

Сатып алу бойынша хабарландыру –
«Биохимиялық анализаторларға арналған реагенттер»
баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен

1. Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының атауы мен мекенжайы: Нұр-сұлтан қаласы әкімдігінің ШЖҚ "№ 3 көпбейінді қалалық аурухана" МКК, Нұр-сұлтан Қ., Ә. Молдағұлова к-сі, 28.

2. Сатып алынатын дәрілік заттардың халықаралық патенттелмеген атаулары (саудалық атауы - жеке төзбеушілік жағдайында), Сауда маркасы мен өндіруші көрсетілмеген медициналық бұйымдардың (бұдан әрі - тауар) атаулары және олардың қысқаша сипаттамасы, сатып алу көлемі, жеткізу орны, әрбір дәрілік зат және (немесе) медициналық бұйым бойынша сатып алу үшін бөлінген сома (хабарландыруға №1 қосымша) осы хабарландырудың ажырамас бөлігі болып табылады..

3. Сатып алынатын шығыс материалдарының тізбесіне (хабарландыруға № 1 қосымша) сәйкес жеткізу мерзімдері мен шарттары осы хабарландырудың ажырамас бөлігі болып табылады.

4. Құжаттарды тапсыру (қабылдау) орны және баға ұсыныстарын берудің соңғы мерзімі: Нұр-Сұлтан қаласы, Жеңіс Даңғылы 58 үй, 3 қабат, мемлекеттік сатып алу бөлімі, **02.02.2022 ж. сағат 12.00-ден бастап 09.02.2022 ж. сағат 13.00-ге дейін** (жұмыс тәртібі сағат 13.00-ден 18.00-ге дейін демалыс күндерін санамағанда және түскі үзіліс сағат 13.00-ден 14.00-ге дейін мин.)

5. Баға ұсыныстары бар конверттерді ашу күні, уақыты және орны: конверттерді ашу **09.02.2022 ж.сағат 16.10-де** Нұр-сұлтан қаласы, Жеңіс Даңғылы 58 үй, мекен-жайы бойынша өтеді.

Әлеуетті өнім беруші баға ұсыныстарын ұсынудың соңғы мерзімі өткенге дейін мөрленген түрде бір ғана баға ұсынысын береді. Конверт Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы белгілеген мерзімдерде лицензиялау немесе рұқсат беру рәсімі арқылы рұқсат беру органдары жүзеге асыратын қызметті немесе әрекеттерді (операцияларды) жүзеге асыруға жеке немесе заңды тұлғаның құқықтарын растайтын рұқсатты, сондай-ақ ұсынылатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың осы Қағидалардың 4-тарауында белгіленген талаптарға сәйкестігін растайтын құжаттарды, сондай-ақ фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің сипаттамасы мен көлемін қамтиды..

Әлеуетті өнім берушінің баға ұсынысын беруі Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша сұрау салудың және сатып алудың үлгі шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың талаптарын сақтай отырып, дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды беруді жүзеге асыруға немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге келісім білдіру нысаны болып табылады.

Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуды жүзеге асыру кезінде Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы баға ұсыныстарын қабылдау аяқталған күннен бастап күнтізбелік он күн ішінде қорытындылар хаттамасын жасайды, оған мыналар кіреді:

- 1) сатып алынатын Тауарлардың қысқаша сипаттамасы мен бағасы, олардың саудалық атауы, фармацевтикалық қызметтер;
- 2) баға ұсынысын беру күні мен уақыты;
- 3) сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге шарт жасасу болжанатын әлеуетті өнім берушінің атауы мен орналасқан жері және осындай шарттың бағасы;

4) баға ұсыныстары бар конверттерді ашу рәсімі кезінде қатысқан әлеуетті өнім берушілердің атауы көрсетіледі.

Хаттама Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының интернет-ресурсында орналастырылады (www.auruhana3.kz).

Тапсырыс беруші және (немесе) сатып алуды ұйымдастырушы бұл туралы хабардар ететін ең төмен баға ұсынысын ұсынған әлеуетті өнім беруші жеңімпаз деп танылады.

Бірдей баға ұсыныстары ұсынылған жағдайларда баға ұсынысын бірінші болып ұсынған әлеуетті өнім беруші жеңімпаз деп танылады.

Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуға осы Қағидалардың 102-тармағына сәйкес баға ұсынысы мен құжаттары ұсынылған бір әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осындай әлеуетті өнім берушіні сатып алудың жеңімпазы деп тану туралы шешім қабылдайды.

Баға ұсыныстары болмаған кезде баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алу өтпеді деп танылады.

Сатып алуды ұйымдастырушының уәкілетті өкілі: Мукатаева А.С., директордың қаржы-экономикалық мәселелер жөніндегі орынбасары, тел: +7-7172-49-15-64; эл.мекен-жайы: ogz_mgb3@mail.ru.

Директор

Данбаева Ж.С.

*Орындаушы: Абдушев Д. С.
Тел.: +7-7172-49-15-64*

**Объявление по закупу –
«Реагенты для биохимических анализаторов»
способом запроса ценовых предложений**

1. Наименование и адрес заказчика или организатора закупа: ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Нур-Султан, г. Нур-Султан, ул. А. Молдагуловой 28.

2. Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств (торговое название - в случае индивидуальной непереносимости), наименования медицинских изделий, (далее - товар) без указания торговой марки и производителя и их краткая характеристика, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому лекарственному средству и (или) медицинскому изделию (Приложение №1 к объявлению), является неотъемлемой частью настоящего объявления.

3. Сроки и условия поставки (Приложение № 1 к объявлению), является неотъемлемой частью настоящего объявления.

4. Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: г. Нур-Султан, Проспект Жеңіс дом 58, 3 этаж, отдел государственных закупок, с **12ч. 00 мин. 02.02.2022г. до 13 ч. 00 мин. 09.02.2022 г.** (режим работы с 09ч.00мин. до 18ч.00мин за исключением выходных дней и обеденного перерыва с 13 ч.00 мин. до 14 ч. 00 мин.)

5. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: вскрытие конвертов состоится **09.02.2022 г. в 16 ч. 10 мин.**, по адресу г. Нур-Султан, Проспект Жеңіс дом 58.

Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку лекарственных средств и (или) медицинских изделий или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

При осуществлении закупа способом запроса ценовых предложений заказчик или организатор закупа составляют протокол итогов в течение десяти календарных дней с даты завершения приема ценовых предложений, в который включаются:

- 1) краткое описание и цена закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, их торговое наименование, фармацевтических услуг;
- 2) дата и время представления ценового предложения;
- 3) наименование и местонахождение потенциального поставщика, с которым предполагается заключить договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, и цена такого договора;
- 4) наименование потенциальных поставщиков, присутствовавших при процедуре вскрытия конвертов с ценовыми предложениями.

Протокол размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа (www.auruhana3.kz).

Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение, которого заказчик и (или) организатор закупа уведомляют об этом.

В случаях представления одинаковых ценовых предложений, победителем признается потенциальный поставщик, первым представивший ценовое предложение.

В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с пунктом 102 настоящих Правил, заказчик или организатор закупа принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа.

При отсутствии ценовых предложений, закуп способом запроса ценовых предложений признается несостоявшимся.

Уполномоченный представитель организатора закупок: Мукатаева А.С.,
Заместитель директора по финансово-экономическим вопросам, тел: +7-7172-49-15-64;
эл.адрес: ogz_mgb3@mail.ru

Директор

Данбаева Ж.С.

*Исполнитель: Абдушев Д.С.
Тел.: +7-7172-49-15-64*

Сатып алынған тауарлардың тізімі

№ п/п	Тауардың атауы	Техникалық ерекшелігі	Өлшем бірлігі	Саны	Бағасы	Сомасы
1	АЛТ УК (сұйық түрі) (реагент көлемі 500 мл)	АЛТ УК (сұйық түрі) (500 мл) қан сарысуы мен плазмасындағы аланинаминотрансфераза белсенділігін анықтауға арналған реагенттер жиынтығы (пиридоксальфосфатсыз УК-кинетикалық әдіс). Жинақтың құрамы: Реагент 1 (P1)-құрамында L-аланин, ЛДГ бар, пайдалануға дайын трис-НСІ буферлік ерітіндісі. Аналитикалық сипаттамалары: сызықтық-400 е/л дейін; вариация коэффициенті-5% аспайды. Қалыпты мәндер: әйелдер: 31 Е/л дейін; ерлер:40 Е/л дейін. Флакондарды ашқаннан кейін P1 және P2 реагенттерінің тұрақтылығы ластану және жарық әсері болмаған кезде жиынтықтың барлық жарамдылық мерзімі ішінде 2-8°С температурада тығыз жабылған күйінде тұрақты. Реагенттер "Miura" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.	жинағы	5	39 300,00	196 500,00
2	Альбумин (реагент көлемі 200 мл)	Альбумин (200) Сарысу мен қан плазмасындағы альбуминді фотометриялық анықтауға арналған реагенттер жиынтығы (бромкрезол жасыл әдісі). Әдіс принципі альбуминнің бромкрезол жасылымен әлсіз қышқыл ортада өзара әрекеттесуі кезінде жасыл кешен пайда болады, оның түс қарқындылығы Сынамадағы альбумин концентрациясына пропорционалды. Жинақтың құрамы: Реагент (P) - пайдалануға дайын сукцинатты буфердегі бромкрезолды жасыл ерітінді. Калибратор-альбуминнің калибрлік ерітіндісі, 40 г/л, пайдалануға дайын. Аналитикалық сипаттамалары: сызықтық-80 г/л дейін; вариация коэффициенті-3% артық емес. Қалыпты шамалар: қан сарысуы мен плазмасында – 35-50 г/л.Талданатын үлгілер - гемолизденбеген Сарысу, гепаринизацияланған немесе ЭДТА қан плазмасы. Реагент пен	жинағы	2	5 800,00	11 600,00

