> <p>10. Education</p>	<p>11. Occupation</p> <p>12. Income</p> <p>13. Assets</p> <p>14. Liabilities</p> <p>15. Net worth</p>	<p>16. Social Security Number</p> <p>17. Driver's License Number</p> <p>18. Vehicle Registration Number</p> <p>19. Vehicle Make and Model</p> <p>20. Vehicle Year</p>	<p>21. Date of purchase</p> <p>22. Purchase price</p> <p>23. Seller's name</p> <p>24. Seller's address</p> <p>25. Seller's city</p> <p>26. Seller's state</p> <p>27. Seller's zip</p>
<p>28. Date of sale</p> <p>29. Sale price</p> <p>30. Buyer's name</p> <p>31. Buyer's address</p> <p>32. Buyer's city</p> <p>33. Buyer's state</p> <p>34. Buyer's zip</p>	<p>35. Date of purchase</p> <p>36. Purchase price</p> <p>37. Seller's name</p> <p>38. Seller's address</p> <p>39. Seller's city</p> <p>40. Seller's state</p> <p>41. Seller's zip</p>	<p>42. Date of purchase</p> <p>43. Purchase price</p> <p>44. Seller's name</p> <p>45. Seller's address</p> <p>46. Seller's city</p> <p>47. Seller's state</p> <p>48. Seller's zip</p>	<p>49. Date of purchase</p> <p>50. Purchase price</p> <p>51. Seller's name</p> <p>52. Seller's address</p> <p>53. Seller's city</p> <p>54. Seller's state</p> <p>55. Seller's zip</p>	<p>56. Date of purchase</p> <p>57. Purchase price</p> <p>58. Seller's name</p> <p>59. Seller's address</p> <p>60. Seller's city</p> <p>61. Seller's state</p> <p>62. Seller's zip</p>

		Co.,Ltd, Китай)							
24	Галогенная лампа	Расходные материалы и запасные части для ежегодного обслуживания биохимического анализатора CS-T240. (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)	штук	1	90 800,00	90 800,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора
25	Пробоотборник	Расходные материалы и запасные части для ежегодного обслуживания биохимического анализатора CS-T240.(Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)	штук	1	295 700,00	295 700,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора
26	Реакционные кюветы	Реакционные кюветы для проведения иммуноферментной реакции на биохимическом анализаторе CS-T240. Фасовка 6*20 шт/уп (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)	упаковка	2	199 800,00	399 600,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора
27	Гликолизированный гемоглобин	(Настоящий реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro содержания гликогемоглобина в крови человека на биохимическом анализаторе CS-400.Настоящий метод применяется для определения процентного содержания HbA1c в общем Hb непосредственно после реакции антиген-антител. Общий Hb и HbA1c с латексом имеет аналогичную неспецифичную адсорбцию технологии твердой фазы, добавляя специфичность моноклонального антитела формы HbA1c клатекс-HbA1c-мышинному HbA1c моноклональному комплексу антител. Этот комплекс формирует агглютинацию в связи с антителами козы против мышинных иммуноглобулинов IgG, объем	набор	3	195 300,00	585 900,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке заказчика со дня подписания Договора

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. Компоненты
Реагент 1-Латекс 0.10%;
Глицериновый буфер 15 ммоль/л;Реагент 2-R2-A.Антитела козы против мышинных иммуноглобулинов IgG 0.08 мг/мл ;Глицериновый буфер 60 ммоль/л R2-B . Мышиное антитело к HbA1c человека 0.05 мг/мл.Моноклональное антитело Глицериновый буфер 60 ммоль/л .Гемолизат H2O .Калибратор гликогемоглобина Эритроциты человека. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 2-15%. Фасовка R1 2×15 мл R2-A:0,5мл -1 ; R2-B:9,5мл -1 ; Lyse-70мл-2; Calibrator 5-1 мл; Control 1ур.-0,5мл ; Control 2ур.-0,5 мл . Количество тестов в упаковке не менее 86. 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. (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)						
	Итого					6 798 800,00		

Зав.МГО



Балкибекова Н.К.

Старший специалист КДЛ



Сапарбаева Е.А.

Провизор



Омарова А.



К договору №

От «___» _____ 2021 год.

