### Объявление о проведении закупа медицинских изделий,

###  способом запроса ценовых предложений № 12

### г. Кокшетау 12 февраля 2020 год

1. **Заказчик:** Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Многопрофильная областная больница» при управлении здравоохранения Акмолинской области, 020000 Акмолинская область, г. Кокшетау, ул. Р. Сабатаева -1 объявляет о проведении закупа следующих товаров:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ Лота** | **Наименование закупаемых товаров** | **Техническая спецификация (описание) товаров, работ и услуг**  | **Ед. измерен.** | **Общее кол-во** | **Цена за единицу, тенге**  | **Сумма, выделенная для закупок**  |
|   | Реагенты для автоматического коагулометра СА 1500, Са 50 |   |   |   |   |
| **1** | Реагент для определения ПВ (Thromborel S) | Реагент для определения Thromborel S 10 x 4 мл (400 тестов) | уп | 20 | 30296,00 | 605920,00 |
| **2** | Реагент для определения АЧТВ ФС (Actin FS) | Реагент для определения Actin FS 10 x 2 мл (400 тестов) | уп | 30 | 24470,00 | 734100,00 |
| **3** | Реагент для определения АЧТВ ФС (Actin FS) | Реагент для определения Actin FS 10 x 10 мл (2000 тестов) | уп | 10 | 51270,00 | 512700,00 |
| **4** | Реагент для определения тромбинового теста (Test Thrombin)  | Реагент для определения Test Thrombin 10 x на 5 мл 500 тестов | уп | 1 | 33792,00 | 33792,00 |
| **5** | Реагент для определения фибриногена (Multifibren U) | Multifibren U 10 x 2 ml (Реагент для определения Multifibren U 10 x 2 ml) 200 тестов | уп | 4 | 32626,00 | 130504,00 |
| **6** | Реагент для определения Д Димеров большой набор (Kit 1 Kit 300)  | INNOVANCE D-DIMER Kit 1 Kit 300 (Large) (Реагент для определения INNOVANCE D-DIMER 1 набор 300 - большой)  | уп | 2 | 244698,00 | 489396,00 |
| **7** | Контроль Д Димер | Контроль D-DIMER норма и патология | уп | 1 | 60592,00 | 60592,00 |
| **8** | Реагент для скрининга LА - 1 реагент 10 x for 2 ml 200  | Реагент для скрининга LA 10 x на 2 мл 200 | уп | 1 | 178280,00 | 178280,00 |
| **9** | Реагент подтверждающий для LA 2 реагент 10 x for 1 ml 100 | Реагент подтверждающий для LA 2 10 x на 1 мл 100 | уп | 1 | 152645,00 | 152645,00 |
| **10** | Реагент для определения Берихром AT III 1 Kit | Berichrom AT III 1 Kit (Реагент для определения Berichrom AT III 1 набор)  | уп | 1 | 139828,00 | 139828,00 |
| **11** | Плазма дефицитная по Фактору VIII (8 x на 1 мл) 160 тестов. | Berichrome Factor VIII Kit 165 (165 тестов в упаковке) | уп | 1 | 205547,00 | 205547,00 |
| **12** | Калибратор ПТ | Калибратор PT-Multi calibrator 6 x на 1 мл | уп | 2 | 60592,00 | 121184,00 |
| **13** | Калибратор фебриногена  | Fibrinogen standards level 1-6 6 x for 1 ml (Стандарт для Фибриногена Уровень 1-6 6 x на 1 мл) | уп | 1 | 104871,00 | 104871,00 |
| **14** | Стандартная плазма | Standard human plasma 10 x for 1 ml  | уп | 1 | 69914,00 | 69914,00 |
| **15** | Плазма контроль норма  | Контрольная плазма Control Plasma N | уп | 2 | 45444,00 | 90888,00 |
| **16** | Плазма контроль патология | Control Plasma P 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл) | уп | 2 | 66418,00 | 132836,00 |
| **17** |  Контроль уровня 1  |  1 10 x for 1 ml (Контроль уровня 1 10 x на 1 мл) | уп | 2 | 44011,00 | 88022,00 |
| **18** | Контроль уровня 2  |  2 10 x for 1 ml (Контроль уровня 1 10 x на 1 мл) | уп | 2 | 52528,00 | 105056,00 |
| **19** | Контроль уровня 3  |  3 10 x for 1 ml (Контроль уровня 1 10 x на 1 мл) | уп | 2 | 42939,00 | 85878,00 |
| **20** | Кальция хлорид ,0,025 ммоль | Кальция хлорид 0,025 моль/л 10 x 15 мл | уп | 1 | 17479,00 | 17479,00 |
| **21** | Реакционные кюветы 3\*1000 | Реакционные кюветы, уп (3 x 1000 шт) | уп | 1 | 221394,00 | 221394,00 |
| **22** | Подносы для образцов 50\*50 | Поднос для образцов 50 x 50 лунок  | уп | 7 | 200420,00 | 1402940,00 |
| **23** | Раствор чистящий Clean I | Раствор чистящий Clean I CA 1\*50 мл | уп | 15 | 34957,00 | 524355,00 |
| **24** | Раствор промывочный CA Clean II  | Раствор промывочный CA Clean II 1 x 500мл | уп | 1 | 87393,00 | 87393,00 |
| **25** | Буфер Оурена вероналовый, уп.(10 x15мл) | Буфер Оурена вероналовый 10 x 15 мл | уп | 1 | 19809,00 | 19809,00 |
| **26** | Лампа галогеновая на Са 1500 | Лампа галогеновая на анализатор Са 1500. 6 ВТ. 10W. 20H. | шт | 1 | 82268,00 | 82268,00 |
|  | Реагент для «CFX-96» Био-Рад ПЦР Вектор-Бест |   |   |   |   |
| **27** | Хламидия | Набор реагентов для определения ДНК Chlamydia trachomatis методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроли; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (выявление 100 копий ДНК в пяти образцах): 100 %. Специфичность: по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Сt возбудителя, Сt ВКО, вычисление (Сt ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96». | наб | 2 | 48817,00 | 97634,00 |
| **28** | Ур.уреалитикум  | Набор реагентов для выявления и количественной оценки ДНК Ureaplasma уреалитикумметодом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (выявление 100 копий ДНК Ureaplasma уреалитикумв пяти образцах) - 100 %. Специфичность выявления ДНК Ureaplasma species (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) - 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Сt возбудителей, Сt ВКО, вычисление (Сt ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов. | наб | 1 | 48817,00 | 48817,00 |