		калибратордың тұрақтылығы - реагент құтыны ашқаннан кейін 6 айдан артық емес тұрақты. 2-25°C температурада қараңғы жерде калибратор құтыны ашқаннан кейін 2 айдан аспайтын тұрақты болады. температура кезінде тығыз жабық күйде +2-+8 °с. жинақты сақтау дайындаушы-кәсіпорынның қаптамасында 2-8°C температурада барлық жарамдылық мерзімі ішінде сақталуы тиіс. Реагенттер "Miura" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.				
3	Амилаза -1 (реагент көлемі 100 мл)	Амилаза -1 (100 мл) қан плазмасындағы және зәрдегі α-амилаза белсенділігін анықтауға арналған реагенттер жиынтығы (кинетикалық әдіс, CNP субстраты-олигосахарид). Әдіс принципі: α-амилаза CNP (2-хлор-4-нитрофенол) түзе отырып, CNP-олигосахаридті гидролиздейді. CNP түзілу жылдамдығы Сынамадағы α-амилаза белсенділігіне тура пропорционал. Жинақтың құрамы: Реагент (P) - пайдалануға дайын субстраттан тұратын буферлік ерітінді. Аналитикалық сипаттамалары: сызықтық-1400 Е/л дейін; вариация коэффициенті-5% аспайды; қалыпты шамалар: қан сарысуы мен плазмасында – 100 Е/л дейін; несепте – 500 Е/л дейін. Талданатын үлгілер: гемолиз іздері жоқ Сарысу, гепаринизацияланған немесе ЭДТА қан плазмасы, зәр. Реагенттің тұрақтылығы: жарықта ұстамаңыз. Экзогендік α-амилазаның реагентке түсуін болдырмаңыз. Құтыны ашқаннан кейін Реагент 2-8°C температурада тығыз жабық түрде 6 ай бойы тұрақты, реагенттер "Miura" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.	жинағы	2	43 000,00	86 000,00
4	АСТ-УК - (сұйық түрі) (реагент көлемі 500 мл)	АСТ-УК-(сұйық түрі) (500 мл) қан сарысуы мен плазмасындағы аспартаминотрансфераза белсенділігін анықтауға арналған реагенттер жиынтығы (пиридоксальфосфатсыз УК-кинетикалық әдіс). Жинақтың құрамы: Реагент 1 (P1)-құрамында L-аспартат, ЛДГ, МДГ бар, пайдалануға дайын трис-НСІ буферлік ерітіндісі. Реагент 2 (P2) – НАДН, α-кетоглутарат ерітіндісі, пайдалануға	жинағы	5	39 300,00	196 500,00

		дайын. Жинақты сақтау: 2-8°C температурада өндіруші кәсіпорынның қаптамасында барлық жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Аналитикалық сипаттамалары: сызықтық-400 е/л дейін; вариация коэффициенті-5% аспайды. Қалыпты мөндер: әйелдер: 31 Е / л дейін; ерлер:38 Е / л дейін. Реактивтердің тұрақтылығы: Р1 және Р2 флакондарды ашқаннан кейін ластану және жарықтың әсері болмаған кезде жиынтықтың барлық жарамдылық мерзімі ішінде 2-8°C температурада тығыз жабық түрде тұрақты болады, реагенттер "Miura"сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.				
5	Жалпы Билирибин-А (реагент көлемі 600 мл)	Жалпы Билирибин-А (600 мл) Калибраторы бар қан сарысуындағы, плазмасындағы жалпы билирубинді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы (3,5-дихлорфенилдиазоний тұзы бар DPD әдісі). Әдіс принципі: билирубиннің қышқыл ортада 3,5-дихлорфенилдиазоний тұзымен (DPD-әдіс) өзара әрекеттесуі кезінде детергент болған кезде қызыл азобилирубин пайда болады, оның түс қарқындылығы Сынамадағы билирубин концентрациясына пропорционалды. Аналитикалық сипаттамалары: сызықтық-428 мкмоль/л дейін; вариация коэффициенті-7% аспайды. Қан сарысуы мен плазмасындағы қалыпты мөлшер-20,5 мкмоль/л дейін. Талданатын үлгілер-гемолизденбеген Сарысу, қан плазмасы. Жинақты сақтау: 2-8°C температурада өндіруші кәсіпорынның қаптамасында барлық жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Реагенттер "Miura" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.	жинағы	10	26 300,00	263 000,00
6	Билирубин-конъюгацияланған а (реагент көлемі 125 мл)	Билирубин-конъюгацияланған а (125 мл) қан сарысуындағы конъюгацияланған (тікелей) билирубинді, конъюгацияланған билирубин Калибраторы бар қан плазмасын анықтауға арналған реагенттер жиынтығы (диазотталған сульфанил қышқылы әдісі). Әдіс принципі: билирубин диазотацияланған сульфанил қышқылымен қышқыл ортада әрекеттескенде қызыл азобилирубин	жинағы	5	5 000,00	25 000,00

		пайда болады, оның түс қарқындылығы Сынамадағы билирубин концентрациясына пропорционалды. Аналитикалық сипаттамалары: сызықтық-171 мкмоль/л дейін; вариация коэффициенті-7% аспайды. Қан сарысуы мен плазмасындағы қалыпты шамалар-5,1 мкмоль/л дейін. Реагенттердің тұрақтылығы-құтыларды ашқаннан кейін реагенттер 3 ай тұрақты. оларды 2-25°C температурада тығыз жабық күйде сақтаған кезде. Дайындаушы-кәсіпорынның қаптамасында 2-8°C температурада барлық жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Реагенттер "Miura" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.				
7	Гамма ГТ (сұйық түрі) (реагент көлемі 100 мл)	Гамма ГТ (сұйық түрі) (100 мл) қан сарысуындағы, плазмасындағы γ -глутамилтрансфераза белсенділігін анықтауға арналған реагенттер жиынтығы (Зейцтің кинетикалық әдісі). Әдіс принципі Зейц-Персин әдістемесіне сәйкес субстрат ретінде l-гамма-глутамил-3-карбокситетрагидропиримидин-4-нитроанилидті қолдана отырып, гамма-ГТ белсенділігін кинетикалық анықтау (1974). 5-амин-2-нитро-бензоаттың түзілу жылдамдығы гамма-ГТ белсенділігіне тура пропорционал. Аналитикалық сипаттамалары: сызықтық-230 е/л дейін; вариация коэффициенті-5% аспайды. Қалыпты мәндер: ерлер: 50 е/л дейін; әйелдер: 32 Е/л дейін. Талданатын үлгілер-гемолизденбеген Сарысу, ЭДТА қан плазмасы. Реагенттердің тұрақтылығы: Р1 және Р2 флакондарды ашқаннан кейін ластану және жарықтың әсері болмаған кезде жиынтықтың барлық жарамдылық мерзімі ішінде 2-8°C температурада тығыз жабылған күйінде тұрақты. Реагенттер "Miura" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.	жинағы	6	15 000,00	90 000,00
8	Глюкоза (реагент көлемі 1000 мл)	Глюкоза (1000 мл) қандағы және зәрдегі глюкоза концентрациясын глюкозооксидаза әдісімен анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жинақтар құрамы: Реагент 1 (Р1) - құрамында 4-миноантипирин, фенол, тұрақтандырғыш, пайдалануға дайын фосфатты буферлі ерітінді. Реагент 2 (Р2) - пайдалануға дайын	жинағы	10	15 900,00	159 000,00

		<p>депротеиндейтін ерітінді. Калибратор-глюкозаның калибрлік ерітіндісі, 10,0 ммоль/л, пайдалануға дайын. Жинақты сақтау-өндіруші кәсіпорынның қаптамасында 2-8°C температурада барлық жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Аналитикалық сипаттамалары: сызықтық-28 ммоль/л дейін; вариация коэффициенті-5% артық емес. Қалыпты шамалар: жаңа алынған капиллярлық қанда-3,3 – 5,5 ммоль/л; қан сарысуында және плазмасында-4,0 – 6,1 ммоль/л; несепте-2,8 ммоль/тәул (0,8 ммоль/л) кем. Талданатын үлгілер: жаңа алынған қан, гемолизденбеген Сарысу, гепаринизацияланған немесе ЭДТА қан плазмасы, зәр. Құтыларды ашқаннан кейін реагенттер мен Р1, Р2 калибраторының және калибратордың тұрақтылығы 2-8°C температурада тығыз жабылған күйінде барлық жарамдылық мерзімі ішінде тұрақты, реагенттер "Minga"сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.</p>				
9	Темір (реагент көлемі 50 мл)	<p>Темір (60 мл) қан сарысуы мен плазмасындағы темірді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы (депротеинизациясыз феррозинмен әдіс). Әдіс принципі: депротеинизациясыз феррозинмен колориметриялық әдіс. Қышқыл ортадағы темір иондары (3+) трансферрин кешенінен босатылады және тотықсыздандырғыштың әсерінен темір иондарына (2+) өтеді. Қалпына келтірілген темір феррозинмен боялған кешенді құрайды. Түзілген күрделі қосылыстың түс қарқындылығы Сынамадағы темір концентрациясына тура пропорционал. Аналитикалық сипаттамалары: сызықтық-250 мкмоль/л дейін; вариация коэффициенті-5% артық емес. Қалыпты мәндер: әйелдер: 8,8–27,0 мкмоль/л; ерлер: 9,5–30,0 мкмоль/л. Талданатын үлгілер: гемолиздің ізі жоқ қан сарысуы немесе гепаринизацияланған қан плазмасы. Реагент пен калибратордың тұрақтылығы. 1, 2 реагенттерді және калибраторды құтыны ашқаннан кейін 6 айдан артық сақтауға болмайды. 2-25°C температурада тығыз жабық күйде сақтау жиынтығы: 2-25°C температурада өндіруші кәсіпорынның</p>	жинағы	2	7 300,00	14 600,00