Техническая спецификация закупаемого товара

Для аппарата биохимического автоматического анализатора CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай на 2021 год

Лот №	Наименование закупаемого товара	Техническая спецификация закупаемого товара
1	Аланинаминотрансферазы (ALT)	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе CS-240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии АЛТ L-аланин вступает в реакцию с α -кетоглутаратом, в результате чего образуется пируват и L-глутамат. Пируват восстанавливается до L-лактата при помощи ЛДГ, присутствующей в реагенте, а тем временем НАДН окисляется до НАД, что позволяет снизить значение абсорбции до 340 нм. Активность АЛТ можно проверить за счет измерения скорости снижения абсорбции при 340нм. Эндогенетический пируват образца восстанавливается ЛДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста. Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ЛДГ >1820ЕД/л; Трис Буфер 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 ммоль/л; НАДН >0.75 ммоль/л; α - кетоглутарат 36 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60-120 секунд. Фасовка R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке 587 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
2	Аспаратаминотрансфераза (AST)	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аспаратаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе CS-240. 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 аспарата аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/л; L-аспартат 300 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л Трис Буфер >80 ммоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа >1635 ЕД/л; α -кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0.75ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 120-180 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/л. Фасовка R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке 587 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
3	Щелочная фосфатазы (ALP)	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> активности щелочной фосфатазы в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-240. ЩФ в образце катализирует гидролиз RNPP для формирования P-нитрофенолата и фосфатной кислоты, что вызывает повышение значения

		<p>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 АМР 420 ммоль/л. Реагент 2 - р-нитробензол фосфатная кислота 81.5 ммоль/л; Буфер АМР 420 ммоль/л. Содержит неактивный наполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента – 0–850 ед/л. Продолжительность теста 60–120 секунд. Фасовка R1 4×50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)</p>
4	Общий белок (TP)	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации общего белка в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-240. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е.при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвратить автоматическую реверсию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520–560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600–700нм. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 г/л; Фасовка R 5×50 мл. Количество тестов в упаковке 870 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)</p>
5	Альбумин (ALB)	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации альбумина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-240. 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; Вrij-35 1%. Продолжительность реакции 300 сек.Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-60 г/л(6 г/дл). Фасовка R: 5×50 мл.Количество тестов в упаковке 734 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)</p>
6.	Общий билирубин (TB)	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-240. 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 образуетсяазо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на 750нм. Компоненты: Реагент 1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается.Продолжительность реакции 300-600 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0–300 мкмоль/л. Фасовка R1 5×50 мл R2 1x 5 мл. Количество тестов в упаковке 1068 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)</p>

7	Прямой билирубин (DB)	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации прямого билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-240. 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. Фасовка R1 5×50 мл R2 1x3 мл. Количество тестов в упаковке 1068 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
8	Глюкоза-оксидаза (GLU-OX)	Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации глюкозы, содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе CS-240. Глюкоза в образце при активации гексокиназой (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 глюкозу. Расчет концентрации глюкозы осуществляется за счет измерения изменения значения абсорбции при 340 нм. Компоненты: Реагент 1 -Трифосаденин 1.30 ммоль/л; Гексокиназа >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 мкмоль на л (720мг/дл). Фасовка R1 4×50мл R2 1x 50мл. Количество тестов в упаковке 587 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
9	Мочевина (UREA/BUN)	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации мочевины в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе CS-240. 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). Фасовка R1 4×50 мл R2 1x 50 мл. Количество тестов в упаковке 587 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
10	Креатинин (CRE)	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации креатинина в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе CS-240. Креатин может образовываться при гидролизации амидо с гидролазой в образце. Креатин может быть гидролизован под действием креатин амидин гидролазы и образовывать мочевину и саркозин. Под воздействием оксидазы саркозина креатинин может образовывать глицин и пероксид водорода, который вступает в реакцию с 4 – аминоантипирином и хромогеновыми соединениями под воздействием пероксидазы, и образует пигмент хинонимин. Впоследствии содержание креатинина в образце может быть рассчитано посредством контроля образованного объема пигмента хинонимина на определенной точке длины волны. Реагент включает следующие компоненты и механизм, который исключает помехи для расчета креатина в образце в соответствии с принципами реакции. Компоненты: Реагент 1- Трис буфер 100 ммоль/л; N-этил-N-сульфо-гидроксипропил-интер-толуидин 2 ммоль/л; KCl 20 ммоль/л; Креатинин амидо гидролаза 400 КЕД/Л; Саркозин оксидаза 8