| **29** | Токсоплазма гондии | Набор реагентов для выявления ДНК Toxoplasma gondii методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 48 определений, включая контроли; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность выявление 100 копий ДНК в пяти образцах: 100 %. Специфичность: по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 40 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Сt ЦМВ, Сt ВКО, вычисление (Сt ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами. Программа автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец (ПКО) − 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 48 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Каждый флакон с реагентами имеет цветовую идентификацию.  | наб | 5 | 31278,00 | 156390,00 |
| **30** | Кандида альбиканс | Набор реагентов для определения ДНК Candida albicans методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Candida albicans в пробе. Специфичность выявления ДНК Candida albicans (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Сt возбудителя, Сt ВКО, вычисление (Сt ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel.  | наб | 1 | 48817,00 | 48817,00 |
| **31** | Микоплазма хоминис | Набор реагентов для определения ДНК Mycoplasma hominis методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Mycoplasma hominis в пробе. Специфичность выявления ДНК Mycoplasma hominis (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Сt возбудителя, Сt ВКО, вычисление (Сt ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96». | наб | 2 | 48817,00 | 97634,00 |
| **32** | Эпштейна Бара | Набор реагентов для определения ДНК вируса Эпштейна-Барр методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (определение 100 копий ДНК вируса Эпштейна-Барр в пяти образцах) - 100 %. Специфичность определения ДНК вируса Эпштейна-Барр (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) - 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Сt возбудителя, Сt ВКО, вычисление (Сt ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) − 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК.  | наб | 3 | 53856,00 | 161568,00 |
| **33** | ДНК ВПГ-1,2  | Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (определение 100 копий ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов в пяти образцах) - 100 %. Специфичность определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) - 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Сt возбудителя, Сt ВКО, вычисление (Сt ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) − 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК.  | наб | 4 | 53856,00 | 215424,00 |
| **34** |  ДНК ЦМВ | Набор реагентов для определения ДНК цитомегаловируса методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроли; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность выявление 100 копий ДНК в пяти образцах: 100 %. Специфичность: по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Сt ЦМВ, Сt ВКО, вычисление (Сt ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест. Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) − 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок).  | наб | 4 | 53856,00 | 215424,00 |
| **35** | ДНК МВТС | Набор реагентов для определения ДНК микобактерий туберкулёзного комплекса методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК MBTC в пробе — 100 %. Специфичность выявления ДНК MBTC (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 (40) сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM»/«Green», «ROX»/«Orange». Определение Сt возбудителя, Сt ВКО, вычисление (Сt ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами как роторного типа: «Rotor-Gene 3000», «Rotor-Gene 6000» (фирма Corbett Research, Австралия), «Rotor-Gene Q» (фирма Qiagen, Германия), так и планшетного типа: «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96» (фирма Bio-Rad, США), «ДТ-96» (ООО «НПО ДНК-Технология», Россия). Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96». | наб | 1 | 62055,00 | 62055,00 |
| **36** | Вирус гепатита «В» (качественно) | Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК вируса гепатита В методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 48 определений, включая контроли; Объем вносимого в РС (анализируемого) образца: 50 мкл. Чувствительность: Набор гарантированно (в 100% образцов) выявляет ДНК ВГВ в концентрации не менее 5 МЕ/мл при выделении ДНК из 1 мл образца. Специфичность: В образцах, не содержащих ДНК ВГВ, результат анализа гарантированно (в 100% образцов) должен быть отрицательным. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции ПЦР: 1 стадия: 94°С – 1 мин; 2 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 (40) сек); Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Сt ВКО и Ct ВГВ, вычисление (Сt ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор предназначен для применения с приборами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96» («Bio-Rad», США), «Rotor-Gene 3000», «Rotor- Gene 6000». | наб | 2 | 71846,00 | 143692,00 |
| **37** | Вирус гепатита «С» (качественно) | 0798,Набор реагентов для выявления и количественного определения РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в реальном времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации кДНК (полученной методом обратной транскрипции из РНК ВГС) в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством кДНК в образце. Возможно выделение РНК из 1 мл, 100 мкл сыворотки (плазмы) крови. Количество определений: 48 определений, включая контроли; Объем элюции: 200 мкл. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность: Набор гарантированно (в 100% образцов) выявляет РНК ВГС в концентрации не менее 15 МЕ/ мл при выделении РНК из 1 мл пробы. Специфичность: в образцах, содержащих РНК ВГС (выше предела обнаружения) набор выявляет вирус гепатита С генотипов 1a, 1b, 2a, 2b, 2c, 2i, 3, 4, 5a, 6 независимо от субтипа. В образцах, не содержащих РНК ВГС, результат анализа гарантированно (в 100% образцов) должен быть отрицательным. Длительность анализа: 100 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции ОТ-ПЦР: 1 стадия: 45°С – 30 . | наб | 2 | 82665,00 | 165330,00 |