		қаптамасында барлық жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Реагенттер "Miuga" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.				
10	Кальций (реагент көлемі 100 мл)	<p>Кальций (100 мл) сарысудағы, қан плазмасындағы және зәрдегі кальцийді фотометриялық анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Әдістің принципі: қышқыл ортада кальций иондары Арсеназо III индикаторлық реагентімен әрекеттесіп, қызыл түс кешенін құрайды, оның түс қарқындылығы Сынамадағы кальцийдің құрамына тікелей пропорционалды. Жиынтықтың құрамы-Реагент (Р) – құрамында АРСЕНАЗО III және детергент бар, пайдалануға дайын ацетатты буфер. Аналитикалық сипаттамалары: сызықтық-7,00 ммоль/л дейін; вариация коэффициенті-4% аспайды. Ересек адамның қан сарысуындағы қалыпты шамалар – 2,02 – 2,60 ммоль/л., жаңа туған нәрестелердегі кальций концентрациясының төменгі шегі–1,75 ммоль/л. зәрде-2,50-7,50 ммоль/тәул. Талдау үшін сынамалар-Сарысу, гемолиз іздері жоқ гепаринделген қан, зәр. Реагенттің тұрақтылығы-флаконды ашқаннан кейін ластану болмаған кезде реагент талдағыштың бортында 1 ай бойы тұрақты. Жұмыс арасындағы үзілістерде реагентті 2-25°C температурада тығыз жабық күйде сақтау керек. Калибрлеу үшін осы әдіспен сертификатталған сарысулық мультикалибраторды қолдану ұсынылады. Калибратордың паспортында көрсетілген Аналит концентрациясының мәні кестеге стандарттарды енгізіңіз. Зертханаішілік сапаны бақылауды "Вектор-Бест" фирмасының бақылау сарысулары және осы әдіспен аттестатталған басқа да бақылау сарысулары бойынша жүзеге асыруға болады. Жинақты сақтау. Дайындаушы кәсіпорынның қаптамасында 2-25°C температурада барлық жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Реагенттер "Miuga" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.</p>	жинағы	4	6 100,00	24 400,00

11	Креатинин (реагент көлемі 500 мл)	<p>Креатинин-А (500 мл) қан сарысуындағы, плазмасындағы және несептегі креатинин концентрациясын анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Әдіс принципі: сілтілі ортадағы Креатинин пикрин қышқылымен қызғылт сары түсті өнімді құрайды (Джафе реакциясы). Реакция процесінде реакция қоспасының түс қарқындылығының өзгеру жылдамдығы үлгідегі креатинин концентрациясына пропорционал және толқын ұзындығы 500 (490-510) нм кезінде фотометриялық анықталады. Бос сынаманың өзгеру жылдамдығын есепке алу билирубинмен кедергіні барынша азайтуға мүмкіндік береді. Қан сарысуы мен плазмасындағы псевдокреатининді хромогендердің (ақуыз, глюкоза және т.б.) спецификалық емес реакцияларын түзету тиісінше қан сарысуы мен плазмасының үлгілеріндегі креатининді анықтау нәтижесінен 26 мкмоль/л шегеру арқылы жүргізіледі. Жинақтың құрамы: Реагент 1 (P1) - натрий гидрототығының ерітіндісі. Реагент 2 (P2) – пикрин қышқылының ерітіндісі. Калибратор-пайдалануға дайын креатинин 240 мкмоль/л ерітіндісі. Аналитикалық сипаттамалары: сызықтық-3800 мкмоль/л дейін; вариация коэффициенті-5% аспайды. Талданатын үлгілер Гемолизденбеген Сарысу, гепаринизацияланған немесе ЭДТА қан плазмасы, 25 рет сұйылтылған несеп. Реагенттердің тұрақтылығы. Флакондарды ашқаннан кейін реагенттер ластану болмаған кезде талдағыштың бортында 1 ай бойы тұрақты болады. Жұмыс арасындағы үзілістерде реагентті 2-8°С температурада тығыз жабық күйінде сақтау қажет. Талдауды "Миура"анализаторына жүктеу парағы бойынша жүргізу. Калибрлеу үшін осы әдіспен сертифицикатталған сарысулық мультикалибраторды қолдану ұсынылады. Калибратордың паспортында көрсетілген Аналит концентрациясының мәні кестеге стандарттарды енгізіңіз. Сапаны бақылау: қозғалмалы бос сынамасы және өтемі бар Яффе кинетикалық әдісімен аттестатталған креатининнің белгілі құрамы бар бақылау сарысулары (rate-blank with compensated). Жинақты сақтау. Дайындаушы кәсіпорынның қаптамасында 2-25°С</p>	жинағы	5	19 500,00	97 500,00
----	---	--	--------	---	-----------	-----------

		температурада барлық жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Реагенттер "Miuга" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.				
12	Магний (реагент көлемі 100 мл)	Магний (100 мл) сарысудағы, қан плазмасындағы және зәрдегі магнийді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы (ксилидил көк әдісі). Әдістің принципі: сілтілік ортада магний иондары ксилидил - көк индикаторлық реагентпен әрекеттесіп, түс қарқындылығы Сынамадағы магний құрамына тікелей пропорционалды түсті кешен түзеді. Аналитикалық сипаттамалары: сызықтық-2,05 ммоль / л дейін; вариация коэффициенті-5% аспайды. Қалыпты шамалар: қан сарысуы мен плазмасында 0,66–1,07 ммоль / л; несепте-3-5 ммоль / тәул. Талданған үлгілер: Гемолизденбеген Сарысу, гепаринизацияланған қан плазмасы, несеппен 4 рет сұйылтылған. Реагент пен калибратордың тұрақтылығы: құтыларды ашқаннан кейін реагент пен калибратор 6 ай бойы 2-8°С температурада тығыз жабық күйде тұрақты. Тиісті құжаттарды ұсыну.	жинағы	4	11 600,00	46 400,00
13	Несепнәр-УК (реагент көлемі 200 мл)	Несепнәр-УК (200 мл) қан сарысуындағы және зәрдегі несепнәрді ферментативті анықтауға арналған реагенттер жиынтығы (кинетикалық УК әдісі). Жиынтық құрамы: Реагент 1 (P1)-трис-НСІ буферлік ерітіндісі. Реагент 2 (P2) - құрамында НАДН, уреаза, ГЛДГ бар лиофилизат. Калибратор - 8,33 ммоль/л, пайдалануға дайын несеп-кінәнің калибрлік ерітіндісі. Дайындаушы-кәсіпорынның қаптамасында 2-8°С температурада барлық жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Аналитикалық сипаттамалары: сызықтық-33,30 ммоль/л дейін; вариация коэффициенті-5% аспайды. Қан сарысуы мен плазмасындағы қалыпты шамалар: 2,50-8,32 ммоль/л; зәрде: тәулігіне 333-583 ммоль. Талданатын үлгілер-гемолизденбеген Сарысу, гепаринделген (аммоний гепаринінен басқа) немесе ЭДТА қан плазмасы; 50 есе сұйылтылған несеп. Жұмыс реагентін дайындау, реагенттің тұрақтылығы және калибратор Р2 1 сауыттың ішіндегісін Р1 1 сауыттың ішіндегісін еріту.Лиофилизат толық	жинағы	5	17 700,00	88 500,00