		КЕД/Л; HRP 700 ЕД/Л. Реагент 2 - Трис буфер 100 ммоль/л. Магния ацетат 2 ммоль/л; 4 - аминокантипирин 1,2 ммоль/л; Креатин гидролаза амидин 40 КЕД/Л. Содержит стабилизатор. Время теста 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0 – 2500 мкмоль/л; Фасовка R1 4×50 мл R2 1×50 мл Количество тестов в упаковке 587 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай))
11	Общий холестерин (ТС)	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего холестерина в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе CS-240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопротеинэстеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизуется 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 гидроксибензойной кислотой и 4-амино-антипиринном с образованием H ₂ O и хинониминного пигмента. При этом объем образующегося хинониминного пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию общего холестерина. Компоненты: Реагент 1- Липопротеинлипаза > 300 ЕД/Л; Пероксидаза > 750 ЕД/Л; p-гидроксибензойная 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). Фасовка R1 4×50 мл R2 1×50 мл. Количество тестов в упаковке 587 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
12	Амилаза (AMY)	Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности α-амилазы в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе CS-240. Данный реагент действует методом, 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. Фасовка R1 4×50 мл. R2 1×50 мл. Количество тестов в упаковке (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
13	C-реактивный белок (CRP)	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации C-реактивного белка в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе CS-240. Используют латексную частицу, которая сенсибилизируется антителом против C-реактивного белка человека. Латексные частицы сталкиваются с C-реактивным белком в образце жидкости и образуют нерастворимый комплекс антиген-антитело и определенную мутность. Уровень мутности отражает уровень C-реактивного белка в образце по сравнению с калибратором, обработанным аналогичным образом, поэтому можно рассчитать концентрацию C-реактивного белка в образце. Компоненты: Реагент 1- Трис Буфер 20 ммоль/л. Реагент 2- Антитело против C-реактивного белка человека Соответствующее количество. Продолжительность реакции 2 минуты. Линейный диапазон настоящего реагента – 0 -0,80 мг/л; Фасовка 2x60 мл R2 2x15 мл Количество тестов в упаковке 350 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
14	Железо (Fe)	Реагент применяется для лабораторного количественного обнаружения содержания железа в сыворотке крови на биохимическом анализаторе CS-240. В кислотных условиях, сыворотное 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. Компоненты: Реагент1 - Этиловая кислотная смесь 200ммоль/л; Сульфокарбамид 42 ммоль/л. Реагент 2 - Хлоргидрат гидроксиламина 200 ммоль/л; Ferene 2 ммоль/л. Время реакции 300 сек. Фасовка R1 4×50 мл. R2

		2×20 мл. Количество тестов в упаковке 633 (На аппарате биохимический автоматический анализатор (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
15	Лактатдегидрогеназа (LDH)	Настоящий реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> активности лактата дегидрогеназы (ЛДГ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Происходит активация и окисление молочной кислоты при использовании лактата дегидрогеназы с образованием пировиноградной кислоты и возврата NAD в NADH. Активность ЛДГ образца вычисляют при измерении повышения скорости абсорбции NADH при 340 нм. Реагент 1 -Лактат лития 62.5 ммоль/л ;Хлорид калия 190.0 ммоль/л ;Трис буфер 100.0 ммоль/л .Реагент 2-Трис буфер 100.0 ммоль / L;NADH 30 ммоль / L . Фасовка R1 4×50 мл R2 1x 50 мл. Количество тестов в упаковке 587 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
16	Сыворотка для клинико-химической калибровки	Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе CS-240 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. (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
17	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 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 анализаторе CS-240 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 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
18	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 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 CS-240 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 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
19	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень№1) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе CS-240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/RF/CRP/ALB/RBP. Фасовка 1 мл x 1 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
20	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень№2) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе CS-240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/RF/CRP/ALB/RBP. Фасовка 1 мл x 1 (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)