| **38** | Экстракция 2 | Набор реагентов для выделения ДНК из клинических образцов. Характеристики набора: Принцип действия набора состоит в температурной обработке пробы многокомпонентным лизирующим раствором, разрушающим комплексы нуклеиновых кислот с белками, с спиртовым осаждением ДНК на магнитные частицы, спиртовыми отмывками и последующей элюцией. После этого проба готова к постановке реакции ПЦР. Полученые пробы служат для проведении реакции амплификации выбранного фрагмента ДНК с детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Набор предназначен для выделения ДНК на магнитном штативе. Количество определений: 96 определений, включая контроли. Биологический материал: моча, сыворотка (плазма) крови, биоптаты, ликвор, соскобы эпителиальных клеток. Объем анализируемого образца: 100 мкл. Объем элюции: 600 мкл. До 4 независимых процедур выделения (по 24 образца в каждой). Время выделения: общая продолжительность инкубации 25 минут. Комплектация набора: лизирующий раствор – 4 фл., по 8 мл; осадитель НК – 4 фл. по 12 мл; раствор для отмывки No 1 – 4 фл. по 13 мл. раствор для отмывки No 2 – 4 фл. по 8 мл; элюирующий раствор – 4 фл. по 15 мл; сорбент (суспензия магнитных частиц) – 2 фл. по 1 мл;  | наб | 4 | 29410,00 | 117640,00 |
| **39** | Экстракция 100 | Набор реагентов для одновременного выделения нуклеиновых кислот из клинических образцов. Характеристики набора: Принцип работы набора состоит в температурной обработке пробы многокомпонентным лизирующим раствором, разрушающим комплекс нуклеиновых кислот с белками, с последующим спиртовым осаждением нуклеиновых кислот на магнитные частицы, спиртовыми отмывками и последующей элюцией. После этого проба готова к постановке реакции ПЦР или ОТ-ПЦР с детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Применённый в наборе метод дополнительного концентрирования нуклеотидного материала позволяет повысить чувствительность детекции. Рекомендуется применение магнитного штатива. Количество определений: 48 определений, включая контроли. Биологический материал: сыворотка (плазма) крови, биоптаты, ликвор, эпителиальные клетки (соскобы, мазки), моча. Объем анализируемого образца: 100 и 200 мкл. При выделении НК из цельной крови выделение проводится из 50 мкл пробы. Объем элюции: 200 мкл.  | наб | 1 | 18203,00 | 18203,00 |
| **40** | ДНК-экспресс | Набор реагентов для выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток. Характеристики набора: После того, как биологическая проба в транспортном растворе доставляется в лабораторию, аликвота переносится в пробирку с лизирующим раствором. Прогрев пробы (термолизис) при 98°С в лизирующем растворе приводит к лизису клеток и выходу ДНК в раствор. После этого проба готова к постановке реакции ПЦР. Количество определений: 100 определений, включая контроли. Биологический материал: эпителиальные клетки (соскобы, мазки), моча, слюна. Объем анализируемого образца: 300 мкл в транспортной пробирке. Объем готовой к ПЦР пробы: 600 мкл. Позволяет провести до 8 независимых процедур выделения (по 6 проб в каждой). Время выделения: 20 минут. Тест на отсутствие ингибирования - 100 %. Эффективность выделения: ДНК Chlamydia trachomatis, 100%. Комплектация набора: Транспортный раствор – 100 проб. по 300 мкл; Лизирующий раствор с ВКО – 100 проб. по 500 мкл; Отрицательный контрольный образец (ОКО) – 2 фл. по 1 мл. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию.  | наб | 5 | 22340,00 | 111700,00 |
| **41** | Экстракция 1000  |  экстракция 1000. Набор реагентов для одновременного выделения нуклеиновых кислот из сыворотки (плазмы) крови. Характеристики набора: Принцип работы набора состоит в температурной обработке пробы многокомпонентным лизирующим раствором, разрушающим комплекс нуклеиновых кислот с белками, с последующим спиртовым осаждением нуклеиновых кислот на магнитные частицы, спиртовыми отмывками и последующей элюцией. После этого проба готова к постановке реакции ПЦР или ОТ-ПЦР с детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Применённый в наборе метод дополнительного концентрирования нуклеотидного материала позволяет повысить чувствительность детекции. Рекомендуется применение магнитного штатива. Рекомендуется для высокочувствительной ПЦР-диагностики вирусных гепатитов В, С и ВИЧ. Эффективность выделения: РНК ВГС-100%. Количество определений: 48 определений, включая контроли. Биологический материал: сыворотка (плазма) крови. Объем анализируемого образца: 500 и 1000 мкл. Объем элюции: 200 мкл. Позволяет провести до 8 независимых процедур выделения (по 6 проб в каждой). Время выделения: 12 проб за 90 минут.  | наб | 2 | 19168,00 | 38336,00 |
|  | Реагенты для анализатора электролитов AVL 9180 |   |   |   |   |
| **42** | Снап -паки  | Снап -паки для анализатора электролитов AVL 9180 Рош Диагностика | уп | 20 | 71222,00 | 1424440,00 |
| **43** | Очищающий раствор (Cleaning solution) | Очищающий раствор (Cleaning solution) 125 мл. для анализатора электролитов AVL 9180 Рош Диагностика | фл | 2 | 17033,00 | 34066,00 |
| **44** | Кондиционер (Condicioner)  | Кондиционер (Condicioner) для анализатора электролитов AVL 9180 Рош Диагностика | фл | 2 | 17805,00 | 35610,00 |
| **45** | Электрод калиевый |  Ион-селективный электрод для измерения концентрации калия по принципу потенциометрии. | шт | 2 | 66938,00 | 133876,00 |
| **46** | Электрод натриевый | Ион-селективный электрод для измерения концентрации натрия по принципу потенциометрии. | шт | 2 | 107100,00 | 214200,00 |