		ерігеннен кейін жұмыс реагентін (Р) бөлме температурасында 30 минут ұстау керек. Жұмыс реагенті 1 айға тұрақты. 2-8°C температурада сауытты ашқаннан кейін Калибратор 3 ай тұрақты болады. 2-8°C температурада тығыз жабық күйде. Талдау жүргізу жинағы биохимиялық жартылай автоматты және автоматты талдағыштарда талдау жүргізуге арналған, толқын ұзындығы: 340 нм (334 нм, 365 нм); оптикалық жол ұзындығы: 10 мм; температура: 37°C.реагенттер "Miura"сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.				
14	ӨБК	С-реактивті ақуызды анықтауға арналған жиынтық. Антиген-антидене реакциясын соңғы нүкте әдісімен өлшеу. Реактивтерді дайындау: сұйық реактивтер пайдалануға дайын. Сақтау және тұрақтылық: 2-8 ° С температурада сақтау кезінде, күн сәулесінің тікелей түсуіне жол бермей, реактивтер жапсырмада көрсетілген жарамдылық мерзіміне дейін тұрақтылықты сақтайды. Егер контаминацияны болдырмаса, аспаптағы орнықтылық кемінде 4 аптаны құрайды. Мұздатпаңыз. Өртүрлі топтамадағы реактивтер бір-бірін алмастырмауы тиіс. Үлгіні жинау және сақтау: жаңа сарысуды қолданыңыз. Егер сынақ сол күні жүргізілмесе, сарысуды 2-8 ° С температурада 48 сағат сақтауға болады. Ұзақ сақтау кезінде үлгіні мұздату керек. Қолданар алдында реактивтерді Жұмыс температурасына дейін қыздырыңыз. Сапаны бақылау: реактивтер жиынтығын пайдаланған сайын сапаны бақылауды жүзеге асыру және алынған мәндердің қосымшада көрсетілген қолайлы мәндер ауқымында болуын тексеру қажет. Реагенттер "Miura" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.	жинағы	6	56 400,00	338 400,00
15	Триглицеридтер (реагент көлемі 100 мл)	Триглицеридтер (100 мл) қан сарысуындағы, плазмасындағы триглицеридтерді анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Әдіс принципі: ферментативті колориметриялық әдіс. Реакциялық қоспаның түс қарқындылығы Сынамадағы триглицеридтердің	жинағы	2	16 600,00	33 200,00

		<p>концентрациясына тура пропорционал. Жиынтықтардың құрамы: Реагент (Р) – пайдалануға дайын монореагент. Аналитикалық сипаттамалары: сызықтық-11,40 ммоль/л дейін; вариация коэффициенті-5% аспайды. Қалыпты шамалар - қан сарысуында және плазмасында – 1,71 ммоль/л дейін; талдауға арналған сынамалар - гемолиз ізі жоқ қан сарысуы, гепаринделген немесе ЭДТА плазмасы. Реагенттің тұрақтылығы-флаконды ашқаннан кейін ластану болмаған кезде реагент талдағыштың бортында 1 ай бойы тұрақты. Жұмыс арасындағы үзілістерде реагентті 2-8°C температурада тығыз жабық күйде сақтау керек. Калибрлеу үшін осы әдіспен сертификатталған сарысулық мультикалибраторды қолдану ұсынылады. Калибратордың паспортында көрсетілген Аналит концентрациясының мәні кестеге стандарттарды енгізіңіз. Зертханаішілік сапаны бақылауды "Вектор-Бест" фирмасының бақылау сарысулары және осы әдіспен аттестатталған басқа да бақылау сарысулары бойынша жүзеге асыруға болады. Жинақты сақтау: 2-8°C температурада өндіруші кәсіпорынның қаптамасында барлық жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Реагенттер "Miura" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.</p>				
16	Холестерин (реагент көлемі 200 мл)	<p>Холестерин (200 мл) қан сарысуы мен плазмасындағы жалпы холестериннің концентрациясын ферментативті әдіспен анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Әдіс принципі: реакциялық қоспаның түс қарқындылығы Сынамадағы холестерин концентрациясына тура пропорционал. Жиынтықтардың құрамы - Реагент (Р)-буферлік ерітінді, ХЭ, барысы, ҚҚ, 4-аминантипирин, фенол, тұрақтандырғыштар; пайдалануға дайын. Аналитикалық сипаттамалары-сызықтық-20 ммоль/л дейін; вариация коэффициенті-6% аспайды. Қан сарысуы мен плазмасында қалыпты мөлшер-5,20 ммоль/л дейін. Талдауға арналған сынамалар: қан сарысуы, гепаринделген немесе ЭДТА гемолиз ізі жоқ қан плазмасы. Реагенттің тұрақтылығы: флаконды ашқаннан кейін ластану</p>	жинағы	6	13 000,00	78 000,00

		<p>болмаған кезде реагент талдағыштың бортында 1 ай бойы тұрақты. Жұмыс арасындағы үзілістерде реагентті 2-8°C температурада тығыз жабық күйде сақтау керек. Калибрлеу үшін осы әдіспен сертификатталған сарысулық мультикалибраторды қолдану ұсынылады. Калибратордың паспортында көрсетілген Аналит концентрациясының мәні кестеге стандарттарды енгізіңіз. Зертханаішілік сапаны бақылауды "Вектор-Бест" фирмасының бақылау сарысулары және осы әдіспен аттестатталған басқа да бақылау сарысулары бойынша жүзеге асыруға болады. Жинақты сақтау. Дайындаушы-кәсіпорынның қаптамасында 2-8°C температурада барлық жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Реагенттер "Minga" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.</p>				
17	<p>Сілтілі фосфатаза (сұйық түрі) (реагент көлемі 200 мл)</p>	<p>Қан сарысуы мен плазмасындағы сілтілі фосфатаза (сұйық түрі) (200 мл) кинетикалық әдіспен. Жинақтың құрамы: Реагент 1 (P1) - қолдануға дайын магний хлорлы диэтанолламиннің (ДЭА) буферлік ерітіндісі. Реагент 2 (P2)-пайдалануға дайын п-нитрофенилфосфат ерітіндісі. Жұмыс ерітіндісіндегі реагенттердің концентрациясы: ДЭА буфері-1 ммоль / мл; п-нитрофенилфосфат – 5 мкмоль/мл; хлорлы магний - 0,5 мкмоль/мл. Талдауға арналған сынамалар: Сарысу, гемолиз ізі жоқ гепаринделген қан плазмасы. Реагенттердің тұрақтылығы: флакондарды ашқаннан кейін ластану болмаған кезде реагенттер талдағыштың бортында 1 ай бойы тұрақты. Жұмыс арасындағы үзілістерде реагентті 2-8°C температурада тығыз жабық күйде сақтау керек. Калибрлеу үшін осы әдіспен сертификатталған сарысулық мультикалибраторды қолдану ұсынылады. Калибраторға арналған төлқұжатта көрсетілген Аналит белсенділігінің мәні кестеге стандарттарды енгізіңіз. Зертханаішілік сапаны бақылауды "Вектор-Бест" фирмасының бақылау сарысулары және осы әдіспен аттестатталған басқа да бақылау сарысулары бойынша жүзеге асыруға болады. Сақтау: 2-8°C температурада өндірушінің қаптамасында бүкіл жарамдылық мерзімі ішінде сақтаңыз.</p>	жинағы	8	13 000,00	104 000,00

		Реагенттер "Miura" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.				
18	жалпы ақуыз (реагент көлемі 1000 мл)	Жалпы ақуыз (реагент көлемі 1000 мл) қан сарысуы мен плазмасындағы жалпы ақуызды анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиынтықтың сипаттамасы. Биурет әдісінің принципі: сілтілі ортада ақуыз мыс иондарымен күлгін түсті күрделі қосылыс түзеді, оның түс қарқындылығы Сынамадағы ақуыз концентрациясына пропорционалды. Өлшеу әдісі: соңғы нүкте. Анықтамалар саны: 500 немесе 1000. Талданатын үлгінің көлемі: 20 мкл. Аналитикалық сипаттамалары: сызықтық-110 г/л дейін; вариация коэффициенті-3% аспайды. Талдау ұзақтығы: 10 минут инкубация және 10 минут оқу. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: нәтижелер спектрофотометр көмегімен тіркеледі, негізгі сүзгі 550 нм, референс-сүзгі 540-570 нм; реагентке қарсы өлшеу, оптикалық жолдың ұзындығы 10 мм. жиынтықтың жинақталуы: Реагент (Р) – пайдалануға дайын биуретиктік реактив. Калибратор-альбуминнің калибрлеу ерітіндісі, 7 г/л, пайдалануға дайын. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2 – 8 ° С температурада сақтаңыз. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Реагенттер "Miura" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.	жинағы	10	14 000,00	140 000,00
19	несеп қышқылы (реагент көлемі 200 мл)	Жинақтың құрамы: Реагент (Р) – уриказа, пероксидаза, 4-аминантипирин, ДХГБС буферлік ерітіндісі, пайдалануға дайын. Аналитикалық сипаттамалары-сызықтық-1500 мкмоль/л дейін; вариация коэффициенті-5% аспайды. Талдауға арналған сынамалар-Сарысу, гепаринделген немесе ЭДТА гемолиз ізі жоқ қан плазмасы, 5 рет дистилденген сумен сұйылтылған зәр. Реагенттің тұрақтылығы-флаконды ашқаннан кейін ластану болмаған кезде реагент талдағыштың бортында 1 ай бойы тұрақты. Жұмыс аралық үзілістерде реагентті 2-8°С температурада тығыз жабық күйінде	жинағы	1	16 600,00	16 600,00