21	Антибактериальный безфосфорный детергент	Антибактериальный промывочный раствор без фосфора для биохимического анализатора CS-240. Фасовка 500мл (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
22	Щелочной детергент	Промывочный щелочной раствор для биохимического анализатора CS-240. Фасовка 2000мл. (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
23	ТриглицеридыTG	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации триглицеридов в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Триглицериды в образце катализируются липопротенин 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 образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию триглицеридов. Компоненты: Реагент 1- Липопротенин липаза (LPL) >1250 ЕД/л; АТР 0.70 ммоль/л; ЭДТА 10 ммоль/л; ТООС 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 - POD>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. Фасовка R1 4×50 мл R2 1×50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. 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. (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)</p>
24	Галогенная лампа	Расходные материалы и запасные части для ежегодного обслуживания биохимического анализатора CS-T240. (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
25	Пробоотборник	Расходные материалы и запасные части для ежегодного обслуживания биохимического анализатора CS-T240.(Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
26	Реакционные кюветы	Реакционные кюветы для проведения иммуноферментной реакции на биохимическом анализаторе CS-T240. Фасовка 6*20 шт/уп (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)
27	Гликолизированный гемоглобин	(Настоящий реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> содержания гликогемоглобина в крови человека на биохимическом анализаторе CS-400. Настоящий метод применяется для определения процентного содержания HbA _{1c} в общем Hb непосредственно после реакции антиген-антител. Общий Hb и HbA _{1c} с латексом имеет аналогичную неспецифичную адсорбцию технологии твердой фазы, добавляя специфичность моноклонального антитела формы HbA _{1c} клатекс-HbA _{1c} -мышинному HbA _{1c} моноклональному комплексу антител. Этот комплекс формирует агглютинацию в связи с антителами козы против мышинных иммуноглобулинов IgG, объем агглютинации изменяется в связи с поверхностью объема

<p>твердой фазы HbA1c .При измерении абсорбции и сравнения стандартной кривой процентного соотношения концентрации HbA1c, высчитывается процентное содержание HbA1c в образце от всего объема Hb. Компоненты Реагент 1-Латекс 0.10%; Глицериновый буфер 15 ммоль/л; Реагент 2-R2-A. Антитела козы против мышинных иммуноглобулинов IgG 0.08 мг/мл ; Глицериновый буфер 60 ммоль/л R2-B . Мышиное антитело к HbA1c человека 0.05 мг/мл. Моноклональное антитело Глицериновый буфер 60 ммоль/л . Гемолизат H2O . Калибратор гликогемоглобина Эритроциты человека. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 2-15%. Фасовка R1 2×15 мл R2-A:0,5мл -1 ; R2-B:9,5мл -1 ; Lyse-70мл-2; Calibrator 5-1 мл; Control 1ур.-0,5мл ; Control 2ур.-0,5 мл . Количество тестов в упаковке не менее 86. 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. (Для аппарата биохимический автоматический анализатор CS-T240,Dirui Industrial Co.,Ltd, Китай)</p>
--

Заказчик:

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

Поставщик:

Главный врач _____ Налибаева Р.К.

Директор _____

**Приложение 3
к настоящей тендерной документации**

Форма

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

(наименование потенциального поставщика)

**Заявка на участие в тендере
(для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую
деятельность и юридических лиц)**

Рассмотрев тендерную документацию по проведению тендера/ объявление и Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного медицинского социального страхования, утвержденные постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729,

_____ (название тендера/двухэтапного тендера)
получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация), _____,

_____ (наименование потенциального поставщика) выражает согласие осуществить поставку товаров, фармацевтических услуг в соответствии с тендерной документацией (условиям объявления) по следующим лотам:

_____ (подробное описание товаров, фармацевтических услуг)

Настоящая тендерная заявка состоит из:

1. _____
2. _____
3. _____

Настоящая тендерная заявка действует в течение _____ дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.

(прописью)

Подпись, дата _____ должность, фамилия, имя, отчество
(при его наличии)

Печать
(при наличии)

Имеющий все полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению _____ (наименование
_____ потенциального поставщика)

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

№	Наименование документа	дата и номер	краткое содержание	* кем подписан документ	оригинал, копия, нотариально засвидетельствованная копия	стр.

Справка об отсутствии просроченной задолженности

Банк/филиал банка (наименование) по состоянию на _____
подтверждает отсутствие просроченной задолженности по всем видам его обязательств
длящейся 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

_____ (указать полное наименование физического лица,
_____ осуществл
яющего предпринимательскую деятельность, или юридического лица, телефон, адрес,
БИН/ИИН*, БИК**), обслуживающегося в данном банке/филиале банка,
выданной не ранее одного месяца предшествующего дате вскрытия конвертов.