| **47** | Электрод кальциевый  |  Ион-селективный электрод для измерения концентрации кальцияпо принципу потенциометрии. | шт | 2 | 74078,00 | 148156,00 |
| **48** | Референсный электрод |  Электрод, работающий по принципу потенциометрии, дающий точку отсчета для измеряемых параметров. | шт | 2 | 124058,00 | 248116,00 |
| **49** | Набор трубок  | трубки перистальтитеческого насоса для анализатора электролитов AVL 9180 Рош Диагностика | шт | 2 | 29045,00 | 58090,00 |
| **50** | Растворы для контроля качества анализатора электролитов | Растворы для контроля качества анализатора электролитов. | шт | 2 | 62319,00 | 124638,00 |
|  | Реагенты для биохимического анализатора «CHEM 200 – Италия»  |   |   |   |   |
| **51** | АСаТ 1333 | УФ кинетическое определение аспартатаминотрансферазы в сыворотке и плазме человека. Только для in vitro диагностики на биохимическом анализаторе Chem 200 . | наб | 10 | 23087,00 | 230870,00 |
| **52** | АЛаТ, 1333 | УФ кинетическое определение аланинаминотрансферазы в сыворотке и плазме человека. Только для in vitro диагностики на биохимическом анализаторе Chem 200 . | наб | 10 | 18085,00 | 180850,00 |
| **53** | Билирубин общ, 533 | Колориметрический фотометрический тест для количественного определения общего билирубина в сыворотке или плазме человека.Только для диагностики in vitro на биохимическом анализаторе Chem 200 . | наб | 10 | 16441,00 | 164410,00 |
| **54** | Билирубин прям, 533 | Колориметрический фотометрический тест для количественного определения прямого билирубина в сыворотке или плазме человека.Только для диагностики in vitro на биохимическом анализаторе Chem 200 . | наб | 10 | 14621,00 | 146210,00 |
| **55** | глюкоза. 1000 | Ферментативный УФ тест для количественного определения глюкозы в сыворотке, плазме. Только для диагностики in vitro.на биохимическом анализаторе Chem 200 . | наб | 10 | 9270,00 | 92700,00 |
| **56** | креатинин, 800 | Кинетический колориметрический тест для количественного определения креатинина в сыворотке, плазме человека. Только для диагностики in vitro.на биохимическом анализаторе Chem 200 . | наб | 10 | 15951,00 | 159510,00 |
| **57** | мочевина. 1000 | УФ кинетическое количественное определение мочевины в сыворотке, плазме человека. Только для диагностики in vitro. на биохимическом анализаторе Chem 200 . | наб | 10 | 24882,00 | 248820,00 |
| **58** | амилаза, 273 | Кинетическое колориметрическое количественное определение α-амилазы,в сыворотке, плазме человека . Только для in vitro диагностики. | наб | 10 | 24673,00 | 246730,00 |
| **59** | Общий белок, 1000 | Колориметрический фотометрический тест для количественного определения общего белка в сыворотке или плазме человека . Только для диагностики in vitro на биохимическом анализаторе Chem 200 . | наб | 10 | 9620,00 | 96200,00 |
| **60** | Альбумин | Колориметрический фотометрический тест для количественного определения альбумина в сыворотке и плазме человека . Только для диагностики in vitro.на биохимическом анализаторе Chem 200 . | наб | 1 | 9736,00 | 9736,00 |
| **61** |  Калибратор 6\*3 |  (системный калибратор) представляет собой калибратор на основе сыворотки крови, предназначенный для использования с реагентами Gesan. Только для диагностики in vitro | наб | 3 | 41289,00 | 123867,00 |
| **62** |  Контроль Норма 6\*5 | Контрольная сыворотка N – это контроль на основе лиофилизированной человеческой сыворотки , предназначеннаяый для использования в комбинации с Контрольной сывороткой P для проведения контроля качества мониторинга аналитических характеристик тестов, с реагентами Gesan.Только для диагностики in vitro. | наб | 3 | 43142,00 | 129426,00 |
| **63** |  Контроль патология 6\*5 | Контрольная сыворотка P – это контроль на основе лиофилизированной человеческой сыворотки , предназначеннаяый для использования в комбинации с Контрольной сывороткой N для проведения контроля качества мониторинга аналитических характеристик тестов, с реагентами Gesan.Только для диагностики in vitro. | наб | 3 | 47456,00 | 142368,00 |
| **64** | Системный раствор для очистки | Системный раствор, предназначенный для очищения системы. Только для in vitro диагностики. | уп | 6 | 16033,00 | 96 198,00 |
| **65** | Промывочный раствор  | Промывочный раствор, предназначенный для очищения системы. Только для in vitro диагностики. | уп | 6 | 15601,00 | 93 606,00 |
| **66** | Фотометрическая лампа  | лампа состоит из планки держателя, который имеет быстросъемное соединение EI0676A, 12 V, на биохимический анализатор Chem 200. | шт | 6 | 67840,00 | 407 040,00 |
| **67** | Реакционные кюветы  | реакционные кюветы (уп 200 шт) на биохимический анализатор Chem 200. | уп | 1 | 228536,00 | 228536,00 |
|  | Реагенты для анализатора иммунногемотологического «Orto Work Station" |   |   |   |   |
| **68** | Кассеты с античеловеческим глобулином 400 шт на 800 исследований скрининг антител . Кумбса пр и непрям | Кассеты с античеловеческим глобулином 400 шт на 800 исследований скрининг антител . Кумбса пр и непрям | уп | 1 | 636735,00 | 636735,00 |
| **69** | 0,8% стандартные эритроциты для скрининга антител.,Серджискрин. (3\*10мл). Рассчитаны на 200 исследований 1 мес годн. Непр кумбса | 0,8% стандартные эритроциты для скрининга антител, Серджискрин. (3\*10мл). Рассчитаны на 200 исследований 1 мес годн. Непр кумбса. | уп | 24 | 24825,00 | 595800,00 |
|  | Реагенты для газового анализатора «Rapid – 500» |   |   |   |   |