		<p>сақтау қажет. Талдау жүргізу. Талдау Миура анализаторына жүктеу парағы бойынша жүзеге асырылады. Калибрлеу үшін осы әдіспен сертификатталған сарысулық мультикалибраторды қолдану ұсынылады. Калибратордың паспортында көрсетілген Аналит концентрациясының мәні кестеге стандарттарды енгізіңіз. Зертханаішілік сапаны бақылауды "Вектор-Бест" фирмасының бақылау сарысулары және осы әдіспен аттестатталған басқа да бақылау сарысулары бойынша жүзеге асыруға болады. Жинақты сақтау: 2-8°C температурада өндіруші кәсіпорынның қаптамасында барлық жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Реагенттер контаминацияны болдырмау үшін және қосымша картридждерге құюды талап етпейтін бір реттік бірегей контейнерлерге өлшеніп салынуы тиіс. Реагенттер "Miura" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.</p>				
20	Креатинкиназа (реагент көлемі 250 мл)	<p>Жиынтық құрамы: Реагент 1 (P1) - имидазол буфері, АМФ, НАДФ, ГК, НАС, натрий азиді. Реагент 2 (P2) –КФ, ГбФДГ, АДФ. Реакция қоспасындағы компоненттердің концентрациясы: имидазол буфері, рН 6,7 – 100 ммоль/л; глюкоза – 20 ммоль/л; магний ацетаты – 10 ммоль/л; N-ацетилцистеин (НАС) – 20 ммоль/л; креатинфосфат (КФ) – 30 ммоль/л; АДФ – 2,0 ммоль/л; АМФ – 5,0 ммоль/л; НАДФ – 2,0 ммоль/л; ЭДТА-na2 – 2,0 ммоль/л; натрий азиді – 0,1%; диаденозин пентафосфат – 10 мкмоль/л; глюкоза-6-фосфат дегидрогеназа (гбфдг) -1500 е/л; гексокиназа (ГК) – 2500 е/л. аналитикалық сипаттамалары - сызықтық – 1600 е/л дейін; вариация коэффициенті-5% артық емес. Қалыпты мәндер: әйелдер: 24-165 Е/л; ерлер: 24-190 Е/л.талдауға арналған үлгілер. Гемоллиз іздері жоқ Сарысу, гепаринизацияланған немесе ЭДТА қан плазмасы. Үлгілерді жарықтың әсерінен қорғау керек. Сынама 18-25°C температурада 4-8 сағат, 2-8°C температурада 1-2 тәулік, 1 ай тұрақты. -20°C температурада. Флакондарды ашқаннан кейін реагенттер ластану болмаған кезде талдағыштың бортында 1 ай бойы тұрақты болады. Жұмыс арасындағы үзілістерде реагентті 2-8°C температурада тығыз</p>	жинағы	6	83 500,00	501 000,00

		<p>жабық күйінде сақтау қажет. Талдау Миура анализаторына жүктеу парағы бойынша жүзеге асырылады. Калибрлеу үшін осы әдіспен сертификатталған сарысулық мультикалибраторды қолдану ұсынылады. Калибраторға арналған төлқұжатта көрсетілген Аналит белсенділігінің мәні кестеге стандарттарды енгізіңіз. Зертханаішілік сапаны бақылауды "Вектор-Бест" фирмасының бақылау сарысулары және осы әдіспен аттестатталған басқа да бақылау сарысулары бойынша жүзеге асыруға болады. Жинақты сақтау. Дайындаушы-кәсіпорынның қаптамасында 2-8°C температурада барлық жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Реагенттер "Miura" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.</p>				
21	Ревматоидты фактор (реагент көлемі 50 мл)	<p>Ревматоидты факторды латекс иммунотурбиметрлік әдіспен анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Әдіс принципі: ревматоидты фактор (РФ) адамның гамма-глобулинмен қапталған латекс бөлшектерінің агглютинациясын тудырады. Латекс бөлшектерінің агглютинация дәрежесі Сынамадағы РФ концентрациясына пропорционал. Жиынтықтардың құрамы: Реагент 1 (P1) - трис буфер 20 ммоль/л, натрий азиді 0,95 г/л, пайдалануға дайын. Реагент 2 (P2) – адам гамма-глобулинмен қапталған латекс бөлшектерінің суспензиясы, 0,95 г/л натрий азиді, пайдалануға дайын. Қолданар алдында жақсылап араластырыңыз. Калибратор - адамның сарысуы. РФ концентрациясының нақты мәні (тау жыныстары) Калибраторы бар құтының затбелгісінде және паспортта көрсетілген. Калибратор WHO Rheumatoid Arthritis serum W1066 анықтамалық материалы туралы сертификатталған. Аналитикалық сипаттамалары: анықтау шегі-2,0 ХБ/мл; өлшеу диапазоны – 160 ХБ/мл дейін; вариация коэффициенті-7% - дан аспайды; прозонның әсері РФ 800 ХБ/мл дейін концентрациясында байқалмайды. қалыпты мәндер: қан сарысуында-30 ХБ/мл дейін. Талданатын үлгілер: қан сарысуы (2-8°C температурада 2 күннің тұрақтылығы). 10 г/л концентрациядағы Гемоглобин,</p>	жинағы	6	37 000,00	222 000,00

		<p>триглицеридтер – 11,3 ммоль/л, билирубин – 342 мкмоль/л – ден астам-талдау нәтижелеріне әсер еткен жоқ. Калибраторды дайындау және оның тұрақтылығы Калибраторы бар құттының ішіндегісіне тазартылған суды қосу (нақты көлемі паспортта және құтыда көрсетілген), абайлап араластырған кезде еріту керек. Калибратор 1 ай бойы тұрақты. 2-8°C температурада талдау жүргізу: жинақ биохимиялық жартылай автоматты және автоматты анализаторларда талдау жүргізуге арналған. * толқын ұзындығы: 650 (630-670) нм; * оптикалық жол ұзындығы: 10 мм; * температура: 37°c.сапаны бақылау: РФ анықтамасының дұрыстығын бақылау сарысулары бойынша тексеру ревматоидты бақылау-Ново уровень 1 (кат. No В-9586) және ревматоидты бақылау 2-деңгей (кат. No-9587). Жинақты сақтау: 2-8°C температурада өндіруші кәсіпорынның қаптамасында барлық жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Реагенттер "Mіuga" сериялы талдағыштардың валидацияланған өндірушісі болуы тиіс. Тиісті құжаттарды ұсыну.</p>				
--	--	--	--	--	--	--

Жеткізу мерзімі - 2022 жыл ішінде, партиялармен, алғашқы жеткізу тапсырыс берушінің өтінімінен кейін 15 күнтізбелік күн ішінде, келесі 2 жұмыс күні ішінде

Жеткізу мекен-жайы-Нұр-Сұлтан қаласы, Ә. Молдағұлова көшесі, 26, дәріхана қоймасы

Директор

Данбаева Ж.С.

Перечень закупаемых товаров

№ п/п	Наименование товара	Техническая спецификация	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма
1	АЛТ Уф (жидкая форма) (объем реагента 500 мл)	<p>АЛТ Уф (жидкая форма) (500мл) Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови (УФ-кинетический метод без пиридоксальфосфата). Состав набора: Реагент 1 (Р1) – буферный раствор трис-НСl, содержащий L-аланин, ЛДГ, готовый к использованию. Аналитические характеристики: линейность – до 400 Е/л; коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины: женщины: до 31 Е/л; мужчины: до 40 Е/л. Анализируемые образцы - негемолизированная сыворотка, плазма крови. Стабильность реагентов Р1 и Р2 после вскрытия флаконов при отсутствии загрязнения и воздействия света стабильны в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Хранение набора: Хранить при температуре 2–8°С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miuga". Предоставление соответствующих документов.</p>	набор	5	39 300,00	196 500,00
2	Альбумин (объем реагента 200 мл)	<p>Альбумин (200) Набор реагентов для фотометрического определения альбумина в сыворотке и плазме крови (метод с бромкрезоловым зеленым). Принцип метода При взаимодействии альбумина с красителем бромкрезоловым зеленым в слабокислой среде образуется комплекс зеленого цвета, интенсивность окраски которого пропорциональна концентрации альбумина в пробе. Состав набора: Реагент (Р) – раствор бромкрезолового зеленого в сукцинатном буфере, готовый к использованию. Калибратор-калибровочный раствор альбумина, 40 г/л, готовый к использованию. Аналитические характеристики: линейность – до 80</p>	набор	2	5 800,00	11 600,00

		<p>г/л; коэффициент вариации – не более 3%. Нормальные величины: в сыворотке и плазме крови – 35–50 г/л. Анализируемые образцы - негемолизированная сыворотка, гепаринизированная или ЭДТА плазма крови. Стабильность реагента и калибратора - Реагент после вскрытия флакона стабилен не более 6 мес. в темном месте при температуре 2–25°C. Калибратор после вскрытия флакона стабилен не более 2 мес. в плотно закрытом виде при температуре +2-+8 °С. Хранение набора Хранить при температуре 2–8°C в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>				
3	Амилаза -1(объем реагента 100 мл)	<p>Амилаза -1 (100 мл) Набор реагентов для определения активности α-амилазы в сыворотке плазме крови и моче (кинетический метод, субстрат CNP-олигосахарид). Принцип метода: α-амилаза гидролизует CNP-олигосахарид с образованием CNP (2-хлор-4-нитрофенол). Скорость образования CNP прямо пропорциональна активности α-амилазы в пробе. Состав набора: Реагент (Р) – буферный раствор, содержащий субстрат, готовый к использованию. Аналитические характеристики: линейность – до 1400 Е/л; коэффициент вариации – не более 5%; Нормальные величины: в сыворотке и плазме крови – до 100 Е/л; в моче – до 500 Е/л. Анализируемые образцы: Сыворотка, гепаринизированная или ЭДТА плазма крови без следов гемолиза, моча. Стабильность реагента: Не держать на свету. Исключить попадание в реагент экзогенной α-амилазы. Реагент после вскрытия флакона стабилен в течение 6 мес в плотно закрытом виде при температуре 2–8°C. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>	набор	2	43 000,00	86 000,00

