

ПРИКАЗ №1 от 05 января 2021 г.

**Объявление о проведении закупа
лекарственных средств способом проведения тендера**

КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО расположенный по адресу: ВКО, г.Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, объявляет о проведении **тендера по запуску диагностических реагентов**. Полный перечень закупаемых товаров, их количества и подробное описание указано в технической спецификации.

№ Лота	Наименование закупаемых товаров	Ед. изм.	Кол-во	Цена, выделенная для закупа, тг.	Сумма, выделенная для закупа, тг.	Способ оплаты	Место и сроки поставки
1	Ерос BGEM	упаковка №50	35	206 000	7 210 000	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	Поставка осуществляется по предварительной заявке Заказчика в течение 2021 года в заявленном количестве, DDP
2	Емкость для проведения реакций клоттинговых тестов	упаковка	5	118 800	594 000		
3	Калибратор ферритина	набор	1	371 460	371 460		
4	Калибратор триплконтроль	набор	1	292 100	292 100		
5	Реагент мультикалибратор BioCal (multicalibrator)	Набор	2	24 000	48 000		
6	Реагент контрольная сыворотка норма BioNorm (normal control serum)	Набор	2	24 000	48 000		
7	Реагент контрольная сыворотка патология BioPath (elevated control serum)	Набор	2	24 000	48 000		
8	Реагент контроль СРБ низкий ур. CRP Control Low	Набор	1	7 000	7 000		
9	Реагент контроль СРБ высокий ур. CRP Control Elevated	Набор	1	7 000	7 000		
10	Реагент для определения аланинаминотрансферазы (АЛТ)	Набор	35	9 500	332 500		
11	Реагент для определения альбумина	Набор	30	7 500	225 000		
12	Реагент для определения щелочной фосфатазы	Набор	30	7 500	225 000		
13	Реагент для определения амилазы	Набор	30	35 000	1 050 000		

14	Реагент для определения аспартатаминотрансферазы (АСТ)	Набор	35	9 500	332 500		
15	Реагент для определения прямого билирубина	Набор	30	7 500	225 000		
16	Реагент для определения общего билирубина	Набор	30	7 500	225 000		
17	Реагент для определения кальция	Набор	25	7 500	187 500		
18	Реагент для определения холестерина	Набор	25	12 000	300 000		
19	Реагент для определения креатинкиназы	Набор	2	10 000	20 000		
20	Реагент для определения креатинина	Набор	35	7 500	262 500		
21	Реагент для определения С-реактивного белка	Набор	25	35 000	875 000		
22	Реагент для определения гамма-глутамилтрансферазы	Набор	30	10 000	300 000		
23	Реагент для определения глюкозы	Набор	28	9 000	252 000		
24	Реагент для определения ЛПВП	Набор	10	55 000	550 000		
25	Реагент для определения железа	Набор	2	9 000	18 000		
26	Реагент для определения лактатдегидрогеназы	Набор	20	7 500	150 000		
27	Реагент для определения ЛПНП	Набор	10	55 000	550 000		
28	Реагент для определения общего белка	Набор	35	7 500	262 500		
29	Реагент для определения триглицерида	Набор	25	25 000	625 000		
30	Реагент для определения мочевины	Набор	35	7 500	225 000		
31	Реагент для определения мочевой кислоты	Набор	30	8 000	240 000		
32	Одноразовые реакционные кюветы	Набор	25	28 000	700 000		
33	Промывающий раствор	Набор	5	29 000	145 000		
34	Мочевые тест полоски BM URI 11 (pH, Nit, SG, Blo, Glu, Bil, Urob, Ket, Leu, Prot, VC)	Набор	120	8 600	1 032 000		
35	Контрольный материал BM URI 11Q (Control for 11 parameters strips)	набор	2	15 000	30 000		
36	Контрольный материал	Набор	4	17 000	68 000		
37	Контрольный материал	Набор	4	17 000	68 000		
38	Контрольный материал	Набор	4	17 000	68 000		
39	Реагент гематологический	Набор	4	42 000	168 000		
40	Реагент гематологический	Набор	60	47 000	2 820 000		

41	Быстрый количественный тест на натрийуретические пептиды	Упаковка №25	60	69 000	4 140 000		
42	Быстрый количественный тест на D-Dimer	Упаковка №25	300	55 000	16 500 000		
43	Быстрый количественный тест на кардиологический Тропонин	Упаковка №25	96	63 000	6 048 000		
44	Быстрый количественный тест на С реактивный белок (CRP)	Упаковка №25	276	39 000	10 764 000		
45	Быстрый количественный тест на прокальцитонин (PCT)	Упаковка №25	240	58 000	13 920 000		
46	Быстрый количественный тест на сTnI /СК-МВ/миоглобин	Упаковка №25	20	117 000	2 340 000		
47	Мочевые тест-полоски	Туба №100	180	22 000	3 960 000		
48	Мочевые тест-полоски	Туба №10	180	15 800	2 844 000		
49	Изотонический разбавитель (Дилуент)	канистра/ 20л.	5	48 000	240 000		
50	Ферментативный Очиститель (Драйпак)	флакон/1л .	24	30 900	741 600		
51	Контрольная кровь	Набор	4	107 000	428 000		
52	Чистящий раствор	Флакон/1 7ml	12	18 270	219 240		
53	Гематологический реагент LH	Флакон/1 00мл	60	23 800	1 428 000	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	Поставка осуществляется по предварительной заявке Заказчика в течение 2021 года, DDP
54	Гематологический реагент DIFF	Флакон/ 500мл	60	37 000	2 220 000		
55	Изотонический разбавитель	Канистра/ 20л	48	33 000	1 584 000		
56	Чистящий реагент	Флакон/ 17мл	24	3 000	72 000		
57	Набор контрольных растворов	набор	4	110 000	440 000		
58	Реагент А калибровочный	флакон/ 400мл	36	41 500	1 494 000		
59	Реагент В стандартный	флакон/ 100мл	24	36 800	883 200		
60	Реагент активации электродов	флакон/ 10мл	15	19 300	289 500		
61	Реагент депротенинизации электродов	флакон/ 10мл	8	19 300	154 400		
62	Реагент для определения Actin FS	Набор/ 2000 тестов	8	112 510	900 080		
63	Хлорид кальция	набор	8	27 110	216 880		
64	Реагент для определения Multifibren	Набор/ 500 тестов	12	70 790	849 480		