| **70** | Рапид 500. Измерительный картридж 250 . КЩС/ОКС/ЭЛЕКТРОЛИТЫ  | Измерительный картридж состоит из датчиков, реагентов, а также электронные и жидкостные компоненты для проведения анализов пациента и контроля качества. Датчики находятся в верхней части картриджа и служат для измерения рН, парциальное давление кислорода рО₂, парциальное давление углекислого газа рСО₂, натрий-Na⁺, калий -K⁺, кальций- Ca⁺⁺, Хлор-Cl⁺, Глюкоза- GLU, Гематокрит- HCT, Гемоглобин и его видов Реагенты и жидкостные компоненты – находиться во внутренней части картриджа и используются при проведение анализа пациентов, калибровки и контроля качества.В передней части картриджа имеется порт введения образца со съемной насадкой уловителя сгустков. Также в передней части имеется два соединителя с промывочным картриджем и картриджем для отходов, данные соединители позволяют промывать реагентом для того чтобы очистить путь для образца и смыть отработанную жидкость в промывочный картридж/картридж для отходов не позволяя контактировать с системными компонентами. Рядом с соединителями имеется штифты для выравнивания измерительного картридж с промывочным картриджем.В задней части картриджа имеется система трубок, которая обеспечивает путь потоку реагентов и образца через картриджи и соединяется к валами перистальтического насоса. В задней верней части имеется клапан который двигается в двух направлениях, тем самым направляя поток реагентов и образца в модуль с датчиками. Также имеются камера образца которая измеряет СО-ох и Интерфейс приводного колеса который проворачиваясь открывает и закрывает камеру образца измерения СО-ох.Картридж стабилен в течение 28 дней со дня установки его в систему RapidPoint 500. Материал изготовления - пластикГабариты: ширина (с учетом системы трубок) -100 мм; высота -160 мм, ширина - 20. в упаковке - 1 штука. | упак | 14 | 365459,00 | 5116426,00 |
| **71** | Промывочный картридж (4 cartridge kit) (Картриджи для промывки (4 шт.). | Промывочный картридж/картридж отходов - состоит из двух внутренних камер в цельном корпусе. В одной камере находиться реагент для промывки, который очищает путь для образца после проведения калибровки или анализа. В другой камере храниться жидкие отходы после проведения анализов, калибровки и промывки системы. С задней стороны имеется два отверстия на расстоянии 50 мм друг от друга, для соединения с жидкостной системой измерительного картриджа (система RapidPoint 500). И два отверстия на расстоянии 50 мм друг от друга, для соединения штифтов от измерительного картриджаМатериал: пластикРазмеры: Ширина с учетом соединительной части -100 мм, длина- 150 мм, высота-130 мм.В упаковке - 4 штуки. | упак | 14 | 128175,00 | 1794450,00 |
| **72** | Контроль уровень 1 30 amp. x 2,5 ml (Контроль качества 30 амп. x 2,5 мл) | COMPLETE LEVEL 1 30 amp. x 2,5 ml (Контроль качества COMPLETE LEVEL 1 30 амп. x 2,5 мл) | упак | 2 | 72911,00 | 145822,00 |
| **73** | Контроль уровень 2 30 amp. x 2,5 ml (Контроль качества 30 амп. x 2,5 мл) |  COMPLETE LEVEL 2 30 amp. x 2,5 ml (Контроль качества COMPLETE LEVEL 2 30 aмп. x 2,5 мл)  | упак | 2 | 72864,00 | 145728,00 |
| **74** | Контроль уровень 30 amp. x 2,5 ml (Контроль качества 30 амп. x 2,5 мл) |  COMPLETE LEVEL 3 30 amp. x 2,5 ml (Контроль качества COMPLETE LEVEL 3 30 aмп. x 2,5 мл | упак | 2 | 69449,00 | 138898,00 |
|  | Реагенты для гематологического анализатора «Sysmex KX-21» |   |   |   |   |
| **75** | Дилюент 10 L. | Объём канистры 10 литров (Из полупрозрачного материала для возможности визуального контроля уровня реагентов).2. Концентрация активных компонентов: Натрий хлорид < 1,0% Буфер < 0,6% Консервант < 0,2% 3.Физико-химические свойства: рН реагента, в пределах 7,6±0,3. Электропроводность, в пределах 13,4±0,3 мСим/см Фон по PLT, не более 10\*109 л-1 Фон по RBC, не более 0,04\*1012 л-1 4. Внешний вид – бесцветная прозрачная жидкость. | упак | 25 | 14000,00 | 350000,00 |
| **76** | Лизин 0,5 л. | 1. Объём флакона 0,5 л (Из полупрозрачного материала для возможности визуального контроля уровня реагентов)2. Концентрация активных компонентов: Четвертичная аммониевая соль < 5,0%3. Метод измерения гемоглобина - гемиглобинцианидный4. Внешний вид – бесцветная прозрачная пенящаяся жидкость. | упак | 25 | 14500,00 | 362500,00 |
| **77** | Очищающий р-р. | Объём флакона 0,1 л (Из полупрозрачного материала для возможности визуального контроля уровня реагентов)2. Концентрация активных компонентов: Натрий гипохлорит < 5%3. Внешний вид – Прозрачный бесцветный, или желтоватого оттенка4. Характеристика раствора – Гипохлорит натрия. | упак | 5 | 8000,00 | 40000,00 |
| **78** | Контрольные материалы для гематологии, потология норма 3 фл. (L, N, H; 3\*2,5 ml) | Контрольная кровь предназначается для контроля измерений, проводимых на гематологическом анализаторе гематологических анализаторов 3DIFF. Контрольная кровь – это реагент для in vitro диагностики, является смесью человеческих эритроцитов, лейкоцитов и тромбоцитов животного происхождения в жидкости, состав которой похож на плазму, с добавлением консервантов. Результаты оценки определяются на калиброванном оборудовании с использованием реагентов, рекомендованных производителем оборудования. Результаты измерений контрольного материала должны находится в диапазоне, поданным в паспорте к контрольному материалу. Ежедневные измерения контрольного материала документируют точность и непогрешность используемых анализаторов. Результат, указанный для контрольного материала, должен находиться в допустимых границах. Поданные в паспорте данные служат для ежедневного контроля приборов автоматических гематологических анализаторов 3DIFF. В комплект входят 3 флакона по 2,5 мл.  | упак | 4 | 48000,00 | 192 000,00 |
|  | Реагенты для иммунофлюоресцентныого анализатора "Алере Триад"  |  |   |   |   |
| **79** | про ВНП | иммунологический тест для количественного определения про ВНП. | набор | 1 | 198000,00 | 198000,00 |