4	АСТ- Уф-(жидкая форма) (объем реагента 500 мл)	<p>АСТ- Уф-(жидкая форма) (500 мл) Набор реагентов для определения активности аспаратаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови (УФ-кинетический метод без пиридоксальфосфата). Состав набора: Реагент 1 (Р1) – буферный раствор трис-НСl, содержащий L-аспартат, ЛДГ, МДГ, готовый к использованию. Реагент 2 (Р2) – раствор НАДН, α-кетоглутарата, готовый к использованию. Хранение набора: Хранить при температуре 2–8°С в упаковке предприятия -изготовителя в течение всего срока годности. Аналитические характеристики: линейность – до 400 Е/л; коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины: женщины: до 31 Е/л; мужчины: до 38 Е/л. Анализируемые образцы: Негемолизированная сыворотка, плазма крови. Стабильность реагентов: Р1 и Р2 после вскрытия флаконов при отсутствии загрязнения и воздействия света стабильны в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>	набор	5	39 300,00	196 500,00
5	Билирубин общий — А (объем реагента 600 мл)	<p>Билирубин общий — А (600 мл) Набор реагентов для определения общего билирубина в сыворотке, плазме крови с калибратором (DPD-метод с 3,5-дихлорфенилдиазониевой солью). Принцип метода: при взаимодействии билирубина с 3,5-дихлорфенилдиазониевой солью (DPD-метод) в кислой среде в присутствии детергента образуется азобилирубин красного цвета, интенсивность окраски которого пропорциональна концентрации билирубина в пробе. Аналитические характеристики: линейность – до 428 мкмоль/л; коэффициент вариации – не более 7%. Нормальные величины в сыворотке и плазме крови – до 20,5 мкмоль/л. Анализируемые образцы- негемолизированная сыворотка, плазма крови. Хранение набора: хранить при температуре 2–8°С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидированными производителем</p>	набор	10	26 300,00	263 000,00

		анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.				
6	Билирубин - конъюгированный А (объем реагента 125 мл)	<p>Билирубин - конъюгированный А (125 мл) Набор реагентов для определения конъюгированного (прямого) билирубина в сыворотке, плазме крови с калибратором конъюгированного билирубина (метод с диазотированной сульфаниловой кислотой). Принцип метода: при взаимодействии билирубина с диазотированной сульфаниловой кислотой в кислой среде образуется азобилирубин красного цвета, интенсивность окраски которого пропорциональна концентрации билирубина в пробе. Аналитические характеристики: линейность – до 171 мкмоль/л; коэффициент вариации – не более 7%.</p> <p>Нормальные величины в сыворотке и плазме крови – до 5,1 мкмоль/л. Анализируемые образцы - негемолизированная сыворотка, плазма крови. Стабильность реагентов - после вскрытия флаконов реагенты стабильны 3 мес. при хранении их в плотно закрытом виде при температуре 2–25°C. Хранение набора. Хранить при температуре 2–8°C в упаковке предприятия–изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>	набор	5	5 000,00	25 000,00
7	Гамма ГТ (жидкая форма) (объем реагента 100 мл)	<p>Гамма ГТ (жидкая форма) (100 мл) Набор реагентов для определения активности γ-глутамилтрансферазы в сыворотке, плазме крови (кинетический метод Зейца). Принцип метода Кинетическое определение активности гамма-ГТ с использованием L-гамма-глутамил-3-карбокиси-4-нитроанилида в качестве субстрата в соответствии с методикой Зейца-Персина (1974). Скорость образования 5-амино-2-нитро-бензоата прямо пропорциональна активности гамма-ГТ. Аналитические характеристики: линейность – до 230 Е/л; коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины: мужчины: до 50 Е/л; женщины: до 32 Е/л.</p>	набор	6	15 000,00	90 000,00

		<p>Анализируемые образцы - негемолизиованная сыворотка, ЭДТА плазма крови. Стабильность реагентов: Р1 и Р2 после вскрытия флаконов при отсутствии загрязнения и воздействия света стабильны в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Хранение набора: хранить при температуре 2–8°С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miuga". Предоставление соответствующих документов.</p>				
8	Глюкоза (объем реагента 1000 мл)	<p>Глюкоза (1000 мл) Набор реагентов для определения концентрации глюкозы в крови и моче глюкозооксидазным методом. Состав наборов: Реагент 1 (Р1) – фосфатный буферный раствор, содержащий ГОД, ПОД, 4- миноантипирин, фенол, стабилизатор, готовый к использованию. Реагент 2 (Р2) – депротеинирующий раствор, готовый к использованию. Калибратор – калибровочный раствор глюкозы, 10,0 ммоль/л, готовый к использованию. Хранение набора - Хранить при температуре 2–8°С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Аналитические характеристики: линейность – до 28 ммоль/л; коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины: в цельной капиллярной крови – 3,3–5,5 ммоль/л; в сыворотке и плазме крови – 4,0-6,1 ммоль/л; в моче – менее 2,8 ммоль/сут (0,8 ммоль/л). Анализируемые образцы: Цельная кровь, негемолизиованная сыворотка, гепаринизированная или ЭДТА плазма крови, моча. Стабильность реагентов и калибратора Р1, Р2 и калибратор после вскрытия флаконов стабильны в течение всего срока годности в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miuga". Предоставление соответствующих документов.</p>	набор	10	15 900,00	159 000,00

9	Железо (объем реагента 50 мл)	<p>Железо (60 мл) Набор реагентов для определения железа в сыворотке и плазме крови (метод с феррозином без депротеинизации). Принцип метода: колориметрический метод с феррозином без депротеинизации. Ионы железа (3+) в кислой среде освобождаются из комплекса с трансферрином и под действием восстановителя переходят в ионы железа (2+). Восстановленное железо образует с феррозином окрашенный комплекс. Интенсивность окраски образовавшегося комплексного соединения прямо пропорциональна концентрации железа в пробе. Аналитические характеристики: линейность – до 250 мкмоль/л; коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины: женщины: 8,8–27,0 мкмоль/л; мужчины: 9,5–30,0 мкмоль/л. Анализируемые образцы: сыворотка крови без следов гемолиза или гепаринизированная плазма крови. Стабильность реагента и калибратора. Реагенты 1, 2 и калибратор после вскрытия флаконов можно хранить не более 6 мес. в плотно закрытом виде при температуре 2–25°С. Хранение набора: Хранить при температуре 2–25°С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>	набор	2	7 300,00	14 600,00
10	Кальций (объем реагента 100 мл)	<p>Кальций (100 мл) Набор реагентов для фотометрического определения кальция в сыворотке, плазме крови и моче. Принцип метода: В кислой среде ионы кальция взаимодействуют с индикаторным реактивом Арсеназо III с образованием комплекса малинового цвета, интенсивность окраски которого прямо пропорциональна содержанию кальция в пробе. Состав набора - Реагент (Р) – ацетатный буфер, содержащий Арсеназо III и детергент, готовый к использованию. Аналитические характеристики: линейность – до 7,00 ммоль/л; коэффициент вариации – не более 4%. Нормальные величины в сыворотке крови взрослого человека – 2,02– 2,60 ммоль/л., Нижний предел концентрации кальция у новорожденных – 1,75 ммоль/л. в моче –</p>	набор	4	6 100,00	24 400,00

		<p>2,50–7,50 ммоль/сут. Пробы для анализа - Сыворотка, гепаринизированная крови без следов гемолиза, моча. Стабильность реагента - реагент после вскрытия флакона при отсутствии загрязнения стабилен на борту анализатора в течение 1 мес. В перерывах между работой реагент необходимо хранить в плотно закрытом виде при температуре 2–25°С. Проведение анализа: Анализ проводить по загрузочному листу на анализатор Миура. Для калибровки рекомендуется использовать сывороточный мультикалибратор, аттестованный данным методом. Значение концентрации аналита, указанное в паспорте к калибратору внести в таблицу Стандарты. Внутрिलाбораторный контроль качества можно осуществлять по контрольным сывороткам фирмы «Вектор-Бест» и другим контрольным сывороткам, аттестованным данным методом. Хранение набора. Хранить при температуре 2–25°С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>				
11	Креатинин -А (объем реагента 500 мл)	<p>Креатинин -А (500 мл) Набор реагентов для определения концентрации креатинина в сыворотке, плазме крови и моче. Принцип метода: Креатинин в щелочной среде образует с пикриновой кислотой продукт оранжевого цвета (реакция Яффе). Скорость изменения интенсивности окраски реакционной смеси в процессе реакции пропорциональна концентрации креатинина в образце и определяется фотометрически при длине волны 500 (490–510) нм. Учет скорости изменения холостой пробы позволяет минимизировать интерференцию с билирубином. Коррекция неспецифических реакций псевдокреатининовых хромогенов (белка, глюкозы и др.), содержащихся в сыворотке и плазме крови проводится путем вычитания 26 мкмоль/л из результата определения креатинина в образцах сыворотки и плазмы крови соответственно. Состав набора: Реагент 1 (P1) – раствор натрия гидроксида. Реагент 2 (P2) – раствор пикриновой кислоты. Калибратор-раствор</p>	набор	5	19 500,00	97 500,00