65	Стандарт для Фибриногена	набор	1	146 820	146 820		
66	Реагент для определения Thromborel S	Набор/ 1000 тестов	10	82 765	827 650		
67	Контрольная плазма N	набор	12	77 220	926 640		
68	Control Plasma P	набор	12	92 990	1 115 880		
69	Реакционные кюветы	упаковка	5	309 955	1 549 775		
70	Буфер Оурена вероналовый	набор	4	27 735	110 940		
71	Раствор чистящий	Упаковка/ 50мл	48	48 940	2 349 120		
72	Раствор промывочный	Упаковка/ 500мл	1	122 350	122 350		
73	Набор реагентов для определения протромбинового времени	набор	156	28 000	4 368 000		
74	Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени	Набор/ не менее 200 тестов	48	21 000	1 008 000		
75	Набор реагентов для определения содержания фибриногена	Набор/ не менее 240 тестов	36	59 250	2 133 000		
76	Сферы для фиксации фибринового сгустка.	Упаковка/ 4x175 штук	3	61 000	183 000		
77	Диагностический набор реагентов определения АЛТ (аланинаминотрансфераза)	набор	36	21 900	788 400		
78	Диагностический набор реагентов определения АСТ (аспартатаминотрансфераза)	набор	36	21 900	788 400		
79	Диагностический набор реагентов для определения глюкозы	набор	36	18 140	653 040		
80	Диагностический набор реагентов для определения креатинина	набор	48	28 140	1 350 720		
81	Диагностический набор реагентов для определения мочевины	набор	36	18 180	654 480		
82	Диагностический набор реагентов для определения общего белка	набор	24	12 440	298 560		
83	Диагностический набор реагентов для определения общего билирубина	набор	36	32 620	1 174 320		
84	Диагностический набор реагентов для определения общего холестерина	набор	12	25 240	302 880		

85	Диагностический набор реагентов для определения триглицеридов	набор	12	50 400	604 800		
86	Мультикалибратор	набор	3	146 000	438 000		
87	Моющий раствор	флакон	48	33 600	1 612 800		
88	Диагностический набор реагентов для определения С-реактивного белка	набор	60	50 480	3 028 800		
89	Калибратор для специфических белков	набор	3	170 760	512 280		
90	Контроль для специфических белков (level 1)	набор	3	180 000	540 000		
91	Контроль для специфических белков (level 2)	набор	3	180 000	540 000		
92	Диагностический набор реагентов для определения холестерина высокой плотности (ЛПВП)	набор	24	62 640	1 503 360		
93	Диагностический набор реагентов для определения холестерина низкой плотности (ЛПНП)	набор	24	71 120	1 706 880		
94	Мультикалибратор липидов	набор	3	127 440	382 320		
95	Диагностический набор реагентов для определения кальция	набор	4	16 980	67 920		
96	Диагностический набор реагентов для определения иммуноглобулина G	набор	1	89 260	89 260		
97	Диагностический набор реагентов для определения иммуноглобулина M	набор	1	83 420	83 420		
98	Комплимент C3	набор	1	46 380	46 380		
99	Комплимент C4	набор	1	52 160	52 160		
100	Диагностический набор реагентов для определения ферритина	набор	1	298 020	298 020		
101	Диагностический набор реагентов для определения антистрептолизина O	набор	1	192 920	192 920		
102	Диагностический набор реагентов для определения лактатдегидрогеназы	набор	4	38 400	153 600		
103	Диагностический набор реагентов для определения креатинкиназы	набор	2	49 480	98 960		
104	Альбумин (ALB)	набор	24	13 260	318 240		
105	Ревматоидный Фактор	набор	2	143 560	287 120		
106	Щелочная фосфатаза (ALP)	набор	4	16 540	66 160		

107	Диагностический набор реагентов для определения альфа-амилазы (АМУ)	набор	12	33 480	401 760
108	Диагностический набор реагентов для определения прямого билирубина	набор	10	32 620	326 200
109	Диагностический набор реагентов для определения железа	набор	4	44 260	177 040
110	Диагностический набор реагентов для определения мочевой кислоты	набор	4	28 040	112 160
111	Реагент для определения внутрисосудистого свертывания (РФМК)	набор	4	48 000	192 000
112	Антиген кардиолипидный для реакции микропреципитации.	набор	6	20 000	120 000
113	Набор реагентов для определения антител к ВИЧ	Набор №100	1	100 000	100 000
114	Набор реагентов для анализа спинномозговой жидкости	набор	1	22 000	22 000
115	Азур-эозин по Романовскому	флакон/ 1 литр	6	4 350	26 100
116	Фиксатор - краситель	флакон/ 1 литр	4	15 000	60 000

К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в п.13 гл.3 Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729.

Пакет тендерной документации можно получить в срок до 12:00 часов 22 января 2021 года, включительно по адресу: Республика Казахстан, ВКО, г.Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, отдел государственных закупок с 08:00 до 17:00 (с 12:00 – 13:00 обеденный перерыв) местного времени, по электронной почте по адресу: (asel7.10@mail.ru) или на сайте КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО (<http://04med.kz/городская-больница-4-города-усть-каменогорска/объявления>).

Окончательный срок представления тендерных заявок до 08 часов 15 минут 26 января 2021 года.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 08 часов 30 минут 26 января 2021 года по следующему адресу: Республика Казахстан, ВКО, г.Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, 3 этаж, кабинет государственных закупок.

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону 8 (7232) 74-18-95.

Главный врач



С. Попов

Техническая спецификация

№ Лота	Наименование	Ед. изм.	Техническая спецификация
1	Ерос BGEM	Упаковка №50	Одноразовая тест-карта для определения газов, электролитов и метаболитов крови на анализатор Ерос.
2	Емкость для проведения реакций клоттинговых тестов	упаковка	Выполнена из акрилового пластика высокой оптической чистоты. Представляют из себя сегментированный элемент из четырех ячеек. Линейный размер одной ячейки должен быть 12х12мм. Общий размер емкости 30х65х16мм. Упаковка 4х175 емкостей для коагулометра TS4000.
3	Калибратор Ферритина	набор	Специальный двухуровневый калибратор на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения, для проведения процедуры калибровки при выполнении тестов на FER. Калибратор должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Калибратор должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и продления стабильности. Общий объем калибратора должен быть не менее 4мл. Флаконы с калибратором должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора. для биохимического анализатора BS200E закрытого типа.
4	Калибратор триплконтроль	набор	Специальный калибратор на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения, для проведения процедуры калибровки при выполнении тестов на ASO/CRF/RF. Калибратор должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Калибратор должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и продления стабильности. Общий объем калибратора должен быть не менее 5мл. Флаконы с калибратором должны быть полностью адаптированы для reagentной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора. для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
5	Реагент мультикалибратор BioCal (multicalibrator)	Набор	4 x 3 ml на биохимический анализатор BM 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
6	Реагент контрольная сыворотка норма BioNorm (normal control serum)	Набор	4 x 5 ml на биохимический анализатор BM 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой

7	Реагент контрольная сыворотка патология BioPath (elevated control serum)	Набор	4 x 5 ml на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
8	Реагент контроль СРБ низкий ур. CRP Control Low	Набор	1 x 1 ml на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
9	Реагент контроль СРБ высокий ур. CRP Control Elevated	Набор	1 x 1 ml на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
10	Реагент для определения аланинаминотрансферазы (АЛТ)	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
11	Реагент для определения альбумина	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
12	Реагент для определения щелочной фосфатазы	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
13	Реагент для определения амилазы	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
14	Реагент для определения аспартатаминотрансферазы (АСТ)	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
15	Реагент для определения прямого билирубина	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
16	Реагент для определения общего билирубина	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
17	Реагент для определения	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
18	Реагент для определения холестерина	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
19	Реагент для определения креатинкиназы	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
20	Реагент для определения креатинина	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
21	Реагент для определения С-реактивного белка	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
22	Реагент для определения гамма-глутамилтрансферазы	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
23	Реагент для определения глюкозы	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
24	Реагент для определения ЛПВП	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
25	Реагент для определения железа	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
26	Реагент для определения лактатдегидрогеназы	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
27	Реагент для определения ЛПНП	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
28	Реагент для определения общего белка	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
29	Реагент для определения триглицерида	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой

30	Реагент для определения мочевины	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
31	Реагент для определения мочевой кислоты	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
32	Одноразовые реакционные кюветы	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
33	Промывающий раствор	Набор	на биохимический анализатор ВМ 200, Biomaxima (Польша) с закрытой системой
34	Мочевые тест полоски ВМ URI 11 (pH, Nit, SG, Blo, Glu, Bil, Urob, Ket, Leu, Prot, VC)	Набор	на мочевой анализатор ВМ URI 200 Biomaxima (Польша) с закрытой системой.
35	Контрольный материал ВМ URI 11Q (Control for 11 parameters strips)	набор	3 x 8 ml на мочевой анализатор ВМ URI 200 Biomaxima (Польша) с закрытой системой.
36	Контрольный материал	Набор	EIGHYCHECK 3 WP H высокий уровень контрольная кровь 1,5 мл, №12 для гематологического анализатора Sysmex XP 300 с закрытой системой
37	Контрольный материал	Набор	EIGHYCHECK 3 WP H низкий уровень контрольная кровь 1,5 мл, №12 для гематологического анализатора Sysmex XP 300 с закрытой системой
38	Контрольный материал	Набор	EIGHYCHECK 3 WP H нормальный уровень контрольная кровь 1,5 мл, №12 для гематологического анализатора Sysmex XP 300 с закрытой системой
39	Реагент гематологический	Набор	Раствор очищающий Cellclean 50 мл для гематологического анализатора Sysmex XP 300 с закрытой системой
40	Реагент гематологический	Набор	Универсальный разбавляющий Cellclean 20 л для гематологического анализатора Sysmex XP 300 с закрытой системой
41	Быстрый количественный тест на натрийуретические пептиды.	Упаковка №25	NT-proBNP Rapid Quantitative Test для анализатора Fineware
42	Быстрый количественный тест на D-Dimer	Упаковка №25	D-Dimer Rapid Quantitative Test для анализатора Fineware.
43	Быстрый количественный тест на кардиологический Тропонин	Упаковка №25	Cardiac Troponin I (cTn I) Rapid Quantitative Test) для анализатора Fineware.
44	Быстрый количественный тест на С реактивный белок (CRP).	Упаковка №25	(C-reactive protein) Rapid Quantitative Test для анализатора Fineware
45	Быстрый количественный тест на прокальцитонин (PCT)	Упаковка №25	Procalcitonin Rapid Quantitative Test для анализатора Fineware.
46	Быстрый количественный тест на сТnI /СК-МВ/миоглобин.	Упаковка №25	cTn I/CK-MB/Myoglobin Rapid Quantitative Test для анализатора Fineware
47	Мочевые тест-полоски	Туба №100	Диагностические тест-полоски для выполнения мочевых исследований с использованием полуавтоматического

			мочевом анализатора. Определение не менее 10 аналитов в цельной моче. Тестовые зоны на подложке должны располагаться в строго определенной последовательности для правильности считывания фотометром анализатора: уробилиноген с диапазоном чувствительности в пределах 3.3-16мкмоль/л, билирубин с диапазоном чувствительности в пределах 3,3-8,6 мкмоль/л, кетоны с диапазоном чувствительности в пределах 0,5-1,0 ммоль/л, кровь с диапазоном чувствительности в пределах 5-15 эри/мкл, белок с диапазоном чувствительности в пределах 0.15-0.3г/л, нитриты с диапазоном чувствительности в пределах 13-22 мкмоль/л, лейкоциты с диапазоном чувствительности в пределах 5-15 лео/мкл, глюкоза с диапазоном чувствительности в пределах 2.8-5.5 ммоль/л, специфическая плотность с диапазоном чувствительности в пределах 1.005-1.030, рН с диапазоном чувствительности в пределах 5.0-9.0. Каждая полоска должна оснащаться идентификационной зоной для совместимости с анализатором для анализатора мочи CL-500.
48	Мочевые тест-полоски	Туба №100	Определение не менее 10 аналитов. Время определения результата по всем аналитам не более 60 секунд. Строгая последовательность расположения тестовых зон по каждому определяемому аналиту. Каждая полоска должна оснащаться идентификационной зоной для совместимости с анализатором. Высокая чувствительность при определении каждого аналита. Диапазоны определения: глюкоза 50-1000 мг/дл, белок 15-1000 мг/дл, билирубин 0.5 - мг/дл, уробилиноген 2-8 мг/дл, рН 5-9, удельный вес 1.000 – 1.030, кровь (гемоглобин) 0.03 – 1.0мг/дл, кетоны 5-150 мг/дл, нитриты 0.08 – 0.5 мг/дл, лейкоциты 25-300 Leu/uL для мочевого анализатора AUTION ELEVENT AE4020
49	Изотонический разбавитель (Дилуент)	канистра/ 20л.	Буферный водный раствор с фиксированными параметрами рН, электропроводимости и осмолярности. Бесцветная жидкость без запаха. Содержание сульфата натрия < 2.0%; хлорида натрия < 0.025%; лимонной кислоты < 0.2; солей ЭДТА < 0.1%; стабилизаторов < 0.04%. Отметка на упаковке о дате изготовления, условия хранения должны быть указаны на этикетке для автоматического гематологического анализатора MicroCC-20Plus.
50	Ферментативный Очиститель (Драйпак)	флакон/1л	Буферный водный раствор с фиксированными параметрами рН, электропроводимости и осмолярности. Жидкость синего цвета без запаха. Содержание протеолитического фермента < 1%; формиата натрия < 0.8 %; хлорида натрия < 0.6%, солей ЭДТА < 0.2%; пропиленгликоля < 3.5%; сурфактанта < 0.2%. Отметка на упаковке о дате изготовления, условия хранения должны быть указаны на этикетке для автоматического гематологического анализатора MicroCC-20Plus.