| **80** | Д димер | Тест на содержание D-димера — это набор для иммунофлуоресцентного анализа, предназначенный для использования в сочетании с измерительными устройствами Alere Triage ® для количественного определения продуктов расщепления поперечно сшитого фибрина, включающих D димер, в образцах цельной крови или плазмы, защищенных от свертывания с помощью EDTA. Тест используется в качестве вспомогательного средства диагностики при подозрении на синдром диссеминированного внутрисосудистого свертывания или тромбоэмболические события, в частности легочную эмболию.Определяемые маркеры:D-димер;Для проведения анализа с помощью данного изделия требуется образец цельной крови или плазмы, полученный из вены, с добавлением антикоагулянта EDTA. Для достижения оптимальных результатов при взятии образцов рекомендуется использовать пластмассовые пробирки с покрытием из K2[EDTA]Диапазоны измерений:D-димер: 100—5000 нг/млВремя измерения – не более 15 минут. Принцип измерения иммунофлуоресценция. Тестовые панели следует хранить в холодильнике при температуре 2—8 °C.В набор входят: 25 тестовых панелей25 пипеток для переноса образца1 модуль CODE CHIP™ для реагентов1 рулон бумаги для принтера | набор | 2 | 170000,00 | 340000,00 |
| **81** | Тест полоски на мочевой анализатор Уризис | Тест полоски на мочевой анализатор Уризис. 100 шт. | упак | 110 | 24700,00 | 2717000,00 |
| **82** | Контролная тест полоска. 50 шт. | Контролная тест полоска для мочевого анализатора Уризис. | упак | 1 | 28000,00 | 28000,00 |
|  | Реагенты для гематологического анализатора Микрос 60 -ЭЛ |   |   |   |   |
| **83** | Дилюент для гематологического анализатора Микрос 60Е | моющий пр-ль, 20 л. | упак | 8 | 30770,00 | 246160,00 |
| **84** | Лизирующий раствор для гематологического анализатора Микрос 60Е |  моющий пр-ль, 20 л. | упак | 8 | 46005,00 | 368040,00 |
| **85** | Моющий раствор для гематологического анализатора Микрос 60Е |  моющий пр-ль, 1 л. | упак | 12 | 10990,00 | 131880,00 |
| **86** | Чистящий раствор | 500 мл. | упак | 1 | 14350,00 | 14350,00 |
|  | Разное |   |   |   |   |   |
| **87** | Шприцы гепаринизированные 2,0мл, с иглами  | Шприциы гепаринизированные 2,0мл 1уп\*100 шт, с иглами  | уп | 6 | 18500,00 | 111000,00 |
| **88** | Цоликлон Анти - В 10 мл | применяются в качестве реагентов для определения группы крови и ее резус-фактора. | фл | 730 | 613,00 | 447490,00 |
| **89** | Цоликлон Анти- А 10, 0 мл | применяются в качестве реагентов для определения группы крови и ее резус-фактора. | фл | 730 | 613,00 | 447490,00 |
| **90** | Цоликлон Анти - АВ по 10 мл | применяются в качестве реагентов для определения группы крови и ее резус-фактора. | фл | 120 | 1100,00 | 132000,00 |
| **91** | Цоликлон Анти - Д супер по 10 мл | применяются в качестве реагентов для определения группы крови и ее резус-фактора. | фл | 350 | 1400,00 | 490000,00 |
| **92** | Тест полоски на ВИЧ 1 полоска | Тест полоски на ВИЧ 1 полоска | шт | 375 | 2000,00 | 750000,00 |
| **93** | ТЕСТ-ПОЛОСКИ  | Тест полоски для определения глюкозы в крови для глюкометра Акку Чек Актив. № 50. На каждые 10 упаковок тест полос № 50 + прибор в комплекте. | упак | 340 | 11000,00 | 3740000,00 |
| **94** | Клиника СМЖ (н-р реагентов для анализа спиномозговой жидкости) | Набор реагентов предназначен для определения цитоза, качественного и количественного определения общего белка и качественного определения глобулинов в спинномозговой жидкости в клинико-диагностических лабораториях. | набор | 3 | 20000,00 | 60000,00 |
| **95** | Тест полоски № 50 | Экспресс - тест для определения глюкозы и кетонов в моче. | уп | 22 | 4000,00 | 88000,00 |
| **96** | Тест-кассета на 5 наркотиков ( AMP/COC/MAMP/OPI/THC) | Тест кассета для качественного определения наличия или отсутствия наркотических веществ | шт | 35 | 2500,00 | 87500,00 |
| **97** | Краситель по Романовскому 1 литр | Предназначен для окраски форменных элементов крови | литр | 2 | 3800,00 | 7600,00 |
| **98** | Краситель- фиксатор по Май – Грюнвальду 1 литр | фиксатор-краситель предназначен для применения в качестве фиксатора и красителя форменных элементов крови | литр | 2 | 2200,00 | 4400,00 |
| **99** | Сульфосалициловая кислота | Для качественного и количественного определения белка в моче | кг | 1 | 9000,00 | 9000,00 |
| **100** | Камера Фукса- Розенталя | Для подсчета форменных элементов в ликворе | шт | 1 | 8500,00 | 8500,00 |
| **101** | Метиленовый синий | Метиленовый синий | кг | 0,1 | 85000,00 | 8500,00 |
| **102** | Термоэтикеточная бумага 30х20 мм в 1 рулоне 1600 шт. или 2000 шт. | термобумага для печати штрих - кодов | рул | 520 | 600,00 | 312000,00 |
| **103** | Ерш пробирочный | натуральная щетина | шт | 50 | 1000,00 | 50000,00 |
| **104** | Масло иммерсионное для микроскопии 100 мл | Используется в качестве иммерсионной жидкости при работе с объективами микроскопов. Иммерсионное масло типа А (классическое)  | шт | 20 | 2000,00 | 40000,00 |
| **105** | СЗП Плазма лейкофильтрованная (1 доза - 250 мл) | Для диагностики дисбактериоза, посева мочи на стерильность, исследования микрофлоры зева, носа, ушей, цервикального канала, мокроты, на чувствительность стрептококков. | доза | 10 | 26055,00 | 260550,00 |
| **106** | Взвесь эритроцитная лейкофильтрованная (1 доза - 250 мл) | Для диагностики дисбактериоза, посева мочи на стерильность, исследования микрофлоры зева, носа, ушей, цервикального канала, мокроты, на чувствительность стрептококков. | доза | 10 | 30193,00 | 301930,00 |
| **107** | Диагностические тест- полоски  | Специальные диагностические тест-полоски. Проводится определение от 1 до 13 клинически значимых параметров: глюкозы, pH, билирубина, уробилиногена, белка, нитритов, удельного веса, лейкоцитов, кетоновых тел. В упаковке 50 штук. | упак | 4 | 3000,00 | 12000,00 |
|   | **ИТОГО** |  |  |  |  | **34 244 273,00** |