		<p>креатинина 240 мкмоль/л, готовый к использованию. Аналитические характеристики: линейность – до 3800 мкмоль/л; коэффициент вариации – не более 5%. Анализируемые образцы Негемолизированная сыворотка, гепаринизированная или ЭДТА плазма крови, моча, разбавленная в 25 раз. Стабильность реагентов. Реагенты после вскрытия флаконов при отсутствии загрязнения стабильны на борту анализатора в течение 1 мес. В перерывах между работой реагент необходимо хранить в плотно закрытом виде при температуре 2–8°C. Проведение анализа. Анализ проводить по загрузочному листу на анализатор «Миура». Для калибровки рекомендуется использовать сывороточный мультикалибратор, аттестованный данным методом. Значение концентрации аналита, указанное в паспорте к калибратору внести в таблицу Стандарты. Контроль качества: Контрольные сыворотки с известным содержанием креатинина, аттестованные кинетическим методом Яффе с движущейся холостой пробой и компенсацией (rate-blank with compensated). Хранение набора. Хранить при температуре 2–25°C в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>				
12	Магний (объем реагента 100 мл)	<p>Магний (100 мл) Набор реагентов для определения магния в сыворотке, плазме крови и моче (метод с ксилидиловым синим). Принцип метода: В щелочной среде ионы магния взаимодействуют с индикаторным реактивом ксилидиловым синим с образованием окрашенного комплекса, интенсивность окраски которого прямо пропорциональна содержанию магния в пробе. Аналитические характеристики: линейность – до 2,05 ммоль/л; коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины: в сыворотке и плазме крови 0,66–1,07 ммоль/л; в моче – 3-5 ммоль/сут. Анализируемые образцы: негемолизированная сыворотка, гепаринизированная плазма крови, разбавленная в 4 раза моча.</p>	набор	4	11 600,00	46 400,00

		<p>Стабильность реагента и калибратора: реагент и калибратор после вскрытия флаконов стабильны в течение 6 месяцев в плотно закрытом виде при температуре 2–8°C. Реагенты должны яанализаторавляться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>				
13	<p>Мочевина-Уф (объем реагента 200 мл)</p>	<p>Мочевина-Уф (200 мл) Набор реагентов для ферментативного определения мочевины в сыворотке крови и моче (кинетический УФ-метод). Состав набора: Реагент 1 (P1) – буферный раствор трис-НСl. Реагент 2 (P2) – лиофилизат, содержащий НАДН, уреазу, ГЛДГ. Калибратор – калибровочный раствор моче- вины, 8,33 ммоль/л, готовый к использованию. Хранить при температуре 2–8°C в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Аналитические характеристики: линейность – до 33,30 ммоль/л; коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины в сыворотке и плазме крови: 2,50–8,32 ммоль/л; в моче: 333–583 ммоль/сут. Анализируемые образцы -негемолизиованная сыворотка, гепаринизированная (кроме гепарина аммония) или ЭДТА плазма крови; разбавленная в 50 раз моча. Приготовление рабочего реагента, стабильность реагента и калибратор растворить содержимое 1 флакона P2 в содержимом 1 флакона P1.Рабочий реагент (P) после полного растворения лиофилизата выдержать при комнатной температуре 30 минут. Рабочий реагент стабилен 1 мес. При температуре 2–8°C. Калибратор после вскрытия флакона стабилен 3 мес. в плотно закрытом виде при температуре 2–8°C. Проведение анализа Набор предназначен для проведения анализа на биохимических полуавтоматических и автоматических анализаторах, длина волны: 340 нм (334 нм, 365 нм); длина оптического пути: 10 мм; температура: 37°C. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>	набор	5	17 700,00	88 500,00

14	СРБ	<p>Набор для определения С-реактивного белка. Измерение реакции антиген-антитело методом конечной точки. Подготовка реактивов: Жидкие реактивы готовы к использованию. Хранение и устойчивость: При хранении при 2-8°C, избегая попадания прямых солнечных лучей, реактивы сохраняют устойчивость до даты истечения срока годности, указанной на этикетке. Устойчивость в приборе составляет, по меньшей мере, 4 недели, если избегать контаминации. Не замораживайте. Реактивы из разных партий не должны взаимозаменяться. Сбор образца и хранение: Используйте свежую сыворотку. Если испытание не может быть проведено в тот же день, сыворотка может храниться при 2-8°C в течение 48 часов. При более длительном хранении образец следует заморозить. Перед использованием дайте реактивам нагреться до рабочей температуры. Контроль качества: Каждый раз при использовании набора реактивов необходимо осуществлять контроль качества и проверять, чтобы полученные значения находились в пределах диапазона приемлемых значений, указанном в приложении. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>	набор	6	56 400,00	338 400,00
15	Триглицериды (объем реагента 100 мл)	<p>Триглицериды (100 мл) Набор реагентов для определения триглицеридов в сыворотке, плазме крови. Принцип метода: Ферментативный колориметрический метод. Интенсивность окраски реакционной смеси прямо пропорциональна концентрации триглицеридов в пробе. Состав наборов: Реагент (Р) – монореагент, готовый к использованию. Аналитические характеристики: линейность – до 11,40 ммоль/л; коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины - в сыворотке и плазме крови – до 1,71 ммоль/л; Пробы для анализа- Сыворотка, гепаринизированная или ЭДТА плазма крови без следов гемолиза. Стабильность реагента - Реагент после вскрытия флакона при отсутствии загрязнения стабилен на борту анализатора в течение 1 мес. В перерывах между работой реагент необходимо хранить в плотно закрытом виде при</p>	набор	2	16 600,00	33 200,00

		<p>температуре 2–8°C. Проведение анализа: Анализ проводить по загрузочному листу на анализатор Миура. Для калибровки рекомендуется использовать сывороточный мультикалибратор, аттестованный данным методом. Значение концентрации аналита, указанное в паспорте к калибратору внести в таблицу Стандарты. Внутрिलाбораторный контроль качества можно осуществлять по контрольным сывороткам фирмы «Вектор-Бест» и другим контрольным сывороткам, аттестованным данным методом. Хранение набора: Хранить при температуре 2–8°C в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>				
16	Холестерин (объем реагента 200 мл)	<p>Холестерин (200 мл) Набор реагентов для определения концентрации общего холестерина в сыворотке и плазме крови ферментативным методом. Принцип метода: Интенсивность окраски реакционной смеси прямо пропорциональна концентрации холестерина в пробе. Состав наборов - Реагент (Р)-буферный раствор, ХЭ, ХОД, ПОД, 4-аминоантипирин, фенол, стабилизаторы; готовый к использованию. Аналитические характеристики - линейность – до 20 ммоль/л; коэффициент вариации – не более 6%. Нормальные величины - в сыворотке и плазме крови – до 5,20 ммоль/л. Пробы для анализа: сыворотка, гепаринизированная или ЭДТА плазма крови без следов гемолиза. Стабильность реагента: реагент после вскрытия флакона при отсутствии загрязнения стабилен на борту анализатора в течение 1 мес. В перерывах между работой реагент необходимо хранить в плотно закрытом виде при температуре 2–8°C. Проведение анализа: Анализ проводить по загрузочному листу на анализатор Миура. Для калибровки рекомендуется использовать сывороточный мультикалибратор, аттестованный данным методом. Значение концентрации аналита, указанное в паспорте к калибратору внести в таблицу Стандарты. Внутрिलाбораторный контроль качества можно осуществлять по</p>	набор	6	13 000,00	78 000,00

		<p>контрольным сывороткам фирмы «Вектор-Бест» и другим контрольным сывороткам, аттестованным данным методом. Хранение набора. Хранить при температуре 2–8°C в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>				
17	Щелочная фосфатаза(жидкая форма) (объем реагента 200 мл)	<p>Щелочная фосфатаза (жидкая форма) (200 мл) в сыворотке и плазме крови кинетическим методом. Состав набора: Реагент 1 (P1) – буферный раствор диэтаноламина (ДЭА) с магнием хлористым, готовый к использованию. Реагент 2 (P2) – раствор п-нитрофенилфосфата, готовый к использованию. Концентрации реагентов в рабочем растворе: буфер ДЭА – 1 ммоль/мл; п-нитрофенилфосфат – 5 мкмоль/мл; магний хлористый – 0,5 мкмоль/мл. Аналитические характеристики - линейность – до 1200 Е/л; коэффициент вариации – не более 5%. Пробы для анализа: сыворотка, гепаринизированная плазма крови без следов гемолиза. Стабильность реагентов: Реагенты после вскрытия флаконов при отсутствии загрязнения стабильны на борту анализатора в течение 1 мес. В перерывах между работой реагент необходимо хранить в плотно закрытом виде при температуре 2–8°C. Проведение анализа: Анализ проводить по загрузочному листу на анализатор Миура. Для калибровки рекомендуется использовать сывороточный мультикалибратор, аттестованный данным методом. Значение активности аналита, указанное в паспорте к калибратору внести в таблицу Стандарты. Внутрелабораторный контроль качества можно осуществлять по контрольным сывороткам фирмы «Вектор-Бест» и другим контрольным сывороткам, аттестованным данным методом. Хранение: Хранить при температуре 2–8°C в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>	набор	8	13 000,00	104 000,00