51	Контрольная кровь	Набор	Типа Para 12 Extend (1L,1N,1H) для оценки точности и достоверности результатов, полученных на гематологических анализаторах. Состав: Реагент должен содержать стабилизированные эритроциты человека, тромбоциты, стабилизаторы. Стабильность: Стабильность закрытого флакона 6 месяцев Стабильность открытого флакона 30дн. Фасовка: В наборе 3 флакона по 2,5мл (1 высокий уровень, 1 низкий уровень, 1 нормальный уровень) для автоматического гематологического анализатора MicroCC-20Plus.
52	Чистящий раствор	Флакон/ 17ml	Очищающий раствор, желтого цвета, с характерным специфическим запахом, оказывающий ярко-выраженные дезинфицирующие свойства. Используется для удаления белкового налета, волокон, фибриновых сгустков. Рекомендуют применять периодически для сервисных работ или глубокой очистки и дезинфекции прибора. Флакон из плотного непрозрачного пластика белого цвета, защищающего раствор от воздействия солнечных лучей. Может использоваться без разведения. Концентрация действующего вещества [г / дм3] - 34,435 для гематологического анализатора MicroCC-20Plus.
53	Гематологический реагент LH	Флакон/ 100мл	Специальный жидкий реагент марки M-52LH для лизирования красных кровяных клеток и химического окрашивания гемоглобина. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой гематологической системы к гематологическому анализатору закрытого типа BC-5000.
54	Гематологический реагент DIFF	Флакон/ 500мл	Специальный жидкий реагент марки M-52DIFF для одновременного лизирования красных кровяных клеток, дифференцировки лейкоцитов по 5 субпопуляциям и химического окрашивания базофилов и эозинофилов. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой гематологической системы к гематологическому анализатору закрытого типа BC-5000.
55	Изотонический разбавитель	Канистра/ 20л.	Специальный разбавитель марки M52 Diluent для разведения цельной крови при подсчете форменных элементов. В составе не должно содержаться никаких вредных веществ. Наличие специальных антибактериальных присадок должно позволять использовать данный разбавитель в течение всего срока хранения, указанного на упаковке. Упаковка должна быть маркирована специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой гематологической системы к гематологическому анализатору закрытого типа BC-5000.
56	Чистящий реагент	Флакон/ 17мл	Универсальный чистящий реагент M30P Probe Cleanser для одновременной очистки счетных камер и трубопроводов от органических и неорганических

			загрязнений. Реагент не должен оказывать на очищаемые элементы коррозионного, окисляющего воздействия, а также должен легко вымываться. Данная фасовка предназначена для совместимости с длиной аспирационного зонда при проведении процедуры очистки анализатора к гематологическому анализатору закрытого типа ВС-5000.
57	Набор контрольных растворов	набор	Набор марки В55 для ежедневного проведения внутрилабораторного контроля точности измерений на приборах использующих в работе базовые реагенты М58. Набор должен состоять из трех флаконов, емкостью не менее 3,5мл каждый. Проверенные контрольные данные, не менее, чем по двенадцати клиническим анализам крови плюс дополнительные аналитические параметры, относящиеся к трехвершинной кривой распределения эритроцитов и тромбоцитов. Наличие аттестованных референтных параметров соответствующих низким, нормальным и высоким показателям указанным во вкладыше, который прилагается к набору. Дополнительно вкладыш должен иметь специальный штриховой код совместимый со считывателем для закрытой гематологической системы и автоматического ввода референтных параметров в память прибора к гематологическому анализатору закрытого типа ВС-5000.
58	Реагент А калибровочный	флакон/ 400мл	для анализатора электролитов АС9801.
59	Реагент В стандартный	флакон/ 100мл	для анализатора электролитов АС9801.
60	Реагент активации электродов	флакон/ 10мл	для анализатора электролитов АС9801.
61	Реагент депротенизации электродов	флакон/ 10мл	для анализатора электролитов АС9801.
62	Реагент для определения Actin FS	Набор/ 2000 тестов	10 x 10 мл раствор, представляющий собой очищенные фосфатиды сои в эллаговой кислоте с добавлением гепес буфера(4-(2-гидроксиэтил)-1-пиперазинэтансульфоновая кислота), предназначен для определения АЧТВ - 10 флаконов с реагентом x10мл к автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660.
63	Хлорид кальция	набор	Раствор 0,025 моль/л 10 x 15 мл., который инициирует реакцию коагуляции в методиках гемостаза. Инкубация плазмы с оптимальным количеством фосфолипидов и поверхностным активатором приводит к активации факторов внутренней системы свертывания. Добавление ионов кальция запускает процесс свертывания; при этом измеряется время, ушедшее на образование фибринового сгустка. Материалы, поставляемые в наборе: 10 флаконов с реагентом x15 мл. Используется совместно с реагентом АКТИН FS к автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660.

64	Реагент для определения Multifibren	Набор/ 500 тестов	U 10 x 5 ml количественное определение фибриногена в плазме. Модификация метода Clauss. Цитратная плазма коагулирует в присутствии большого избытка тромбина. Время свертывания в значительной степени зависит от содержания фибриногена в образце; вещества, ингибирующие тромбин (гепарин в концентрациях до 2 Ед/мл или гирудин в терапевтической дозе), не влияют на результаты тестирования. Материалы, поставляемые в наборе: Мультифибрен U 8 x 5 мл, код № OWZG или 14 x 2 мл, код № OWZG к автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660.
65	Стандарт для Фибриногена	набор	Fibrinogen standards level 1-6 6 x for 1 ml (уровень 1-6 6 x на 1мл). Раствор, представляющий собой лиофилизированную плазму отобранных здоровых доноров, разбавленную сухим человеческим фибриногеном и стабилизированную раствором гепес буфера(4-(2-гидроксиэтил)-1-пиперазинэтансульфоная кислота) - 6x1мл к автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660.
66	Реагент для определения Thromborel	Набор/ 1000 тестов	S 10 x 10 мл (1000 тестов) Человеческий тромбопластин содержащий кальций. Назначение и применение: Тромборель S используется для определения протромбинового времени (ПВ) по Quick и в комбинации с плазмой, дефицитной по определенным факторам, для определения активности факторов свертывания II, V, VII и X. Упаковка на 10 флаконов с реагентом x 10 мл к автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660.
67	Контрольная плазма	набор	Control Plasma N 10 x * 1 ml. Контрольная плазма N (норма) - аттестована по параметрам: ПВ, АЧТВ, ТВ, фибриноген, факторы II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, BT, антитромбин III, Протеин C, Протеин S, ProC Global/FV, ProC Ac R, альфа-2-антиплазмин, плазминоген, общая функция комплемента, C1-ингибитор, волчаночные антикоагулянты, фактор Виллебранда, ORKE41 к автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660.
68	Контрольная плазма	набор	Control Plasma P 10 x * 1 ml. Контрольная плазма P (патология) (аттестована по параметрам: ПВ, АЧТВ, фибриноген, факторы II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, BT, антитромбин III, Протеин C, Протеин S, ProC Global/FV, ProC Ac R, альфа-2-антиплазмин, плазминоген, общая функция комплемента, C1-ингибитор, фактор Виллебранда) к автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660.
69	Реакционные кюветы	упаковка	Реакционные пробирки - одноразовые пластиковые пробирки на 1мл - 3x1000шт к автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660.
70	Буфер Оурена вероналовый	набор	Раствор OVB, предназначен для разведений плазмы, представляющий собой смесь барбитала натрия (0.6%), хлорида натрия (0.7%), амилового спирта (10%), гидроксида натрия (11%) в воде, для определения барбитала в моче - 10x15мл к автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660.