Дата

Подпись

Печать
(при наличии)

* БИН/ИИН - бизнес идентификационный номер/ индивидуальный
идентификационный номер;

**БИК - банковский идентификационный код.

Сведения о квалификации
(заполняются потенциальным поставщиком при закупках
лекарственных средств, изделий медицинского назначения,
медицинской техники, фармацевтических услуг)

Наименование тендера _____

1. Общие сведения о потенциальном поставщике:

Наименование юридического лица (фамилия, имя, отчество (при наличии) физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность) _____

БИН/ИИН*/УНП** _____

2. Объем товаров, поставленных (произведенных) потенциальным поставщиком, аналогичных (схожих) закупаемым на тендере/двухэтапном тендере*** (заполняется в случае наличия)

Наименование товара	Наименование заказчика	Место поставки товара	Дата поставки товара	Наименование, дата и номер подтверждающего документа	Стоимость договора, тенге
1	2	3	4	5	6

*** Достоверность всех сведений о квалификации подтверждаю

Подпись, дата _____ должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)

Печать (при наличии) _____

* БИН/ИИН - бизнес идентификационный номер/индивидуальный идентификационный номер;

**УНП - учетный номер налогоплательщика.

**Таблица цен потенциального поставщика
(наименование потенциального поставщика,
заполняется отдельно на каждый лот)**

№	содержание	наименование товаров
1	2	3
1.	Краткое описание	
2.	Страна происхождения	
3.	Завод-изготовитель	
4.	Единица измерения	
5.	Цена _____ за единицу в _____ на условиях _____ ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения)	
6.	Количество (объем)	
7.	Всего цена = стр.5 x стр.6, в _____	
8.	Общая цена, в _____ на условиях _____ ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения, DDP) включая все затраты потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, и другие расходы. Потенциальный поставщик вправе указать другие затраты, в том числе: 8.1. 8.2.	
9.	Размер скидки, в случае ее предоставления 9.1. 9.2.	

Подпись, дата

должность, фамилия, имя, отчество
(при его наличии)

Печать
(при наличии)

Банковская гарантия

Наименование банка _____
(наименование и реквизиты банка)

Кому _____
(наименование и реквизиты заказчика, организатора закупа)

Гарантийное обязательство № _____

_____ г.
(местонахождение)

Мы были проинформированы,
что _____
(наименование потенциального поставщика)
в дальнейшем «Поставщик», принимает участие в тендере по закупке
_____ ,
организованном _____
(наименование заказчика, организатора закупа)
и готов осуществить поставку (оказать услугу) _____ на общую
сумму _____ тенге.
(наименование и объем товаров, работ и услуг) (прописью)

Тендерной документацией от «__» _____ г. по проведению
вышеназванных закупок предусмотрено внесение потенциальными поставщиками
обеспечения тендерной заявки в виде банковской гарантии.

В связи с этим, мы _____ настоящим берем на себя
(наименование банка)
безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму,
равную _____
(сумма в цифрах и прописью)

по получении Вашего письменного требования на оплату, а также письменного
подтверждения того, что Поставщик:

- 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) победитель не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение
договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

Данная гарантия вступает в силу со дня вскрытия конвертов с тендерными
заявками.

Данная гарантия действует до окончательного срока действия тендерной заявки
Поставщика на участие в тендере. Если срок действия тендерной заявки продлен, то
данное гарантийное обязательство продлевается на такой же срок.

Подпись гаранта

Дата и адрес

Печать
(при наличии)

Типовой договор закупа

Г.Шымкент

«__» _____ г.

Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области, именуемый в дальнейшем – «Заказчик», в лице главного врача **Налибаевой Р.К.**, с одной стороны, и _____ (полное наименование Поставщика – победителя тендера) _____, именуемый (ое) (ая) в дальнейшем – «Поставщик», в лице _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании _____ (устава, положения) с другой стороны, на основании Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг» и протокола об итогах закупа способом тендера по запуску **медицинских изделий (реагенты, реактивы, расходные материалы)**, прошедшего в году 2021 г № _____ от «__» _____ года заключили настоящий Договор закупа (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

1. 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.

2. Общая стоимость товаров (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/спецификации) составляет (указать сумму цифрами и прописью) (далее – общая сумма договора).