1. **Место поставки товара**: г. Кокшетау, ул. Р. Сабатаева, 1. Склад МИ.
2. **Срок поставки товара:** Согласно графика поставки товара (Приложение № 2 к типовому договору).
3. **Условия поставки:** Доставить товар на склад своим транспортом по количеству, качеству, ассортименту указанным в данном объявлении, в указанные сроки.
4. Пакет документов с ценовыми предложениями представить в срок с 13 февраля до 20 февраля 2020 года, до 11 ч 00 мин включительно, по адресу: 020000 Акмолинская область, г. Кокшетау, ул. Р. Сабатаева -1, бухгалтерия, кабинет государственных закупок. Окончательный срок подачи ценовых предложений до 11 часов 00 минут 20 февраля 2020 года. Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться в 11 часов 15 минут 20 февраля 2020 года по адресу г. Кокшетау, ул. Р. Сабатаева -1, бухгалтерия, кабинет государственных закупок.
5. Каждый 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 товаров требованиям, установленным главой 4 Правил 1729.

**Глава 4 Правил 1729:**

**К закупаемым лекарственным средствам и медицинским изделиям, 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 и 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 закупку.

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.

**7.** Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара с соблюдением условий запроса и типового договора закупа по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

**8.**  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. Протокол размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.

**9.** 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 10 настоящего объявления, заказчик или организатор закупа принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа.

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

**10. Победитель представляет заказчику или организатору закупа в течение десяти календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:**

1) 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";

2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

3) копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

4) копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, то также представляются выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления закупа)

5) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства";

6) подписанный оригинал справки банка, 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, 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 банков, обслуживающих филиалы и представительства потенциального поставщика, находящихся за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) оригинал справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан);

8) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 Правил 1729;

В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

**11.** Заказчик в течение трех календарных дней после дня определения победителя соответствующим квалификационным требованиям направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа, составляемый по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

 **12.** В течение пяти рабочих дней со дня получения победитель подписывает договор закупа, либо письменно уведомляет заказчика или организатора закупа о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора закупа, договора на оказание фармацевтических услуг считается отказом от его заключения (уклонение от заключения договора). Срок рассмотрения разногласий не должен превышать двух рабочих дней.

**Директор: Жаров Н. К.**

### Форма ценового предложения

### Ценовое предложение потенциального поставщика

### (наименование потенциального поставщика) (заполняется отдельно на каждый лот)

Лот № \_\_\_\_

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Содержание |  |
| 1 | Описание лекарственного средства (международное непатентованное наименование, состав лекарственного средства, техническая характеристика, дозировка и торговое наименование), изделия медицинского назначения |  |
| 2 | Страна происхождения |  |
| 3 | Завод-изготовитель |  |
| 4 | Единица измерения |  |
| 5 | Цена \_\_\_ за единицу в \_\_\_ на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения) |  |
| 6 | Количество |  |
| 7 | Общая цена, в \_\_\_\_\_\_\_ на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2010, пункт назначения, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы |  |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Печать (при наличии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

Примечание: потенциальный поставщик может не указывать составляющие общей цены, при этом указанная в данной строке цена рассматривается как цена, определенная с учетом всех затрат потенциального поставщика.