71	Раствор чистящий	Упаковка/ 50мл	CA Clean I - раствор, представляющий собой гипохлорит натрия в воде - 1х50мл к автоматизированному анализатору коагуляции крови серии CA-660.
72	Раствор промывочный	Упаковка/ 500мл	CA Clean II – раствор для промывания иглы пробозаборника аппарата. Упаковка/1 х 500 мл к автоматизированному анализатору коагуляции крови серии CA-660.
73	Набор для определения протромбинового времени	набор	Набор реагентов для постановки клоттингового теста отражает 1 и 2 фазу плазменного свертывания и активность работы факторов. Количество тестов в одном наборе не менее 200 при расходе на анализаторе на один тест не более 50мкл. Наличие адаптаций для анализаторов. Не требуется дополнительного отдельного калибратора при адаптации. Обязательное наличие в наборе дополнительной контрольной плазмы. для коагулометра TS4000.
74	Набор реагентов для определения активированного частичного тромбопластинового времени	Набор/ 200 тестов	Набор реагентов для постановки клоттингового теста на коагуляционный (плазменный) гемостаз. Количество тестов в одном наборе не менее 200 при расходе на анализаторе на один тест не более 50мкл. Наличие адаптаций для анализаторов. Рабочие реагенты не требуют дополнительного разведения лиофилизатов. Наличие в составе набора 0,025M CaCl. для коагулометра TS4000.
75	Набор реагентов для определения содержания фибриногена	Набор/ 240 тестов	Набор реагентов для постановки клоттингового теста по определению концентрации первого свертывающего фактора плазмы. Количество тестов в одном наборе не менее 200 при расходе на анализаторе на один тест не более 50мкл. Наличие адаптаций для анализаторов. Не требуется дополнительного отдельного калибратора при адаптации. Обязательное наличие в наборе дополнительной контрольной плазмы. для коагулометра TS4000.
76	Сферы для фиксации фибринового сгустка	Упаковка/ 4х175 штук	Шарики стальные для фиксации времени образования сгустка. Специальные сферы выполненные из антикоррозийного металла, предназначенные для фиксации момента образования фибринового сгустка. Вес одной сферы 55мг, диаметр 2,4мм для коагулометра TS4000.
77	Диагностический набор реагентов определения АЛТ (аланинаминотрансфераз а)		Двухкомпонентный набор реагентов для определения GOT/ALT. Объем рабочего раствора, не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели

			реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
78	Диагностический набор реагентов определения АСТ (аспартатаминотрансфераза)		Двухкомпонентный набор реагентов для определения GOT/AST. Объем рабочего раствора, не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
79	Диагностический набор реагентов для определения глюкозы	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения GLU-GodPap. Объем рабочего раствора, не менее 200мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
80	Диагностический набор реагентов для определения креатинина	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения CREA-J. Объем рабочего раствора, не менее 72мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
81	Диагностический набор реагентов для определения мочевины	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения BUN/UREA. Объем рабочего раствора, не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения

			<p>контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.</p>
82	<p>Диагностический набор реагентов для определения общего белка</p>	набор	<p>Однокомпонентный набор реагентов для определения TP. Объем рабочего раствора, не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительный картридж. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.</p>
83	<p>Диагностический набор реагентов для определения общего билирубина</p>	набор	<p>Двухкомпонентный набор реагентов для определения TBIL/VOX. Объем рабочего раствора, не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.</p>
84	<p>Диагностический набор реагентов для определения общего холестерина</p>	набор	<p>Однокомпонентный набор реагентов для определения CHOL/TC. Объем рабочего раствора, не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительный картридж. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и</p>

			контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
85	Диагностический набор реагентов для определения триглицеридов	набор	Однокомпонентный набор реагентов для определения TG. Объем рабочего раствора, не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительный картридж. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
86	Мультикалибратор	набор	Одноуровневый мультикалибратор для однокомпонентных и двухкомпонентных тестов. Лиофильно высушенная сыворотка с аттестованными значениями аналитов для калибровки тестов: GOT/ALT, GOT/AST, ALB, AMS, GGT, GLU-GodPap, FE, CREA-J, LDH, MG, BUN/UREA, TP, TBIL/VOX, DBIL/VOX, CHOL/TC, TG, ALP, UA. При разведении лиофильной сыворотки, объем готового калибратора, не менее 30мл. Набор мультикалибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
87	Моющий раствор	флакон	Специальный концентрированный реагент Detergent CD80. Реагент предназначен для приготовления моющего раствора, использующегося для промывки блока реакционных кювет, дозирующих зондов, миксера. Готовый раствор не должен обладать коррозионными и окисляющими свойствами при контакте с деталями анализатора. Фасовка концентрата должна быть не менее 1 литра. Должно хватать для приготовления, не менее чем 15 литров моющего раствора для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
88	Диагностический набор реагентов для определения С-реактивного белка	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения CRP методом нефелометрии. Объем рабочего раствора, не менее 50мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной

			карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
89	Калибратор для специфических белков	набор	Специальный калибратор на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения для проведения процедуры калибровки при выполнении тестов на С3, С4, CRP, IgA, IgG, IgM. Должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки и расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и продления стабильности. Общий объем должен быть, не менее 5мл. Флаконы с реагентом должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
90	Контроль для специфических белков (level 1)	набор	Специальный реагент ClinChem на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения соответствующие нормальному диапазону, для проведения процедуры QC при выполнении тестов на С3, С4, CRP, IgA, IgG, IgM. Реагент должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Реагент должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и продления стабильности. Общий объем реагента должен быть не менее 30мл. Флаконы с реагентом должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
91	Контроль для специфических белков (level 2)	набор	Специальный реагент ClinChem на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения соответствующие нормальному диапазону, для проведения процедуры QC при выполнении тестов на С3, С4, CRP, IgA, IgG, IgM. Реагент должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Реагент должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и продления стабильности. Общий объем реагента должен быть не

			менее 30мл. Флаконы с реагентом должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
92	Диагностический набор реагентов для определения холестерина высокой плотности (ЛПВП)	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для количественного определения липидного обмена высокой концентрации методом прямой фотометрии без осаждения. На специфичность наблюдаемого эффекта не влияет концентрация НВ в пределах до $\pm 10\%$. Объем рабочего раствора, не менее 54мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
93	Диагностический набор реагентов для определения холестерина низкой плотности (ЛПНП)	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для количественного определения липидного обмена низкой концентрации методом прямой фотометрии без осаждения. На специфичность наблюдаемого эффекта не влияет концентрация НВ в пределах до $\pm 10\%$. Объем рабочего раствора, не менее 54мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
94	Мультикалибратор липидов	набор	Мультикалибратор для двухкомпонентных тестов при количественном определении липидов. Лиофильно высушенная сыворотка с аттестованными значениями аналитов для калибровки тестов: ApoA1, ApoB, HDL-C, LDL-C, определяемых методом прямой фотометрии без осаждения. При разведении лиофильной сыворотки, объем готового калибратора, не менее 5мл. Набор должен

			быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
95	Диагностический набор реагентов для определения кальция	набор	Однокомпонентный набор реагентов для определения Са. Объем рабочего раствора, не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1 для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
96	Диагностический набор реагентов для определения иммуноглобулина G	набор	Общий объем реагента должен быть, не менее 50мл. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом, полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для биохимического анализатора BS200E закрытого типа.
97	Диагностический набор реагентов для определения иммуноглобулина М	набор	Общий объем реагента должен быть, не менее 50мл. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом, полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для биохимического анализатора BS200E закрытого типа.
98	Комплимент С3	набор	Общий объем реагента должен быть, не менее 50. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом, полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для биохимического анализатора BS200E закрытого типа.
99	Комплимент С4	набор	Общий объем реагента должен быть, не менее 50. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом, полностью совместимым со

			встроенным сканером анализатора. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для биохимического анализатора BS200E закрытого типа.
100	Диагностический набор реагентов для определения ферритина	набор	Общий объем реагента должен быть, не менее 19мл. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом, полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов. В составе набор наличия калибратора для биохимического анализатора BS200E закрытого типа.
101	Диагностический набор реагентов для определения антистрептолизина О	набор	Трехкомпонентный набор реагентов с объемом рабочего раствора, не менее 70мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R, R1, R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. В составе набора обязательное наличие сывороток для проведения QC, а также флакон с калибратором. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для биохимического анализатора BS200E закрытого типа.
102	Диагностический набор реагентов для определения лактатдегидрогеназы	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения LDH. Объем рабочего раствора, не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
103	Диагностический набор реагентов для определения креатинкиназы	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения КФК. Объем рабочего раствора, не менее 80мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и

			снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
104	Альбумин (ALB)	набор	(4*40ml) однокомпонентный набор реагентов для определения ALB. Объем рабочего раствора, не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительный картридж. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
105	Ревматоидный Фактор	набор	(1*40мл+1*11мл) с калибратором (5*0.5мл) Двухкомпонентный набор реагентов для определения RF методом «C&q». Объем рабочего раствора не менее 55мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
106	Щелочная фосфатаза (ALP)	набор	(4*35ml+2*18ml) Двухкомпонентный набор реагентов для определения ALP. Объем рабочего раствора, не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовый оригинальный контейнер R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и

			контроля качества только с помощью мультисывороток. Не должно требоваться повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
107	Диагностический набор реагентов для определения альфа-амилазы (AMY)	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения AMS. Объем рабочего раствора не менее 48мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
108	Диагностический набор реагентов для определения прямого билирубина	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения DBIL/VOX. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа.
109	Диагностический набор реагентов для определения железа	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения FE. Объем рабочего раствора не менее 96мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для

			автоматического биохимического анализатора BS-200Е закрытого типа.
110	Диагностический набор реагентов для определения мочевой кислоты	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения UA. Объем рабочего раствора не менее 200мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов для автоматического биохимического анализатора BS-200Е закрытого типа.
111	Реагент для определения внутрисосудистого свертывания (РФМК)	набор	Набор реагентов для качественного определения в крови специальных комплексов для выявления маркеров внутрисосудистого свертывания крови, тромбозмболии, ДВС-синдромов различного генеза. Набор рассчитан не менее чем на 192 анализа. Обязательное наличие в наборе контрольных лиофилизированных плазм с содержанием и без содержания специальных комплексов. Рабочий реагент должен быть размещен во флаконах.
112	Антиген кардиолипидный для реакции микропреципитации	набор	В комплекте: ампулы по 2мл; раствор холин- хлорида, флаконы (5,0 мл), по 2 комплекта в упаковке.
113	Набор реагентов для определения антител к ВИЧ	Набор №100	«Alere Determine HIV-1/2» иммунохроматографический экспресс - тест для определения антител к ВИЧ-1 и 2 типов (ВИЧ-1, ВИЧ-2) в сыворотке, плазме и цельной крови человека с принадлежностями (1уп. – капилляр, 2шт. - Чейз буфер).
114	Набор реагентов для анализа спинномозговой жидкости	набор	Состав набора: Реагент 1 - Реактив Самсона (кислота уксусная, 5,3 моль/л, фенол, 0,22 моль/л, фуксин основной, 2 г/л, спирт этиловый, 18 г/л) – 1 флакон (10 мл). Реагент 2 - Фенол – 1 флакон (2,5 г). Реагент 3 - Кислота сульфосалициловая 2-водная – п/э пакет (30 г). Реагент 4 - Натрий сернокислый или натрий сернокислый 10-водный – п/э пакет (70 г или 160 г). Реагент 5 - Калибровочный раствор общего белка, 10 г/л – 1 флакон (5,0 мл). Реагент 6 - Аммоний сернокислый – п/э пакет (85 г).
115	Азур-эозин по Романовскому	по флакон/ 1 литр	Предназначен для окраски форменных элементов крови. Одного литра должно хватить на окрашивание до 6 тысяч мазков крови, при условии разведения в 20 раз. В состав упаковки должен входить фосфатный концентрированный буфер.

116	Фиксатор- краситель	флакон/ 1 литр	0,30% раствора сухого красителя эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду в метаноле для приготовления мазков.
-----	---------------------	----------------	--

К закупаемым лекарственным средствам, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

- 1) наличие регистрации лекарственных средств, медицинских изделий в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, комплектующих, входящих в состав медицинского изделия 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) лекарственные средства, медицинские изделия хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, медицинских изделий соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 4) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:
не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);
не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);
- 5) лекарственные средства, медицинские изделия по своей характеристике (комплектации) должны соответствовать характеристике (комплектации), указанной в объявлении или приглашении на закуп;
- 6) лекарственные средства или медицинские изделия по ценовому предложению потенциального поставщика не должны превышать предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию утвержденных в порядке, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.



УТВЕРЖДАЮ

Главный врач

КГП на ПХВ «Городская больница
№4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО

С. Попов

Приказ № 1 от 1 января 2021 года

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

предоставляемая потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок на участие в тендере по закупу диагностических реагентов

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в **тендере по закупу диагностических реагентов**, (далее – тендерная документация) разработана в соответствии с Правилами организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 (далее – Правила).

Организатор и заказчик тендера:

КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, Восточно-Казахстанская область, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, БИН 140840015573; ИИК KZ5596504F0007607146, БИК IRTYKZKA, АО «ForteBank», КБе 16.

Тендерная документация предоставляется бесплатно.

1. Общие положения

1.1. Тендер проводится с целью выбора поставщика(ов) для **закупа диагностических реагентов**.

1.2. Настоящая тендерная документация включает в себя:

- 1) технические и качественные характеристики закупаемых товаров, включая технические спецификации;
- 2) объем закупаемых товаров и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;
- 3) место, сроки и другие условия поставки товара;
- 4) условия платежей и проект договора закупа товаров по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 5) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа;
- 6) требования к оформлению тендерной заявки;
- 7) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 8) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
- 9) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- 10) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
- 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации;
- 12) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- 13) условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза и Поддержка предпринимательской инициативы, определенные Правилами;
- 14) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа;
- 15) перечень и количество медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием технической характеристики и предельных цен по каждому лоту.