18	общий белок (объем реагента 1000 мл)	<p>Общий белок (объем реагента 1000 мл) Набор реагентов для определения общего белка в сыворотке и плазме крови.</p> <p>Характеристики набора. Принцип биуретового метода : в щелочной среде белок образует с ионами меди комплексное соединение фиолетового цвета, интенсивность окраски которого пропорциональна концентрации белка в пробе. Метод измерения: конечная точка. Количество определений: 500 или 1000. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические характеристики : линейность – до 110 г/л; коэффициент вариации – не более 3%. Длительность анализа: 10 минут инкубации и 10 минут считывания. Регистрация и оценка результатов: результаты регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 550 нм, референс-фильтр 540–570 нм; Измерение против реагента, длина оптического пути 10 мм. Комплектация набора: Реагент (Р) – биуретовый реактив, готовый к использованию. Калибратор – калибровочный раствор альбумина, 7 г/л, готовый к использованию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Срок годности: 12 месяцев. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>	набор	10	14 000,00	140 000,00
19	мочевая кислота (объем реагента 200 мл)	<p>Состав набора: Реагент (Р) – буферный раствор уриказы, пероксидазы, 4-аминоантипирина, ДХГБС, готовый к использованию. Аналитические характеристики - линейность – до 1500 мкмоль/л; коэффициент вариации – не более 5%. Пробы для анализа - сыворотка, гепаринизированная или ЭДТА плазма крови без следов гемолиза, разбавленная в 5 раз дистиллированной водой моча. Стабильность реагента - Реагент после вскрытия флакона при отсутствии загрязнения стабилен на борту анализатора в течение 1 мес. В перерывах между работой реагент необходимо хранить в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Проведение анализа. Анализ проводить по загрузочному листу на анализатор Миура. Для калибровки рекомендуется использовать сывороточный</p>	набор	1	16 600,00	16 600,00

		<p>мультикалибратор, аттестованный данным методом. Значение концентрации аналита, указанное в паспорте к калибратору внести в таблицу Стандарты. Внутрिलाбораторный контроль качества можно осуществлять по контрольным сывороткам фирмы «Вектор-Бест» и другим контрольным сывороткам, аттестованным данным методом. Хранение набора: Хранить при температуре 2–8°C в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера для предотвращения контаминации и не требующие переливания в дополнительные картриджи. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>				
20	Креатинкиназа (объем реагента 250 мл)	<p>Состав набора: Реагент 1 (P1) – имидазольный буфер, АМФ, НАДФ, ГК, НАС, натрия азид. Реагент 2 (P2) –КФ, Г6ФДГ, АДФ. Концентрации компонентов в реакционной смеси: имидазольный буфер, pH 6,7 – 100 ммоль/л; глюкоза – 20 ммоль/л; магния ацетат – 10 ммоль/л; N-ацетилцистеин (НАС) – 20 ммоль/л; креатинфосфат (КФ) – 30 ммоль/л; АДФ – 2,0 ммоль/л; АМФ – 5,0 ммоль/л; НАДФ – 2,0 ммоль/л; ЭДТА-Na₂ – 2,0 ммоль/л; натрия азид – 0,1%; диаденозин пентафосфат – 10 мкмоль/л; глюкозо-6-фосфатдегидрогеназа (Г6ФДГ) –1500 Е/л; гексокиназа (ГК) – 2500 Е/л. Аналитические характеристики- линейность – до 1600 Е/л; коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины: женщины: 24–165 Е/л; мужчины: 24–190 Е/л. Пробы для анализа. Сыворотка, гепаринизированная или ЭДТА плазма крови без следов гемолиза. Образцы необходимо защищать от воздействия света. Проба стабильна 4–8 ч при температуре 18–25°C, 1–2 сут при температуре 2–8°C, 1 мес. При температуре –20°C. Стабильность реагентов. Реагенты после вскрытия флаконов при отсутствии загрязнения стабильны на борту анализатора в течение 1 мес. В перерывах между работой реагент необходимо хранить в плотно закрытом виде при температуре 2–8°C. Проведение анализа. Анализ</p>	набор	6	83 500,00	501 000,00

		<p>проводить по загрузочному листу на анализатор Миура. Для калибровки рекомендуется использовать сывороточный мультикалибратор, аттестованный данным методом. Значение активности аналита, указанное в паспорте к калибратору внести в таблицу Стандарты. Внутрिलाбораторный контроль качества можно осуществлять по контрольным сывороткам фирмы «Вектор-Бест» и другим контрольным сывороткам, аттестованным данным методом. Хранение набора. Хранить при температуре 2–8°С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>				
21	Ревматоидный фактор (объем реагента 50 мл)	<p>Набор реагентов для определения ревматоидного фактора латексным иммунотурбидиметрическим методом. Принцип метода: Ревматоидный фактор (РФ) вызывает агглютинацию частиц латекса, покрытых человеческим гамма-глобулином. Степень агглютинации частиц латекса пропорциональна концентрации РФ в пробе. Состав наборов: Реагент 1 (Р1) – трис буфер 20 ммоль/л, азид натрия 0,95 г/л, готовый к использованию. Реагент 2 (Р2) – суспензия частиц латекса, покрытых человеческим гамма-глобулином, азид натрия 0,95 г/л, готовый к использованию. Перед использованием тщательно перемешать. Калибратор – человеческая сыворотка. Точное значение концентрации РФ (Скал) указано на этикетке флакона с калибратором и в паспорте. Калибратор аттестован относительно эталонного материала WHO Rheumatoid arthritis serum W1066. Аналитические характеристики: предел определения – 2,0 МЕ/мл; диапазон измерения – до 160 МЕ/мл; коэффициент вариации – не более 7%; эффект прозоны не наблюдается при концентрациях РФ до 800 МЕ/мл. Нормальные величины: В сыворотке крови – до 30 МЕ/мл. Анализируемые образцы: Сыворотка крови (стабильность 2 дня при температуре 2–8°С). Гемоглобин в концентрации 10 г/л, триглицериды – 11,3 ммоль/л, билирубин – более 342 мкмоль/л – не оказывали влияния на результаты анализа. Приготовление</p>	набор	6	37 000,00	222 000,00

	<p>калибратора и его стабильность К содержимому флакона с калибратором добавить дистиллированную воду (точный объем указан в паспорте и на флаконе), растворить при осторожном перемешивании. Калибратор стабилен в течение 1 мес. при температуре 2–8°C. Проведение анализа: Набор предназначен для проведения анализа на биохимических полуавтоматических и автоматических анализаторах. • длина волны: 650 (630–670) нм; • длина оптического пути: 10 мм; • температура: 37°C. Контроль качества: Правильность определения РФ проверять по контрольным сывороткам Ревматоидный контроль-Ново уровень 1 (кат. No В-9586) и Ревматоидный контроль-Ново уровень 2 (кат. No В-9587). Хранение набора: Хранить при температуре 2–8°C в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии "Miura". Предоставление соответствующих документов.</p>				
--	---	--	--	--	--

Срок поставки - В течении 2022 года, партиями, первая поставка в течении 15 календарных дней после заявки заказчика, последующие в течении 2 рабочих дней

Адрес поставки – г.Нур-Султан, ул.А.Молдагулова, 26, склад аптеки

Директор

Данбаева Ж.С.

Ценовое предложение потенциального поставщика

(наименование потенциального поставщика)

на поставку лекарственного средства или медицинского изделия

№ закупа _____

Способ закупа _____

Лот № _____

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

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

Дата "___" _____ 20__ г.

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

Подпись _____

Печать (при наличии)

Типовой договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий (между заказчиком и поставщиком)

_____ (местонахождение)	"__" _____ г.
-------------------------	---------------

_____ (полное наименование заказчика), именуемый в дальнейшем "Заказчик", в лице _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица с одной стороны, и _____ (полное наименование поставщика – победителя тендера) _____, именуемый в дальнейшем "Поставщик", в лице _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании _____, (устава, положения) с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом _____ (указать способ) по запуску (указать предмет закупа) № _____ от "___" _____ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий/Договор на оказание фармацевтических услуг (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

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

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

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

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

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

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

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

Глава 2. Предмет Договора

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

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

1) настоящий Договор;

2) перечень закупаемых товаров;

3) техническая спецификация;

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

Глава 3. Цена Договора и оплата

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

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

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

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

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

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

2) _____ (счет-фактура или акт приемки-передачи).

Глава 4. Условия поставки и приемки товара

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

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

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

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

18. Поставщик, в случае прекращения производства им запасных частей, должен:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 6. Ответственность Сторон

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

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

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

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

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

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

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

34. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Сторона, у которой они возникли, направляет другой Стороне письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах и подтверждает их наступление соответствующими документами в течение десяти календарных дней с момента возникновения форс-мажорных обстоятельств. В этом случае действие Договора приостанавливается до прекращения форс-мажорных обстоятельств, и срок действия Договора продлевается соответственно сроку действия форс-мажорных обстоятельств. Неуведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права

ссылаться на любые вышеуказанные обстоятельства как основание, освобождающее от ответственности за ненадлежащее исполнение, либо неисполнение обязательств по Договору.

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

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

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

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

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

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

Глава 7. Конфиденциальность

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

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

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

Глава 8. Заключительные положения

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:

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

Приложение
к Типовому договору
закупа лекарственных средств
и (или) медицинских изделий
(между Заказчиком
и Поставщиком)

Антикоррупционные требования

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

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

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

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

5. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме.

6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрагентом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражающееся в

действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства.

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

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