3. Срок поставки товаров: - по заявке заказчика, согласно Приложения №1 к настоящей тендерной документации

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

1) Договор – гражданско-правовой договор, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;

2) цена Договора означает цену, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств;

3) товары - товары и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в рамках Договора;

4) сопутствующие услуги - услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие, например, как транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, например, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие подобного рода обязанности Поставщика, предусмотренные данным Договором;

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.

5. 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 предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

6. Форма оплаты перечисление

Сроки выплат Заказчик оплачивает Поставщику обусловленную цену Договора путем перечисления денежных средств на банковский счет Поставщика по факту поставки товара по мере поступления финансирования, после предоставления счет-фактуры, накладной, акта приемки-передачи.

7. Необходимые документы, предшествующие оплате:

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

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

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

9. 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.

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

11. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения, указанному в приложении I к тендерной документации. 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.
12. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать специальным требованиям, определенным Заказчиком.
13. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика, оговоренными в перечне закупаемых товаров.
14. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении I к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.
15. В рамках данного Договора Поставщик должен предоставить услуги, указанные в тендерной документации.
16. Цены на сопутствующие услуги должны быть включены в цену Договора.
17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить следующую 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, являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика. 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.
20. Эта гарантия действительна в течение ____ дней после доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.
21. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией.
22. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семидесяти двух) 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.
23. 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.
24. Оплата Поставщику за поставленные товары будет производиться в форме и в сроки, указанные в пунктах 5 и 6 настоящего Договора.
25. Цены, указанные Заказчиком в Договоре, должны соответствовать ценам, указанным Поставщиком в его тендерной заявке.
26. 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.
27. Если любое изменение ведет к уменьшению стоимости или сроков, необходимых Поставщику для поставки любой части товаров по Договору, то цена Договора или график поставок, или и то и другое соответствующим образом корректируется, а в Договор вносятся соответствующие поправки. Все запросы Поставщика на проведение корректировки в рамках данной статьи должны быть предъявлены в течение 30 (тридцати) дней со дня получения Поставщиком распоряжения об изменениях от Заказчика.
28. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору без предварительного письменного согласия Заказчика.
29. Поставка товаров и предоставление услуг должны осуществляться Поставщиком в соответствии с графиком, указанным в таблице цен.
30. Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к удержанию обеспечения исполнения договора и выплате неустойки.
31. 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(х). После получения уведомления от Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по своему усмотрению, продлить срок выполнения Договора поставщиком; в этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в текст договора.
32. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1% от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

33. 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.

34. Для целей настоящего Договора «форс-мажор» означает событие, неподвластное контролю со стороны Поставщика, не связанное с просчетом или небрежностью Поставщика и имеющее непредвиденный характер. Такие события могут включать, но не ограничиваться действиями, такими как: военные действия, природные или стихийные бедствия, эпидемия, карантин и эмбарго на поставки товаров.

35. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах. Если от Заказчика не поступают иные письменные инструкции, Поставщик продолжает выполнять свои обязательства по Договору, насколько это целесообразно, и ведет поиск альтернативных способов выполнения Договора, не зависящих от форс-мажорных обстоятельств.

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.

38. 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.

39. Если в течение 21 (двадцати одного) 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.

40. Договор составляется на государственном и/или русском языках. В случае, если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством РК о языках. В случае необходимости рассмотрения Договора в арбитраже рассматривается экземпляр Договора на государственном или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

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

42. 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.

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

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

45. Настоящий Договор вступает в силу после подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора. Гарантийное обеспечение исполнения договора в размере трех процентов от общей суммы Договора закупа вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня подписания, если им не предусмотрено иное, в виде: - гарантийного денежного взноса на банковский счет: БИК SABRKZKA KZ63914122203KZ001PC Филиал ДБ АО «СБЕРБАНК» в г.Шымкент, КБЕ 16.

46. Адреса и реквизиты Сторон:

Заказчик:

Поставщик:

ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр
№ 1" управления общественного
Здоровья Туркестанской области
Г.Шымкент, Енбекшинский район, улица
Гани Иляева здание 142-А
БИН 070340010032
НИК: KZ90914122203KZ001MK
Филиал ДБ АО «СБЕРБАНК» в г.Шымкент, КБЕ 16
БИК SABRKZKA
Тел.: 8(7252) 55-03-45

Главный врач _____ **Налибаева Р.К.**

Директор _____

Настоящий Типовой 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 протокол об итогах тендера.