В случае индивидуальной непереносимости пациента, на основании заключения врачебно-консультативной комиссии заказчика, перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием технической характеристики по каждому лоту;

16) перечень и количество лекарственных средств;

17) требования к потенциальным поставщикам, установленные главой 3 настоящих Правил;

18) сведения о квалификации согласно форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

19) требования к товарам, установленные главой 4 настоящих Правил.

2. Перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям главы 3 и закупаемых товаров - главе 4 настоящих Правил

2.1. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, подтверждающих права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций), а также документы, указанные в подпунктах 18, 19 пункта 64 настоящих Правил.

2.2. Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, согласно *приложению 2* к тендерной документации. На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, согласно *приложению 3* к 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 Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "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, согласно *приложению 4* к тендерной документации, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии 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 от 31 января 2011 года № 3 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 6793), по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (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 по форме, согласно *приложению 5* к тендерной документации.

9) копию сертификата о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки (для отечественных товаропроизводителей);

копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;

копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;

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 по формам, *приложений 6* к тендерной документации, включающую фактические затраты потенциального поставщика, из которых формируется конечная цена заявленных лекарственных средств, медицинских изделий и (или) фармацевтической услуги, включая цену сопутствующих услуг;

12) сопутствующие услуги;

13) оригинал документа, согласно *приложению 7* к тендерной документации, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;

14) при необходимости копию акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи» (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случаях представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), вышеуказанный акт не представляется;

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

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

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

18) договоры намерения об оказании фармацевтической услуги с соисполнителями;

19) гарантийное письмо об установлении информационно-коммуникационной инфраструктуры для ведения информационной системы учета амбулаторного лекарственного обеспечения (при закупе фармацевтических услуг);

20) 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 медицинских изделий.

2.3. Техническая часть тендерной заявки содержит:

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленного товара, на бумажном носителе (при заявлении медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, также на электронном носителе в формате *.doc);

2) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям настоящих Правил и тендерной документации.

3) Гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа товаров.

2.4. Требования к потенциальным поставщикам товаров:

К потенциальным поставщикам желающих принять участие в тендере предъявляются следующие квалификационные требования:

- 1) должен быть зарегистрирован в качестве субъекта предпринимательства согласно законодательству Республики Казахстан;
- 2) должен быть правоспособным на осуществление фармацевтической деятельности по производству или оптовой реализации лекарственных средств и (или) медицинских изделий;
- 3) не должен 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 должен быть признанным судом недобросовестным по настоящим Правилам;
- 5) не должен быть аффилированным с заказчиком, организатором закупа, единым дистрибьютором;
- 6) не должен быть аффилированным по одному лоту с другим потенциальным поставщиком;
- 7) не должен быть признан банкротом вступившим в законную силу судебным актом, и в отношении него не должно проводиться процедур банкротства или ликвидации;
- 8) не должен нарушать патентных и иных прав и притязаний третьих лиц, связанных с реализацией лекарственных средств и медицинских изделий.

3. Технические и качественные характеристики закупаемых товаров, включая технические спецификации

3.1. Технические и качественные характеристики закупаемых товаров, указаны в *Приложении 1 (объявление о проведении тендера)* к настоящей тендерной документации.

4. Место, сроки и другие условия поставки товара

4.1. Место, сроки и другие условия поставки, указаны в *Приложении 1 (объявление о проведении тендера)* к настоящей тендерной документации.

5. Условия платежей и проект договора на товары

5.1. По факту поставки товаров в количестве, предварительно заявленным Заказчиком. Необходимые документы, предшествующие оплате:

- 1) подписанный Договор;
- 2) накладная
- 4) счет-фактура с описанием, указанием количества, цены единицы и общей суммы поставленных товаров, предоставленная Поставщиком Заказчику.

5.2. Проект договора согласно *приложению 8* к настоящей тендерной документации.

Цена тендерной заявки потенциального поставщика должна быть выражена в национальной валюте РК в тенге.

6. Требования к языкам тендерной заявки, договора закупа

6.1. Заявка на участие в тендере, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы, касательно заявки на участие в конкурсе составляются и представляются на языке, на котором составлена настоящая тендерная документация.

В случае их составления и представления потенциальным поставщиком на другом языке, к ним прилагается точный перевод.

7. Требования к оформлению тендерной заявки

7.1. Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии). 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 скреплению подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии).

7.2. 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.

7.3. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупок по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «*Тендер по закупке диагностических реагентов*» и «Не вскрывать до 8:30 часов 15 января 2021 года».

8. Порядок, форма и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки

8.1. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере 1 (одного) процента от суммы, выделенной для закупок товаров.

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

1) гарантийного денежного вклада, который вносится на банковский счет заказчика/организатора закупок: *КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, Восточно-Казахстанская область, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, БИН 140840015573, БИК КСJBKZKX, КБе 16, ИИК KZ698562203105210462, АО "Банк ЦентрКредит"*.

2) банковской гарантии по форме, согласно *приложению 7* к тендерной документации.

8.3. Срок действия гарантийного обеспечения составляет не менее срока действия тендерной заявки.

8.4. 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 закупок без определения победителя тендера;

6) вступления в силу договора закупок и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупок.

8.5. 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 закупок или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;

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

9. Указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки

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

10. Место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия

10.1. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику/организатору закупок в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации в *КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, по адресу: ВКО,*

г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/ 4, отдел государственных закупок, 3- этаж, в срок до 08 часов 15 минут 26 января 2021 года.

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

10.3. 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.

11. Формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации

11.1. Не позднее, чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок, при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику/организатору закупок за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупок 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.

11.2. В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик/организатор закупок 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.

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

12. Место, дата, время и процедура вскрытия конвертов с тендерными заявками

12.1. Продолжительность времени между завершением приема тендерных заявок и началом вскрытия конвертов с тендерными заявками не превышает двух часов.

12.2. Конверты с тендерными заявками *вскрываются тендерной комиссией в 08:30 часов 26 января 2021 года по адресу: ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/ 4, отдел государственных закупок, 3-этаж.*

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

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

13. Процедура рассмотрения тендерных заявок

13.1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации 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.

13.2. 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 Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "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 согласно требованиям настоящих Правил;
- 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 по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 11) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;
- 12) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил;
- 13) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к товарам и услугам приобретаемым в рамках настоящих Правил;
- 14) применения процедуры банкротства, ликвидации и (или) наличия в перечне недобросовестных поставщиков;
- 15) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых товаров, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;
- 16) непредставления копии акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств и изделий медицинского назначения, 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 64 настоящих Правил, за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупке фармацевтических услуг;
- 17) если техническая характеристика заявленного медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

- 18) несоответствия требованиям пункта 17 настоящих Правил, за исключением случаев, предусмотренных пунктом 18 настоящих Правил;
- 19) установленных пунктами 26, 33 настоящих Правил;
- 20) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;
- 21) если не представлена либо представлена неподписанная таблица цен;
- 22) представления потенциальным поставщиком цены товара, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену по торговому наименованию товара;
- 23) представления тендерной заявки в не прошитом виде, с неп пронумерованными страницами, не заверенной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;
- 24) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя предъявляемым квалификационным требованиям;
- 25) непредставления информации об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 настоящих Правил;
- 26) непредставления согласия на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 настоящих Правил, в порядке, установленном настоящими Правилами;
- 27) установления инициирования процедуры банкротства либо ликвидации, приостановления финансово-хозяйственной деятельности, в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупок;
- 28) установления факта привлечения к ответственности за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств по заключенным в течение последних двух лет договорам на основании решения суда, вступившего в законную силу.

14. Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза и Поддержка предпринимательской инициативы

Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза

14.1. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и/или производителем государств-членов Евразийского экономического союза, имеющий регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы ЕАЭС (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года №78 и от 12 февраля 2016 года № 46), 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.

14.2. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и/или производителем государств-членов Евразийского экономического союза, имеющий регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46), 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.

14.3. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями и/или производителями государств-членов Евразийского экономического союза, имеющих регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46), тендерные заявки которых соответствуют требованиям настоящих Правил,

заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор рассматривают тендерные заявки потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями и/или производителями государств-членов Евразийского экономического союза, имеющих регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46), а тендерные заявки других потенциальных поставщиков (при их наличии) отклоняются.

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

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

1) разрешение (лицензия) на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств, медицинских изделий, 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.

14.6. Статус производителя государств-членов Евразийского экономического союза, имеющего регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46) потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

1) разрешением (лицензией) на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств и медицинских изделий, полученное в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

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

Поддержка предпринимательской инициативы

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

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

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

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

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

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

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

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

полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан.

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

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

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

15. Условия внесения, форма, объем и способ гарантийного обеспечения договора на товары

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

15.2. Гарантийное обеспечение составляет 3 (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, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

15.3. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

15.4. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа не превышает двухтысячекратный размер месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

15.5. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

- 1) расторжения договора закупа в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;
- 2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, изделий медицинского назначения и нарушение других условий договора);
- 3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа.

16. Перечень и количество закупаемого товара

Перечень и количество медицинских изделий указаны в *приложении 1* к настоящей тендерной документации.

17. Сведения о квалификации потенциального поставщика

Сведения о квалификации потенциального поставщика предоставляется согласно *приложению 5* к тендерной документации, согласно форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

18. Требования к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

18.1. К закупаемому лекарственному средству предъявляются следующие требования:

- 1) наличие регистрации лекарственных средств, медицинских изделий в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, комплектующих, входящих в состав медицинского изделия 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) лекарственные средства, медицинские изделия хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, медицинских изделий соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 4) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:
не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);
не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);
- 5) лекарственные средства, медицинские изделия по своей характеристике (комплектации) должны соответствовать характеристике (комплектации), указанной в объявлении или приглашении на закуп;
- 6) лекарственные средства или медицинские изделия по ценовому предложению потенциального поставщика не должны превышать предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию утвержденных в порядке, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.

18.2. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор или лизингодатель не устанавливают к товарам требований, не предусмотренных настоящими Правилами.

18.3. Требования к товарам применяются с учетом особенностей способа закупа, установленных настоящими Правилами.

Приложение 2 к приказу
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
от 18 января 2017 года №20

Форма

(Кому)

(наименование заказчика, организатора
закупа или единого дистрибьютора)

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)

Приложение 3 к приказу
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
от 18 января 2017 года №20

Форма

Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ	Оригинал, копия, нотариально засвидетельствованная копия	Стр.
---	------------------------	--------------	--------------------	-----------------------	--	------

Приложение 4 к приказу
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
от 18 января 2017 года №20

Форма

Справка банка в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, длящейся более трех месяцев перед банком

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,

_____, осуществляющего предпринимательскую деятельность, или юридического лица, телефон, адрес, БИН/ИИН*, БИК**), обсуживающегося 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.

Форма

Сведения о квалификации

(заполняются потенциальным поставщиком при закупе лекарственных средств, изделий медицинского назначения, медицинской техники, фармацевтических услуг, услуг по хранению и транспортировке лекарственных средств, изделий медицинского назначения, услуг по учету и реализации лекарственных средств, изделий медицинского назначения)

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.

Форма

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)

Форма

Банковская гарантия
(вид обеспечения тендерной/конкурсной заявки)

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)

***Примечание: Поставщику необходимо указать срок действия банковской гарантии**

Форма

Договор закупа

"__" ____ г.

(Местонахождение)

, именуемый (ое) (ая) в дальнейшем – "Заказчик", в лице

(полное наименование Заказчика)

должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица 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 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 и протокола об итогах закупа способом _____ (указать способ) по запуску (предмет закупа), прошедшего в году _____ № _____ 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/специфики) составляет (указать сумму цифрами и прописью) (далее – общая сумма договора).

3. 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 закупе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.
4. 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).
5. Форма оплаты _____
(перечисление, за наличный расчет, аккредитив и т.д.)
6. Сроки выплат _____
(пример: % после приемки товара в пункте назначения или предоплата или и т.д.)
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 или 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 1 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 1 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

(указать требуемый срок гарантии)

доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.

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

46. Адреса и реквизиты Сторон: Дата регистрации в территориальном органе казначейства (для государственных органов и государственных учреждений): _____. Настоящий Типовой договор закупа товара регулирует правоотношения, возникающие между Заказчиком и Поставщиком в процессе осуществления Заказчиком закупа лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники. Любые вносимые в настоящий Договор изменения и дополнения должны соответствовать законодательству Республики Казахстан, тендерной документации Заказчика, тендерной заявке Поставщика и протоколу об итогах тендера.

Форма

Банковская гарантия
(вид обеспечения исполнения договора)

Наименование банка: _____
(наименование и реквизиты банка)

Кому: _____
(наименование и реквизиты заказчика)

Гарантийное обязательство № _____
_____ « _____ » _____ г.
(место нахождения)

Принимая во внимание, что _____,
(наименование поставщика)

«Поставщик» заключил(ит)* договор поставки/договор закупа/договора оказания фармацевтических
услуг/договор финансового лизинга _____ между заказчиком и поставщиком № _____ от
_____ г. (далее - договор) на поставку (оказание)

_____ (описание товаров или услуг)

и Вами было предусмотрено в Договоре, что Поставщик внесет обеспечение его исполнения в виде
банковской гарантии на общую сумму _____
тенге,

настоящим _____
(наименование банка)

подтверждаем, что являемся гарантом по вышеуказанному Договору и берем на себя безотзывное
обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму, равную
_____ по получении

(сумма в цифрах и прописью)

Вашего письменного требования на оплату, по основаниям, предусмотренным [пунктами 98, 282, 472](#)
Правил 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, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30
октября 2009 года № 1729, а также письменного подтверждения того, что Поставщик не исполнил или
исполнил ненадлежащим образом свои обязательства по Договору.

Данная гарантия вступает в силу с момента его подписания и действует до момента полного
исполнения Поставщиком своих обязательств по Договору.

Подпись и печать гарантов Дата и адрес