**Типовой договор закупа**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ г.

 (Местонахождение)
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемый (ое) (ая)

(полное наименование Заказчика)

в дальнейшем – «Заказчик», в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

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 и медицинских изделий, по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729и протокола об итогах закупа способом \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (указать способ) по закупу (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:
4. Договор – гражданско-правовой договор, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, 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;
5. цена Договора означает цену, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств;
6. товары - товары и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в рамках Договора;
7. 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;
8. Заказчик – государственные органы, государственные учреждения, государственные предприятия и акционерные общества, контрольный пакет акций которых принадлежит государству, а также аффилиированные с ними юридические лица;
9. 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.
10. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данный Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно:
11. настоящий Договор;
12. перечень закупаемых товаров;
13. техническая спецификация;
14. обеспечение исполнения Договора (этот подпункт указывается, если в тендерной документации предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).
15. Форма оплаты \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(перечисление, за наличный расчет, аккредитив и т.д.)

1. Сроки выплат \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

1. Необходимые документы, предшествующие оплате:
2. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (счет-фактура и накладная на отпуск запасов на сторону)

1. Товары, поставляемые в рамках данного Договора, должны соответствовать или быть выше стандартов, указанных в технической спецификации.
2. 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.
3. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика использовать какие-либо вышеперечисленные документы или информацию, кроме как в целях реализации Договора.
4. 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.
5. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать специальным требованиям, определенным Заказчиком.
6. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика, оговоренными в перечне закупаемых товаров.
7. 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.
8. В рамках данного Договора Поставщик должен предоставить услуги, указанные в тендерной документации.
9. Цены на сопутствующие услуги должны быть включены в цену Договора.
10. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить следующую информацию о запасных частях, изготовляемых 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.
11. 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.

1. 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.
2. Эта гарантия действительна в течение всего срока годности товара 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.

1. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией.
2. 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.
3. 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.
4. Оплата Поставщику за поставленные товары будет производиться в форме и в сроки, указанные в пунктах 5 и 6 настоящего Договора.
5. Цены, указанные Заказчиком в Договоре, должны соответствовать ценам, указанным Поставщиком в его тендерной заявке.
6. 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.
7. 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.
8. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору без предварительного письменного согласия Заказчика.
9. Поставка товаров и предоставление услуг должны осуществляться Поставщиком в соответствии с графиком, указанным в таблице цен.
10. Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к удержанию обеспечения исполнения договора и выплате неустойки.
11. 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.
12. 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.
13. 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.
14. 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.
15. 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.
16. 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.
17. 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.
18. 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.
19. 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.
20. 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.
21. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.
22. 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.
23. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.
24. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.
25. 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.
26. 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.

|  |
| --- |
|   |
|   |   |
|  |  |

Приложение № 1 к Договору №

 от 2020 года

 ***Перечень закупаемых товаров***

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***№ лота*** | ***Наименование*** | ***Ед. изм.*** | ***Кол-во*** | ***Цена, тенге*** | **Сумма, тенге** |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  | **ИТОГО** |  |  |  |  |

**Общая сумма Договора:**

**Заказчик Поставщик**

Приложение № 2 к Договору №

 от 2020 г.

**График поставки на 2020 год.**

**поставка товара до 25 числа каждого месяца**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | ***Наименование*** | ***ед. изм*** | ***1 квартал*** | ***2 квартал*** | ***3 квартал*** | ***4 квартал*** |
| Реагенты для автоматического коагулометра СА 1500, Са 50  |
| **1** | Реагент для определения ПВ (Thromborel S) | уп | 5 | 5 | 5 | 5 |
| **2** | Реагент для определения АЧТВ ФС (Actin FS) | уп | 7 | 8 | 7 | 8 |
| **3** | Реагент для определения АЧТВ ФС (Actin FS) | уп | 2 | 3 | 3 | 2 |
| **4** | Реагент для определения тромбинового теста (Test Thrombin)  | уп | 1 |   |   |   |
| **5** | Реагент для определения фибриногена (Multifibren U) | уп |   | 1 | 2 | 1 |
| **6** | Реагент для определения Д Димеров большой набор (Kit 1 Kit 300)  | уп |   | 1 |   | 1 |
| **7** | Контроль Д Димер | уп |   | 1 |   |   |
| **8** | Реагент для скрининга LА - 1 реагент 10 x for 2 ml 200  | уп |   | 1 |   |   |
| **9** | Реагент подтверждающий для LA 2 реагент 10 x for 1 ml 100 | уп |   | 1 |   |   |
| **10** | Реагент для определения Берихром AT III 1 Kit | уп |   | 1 |   |   |
| **11** | Плазма дефицитная по Фактору VIII (8 x на 1 мл) 160 тестов. | уп | 1 |   |   |   |
| **12** | Калибратор ПТ | уп | 1 |   | 1 |   |
| **13** | Калибратор фебриногена  | уп | 1 |   |   |   |
| **14** | Стандартная плазма | уп | 1 |   |   |   |
| **15** | Плазма контроль норма  | уп | 1 |   | 1 |   |
| **16** | Плазма контроль патология | уп | 1 |   | 1 |   |
| **17** |  Контроль уровня 1  | уп | 1 |   | 1 |   |
| **18** | Контроль уровня 2  | уп | 1 |   | 1 |   |
| **19** | Контроль уровня 3  | уп | 1 |   | 1 |   |
| **20** | Кальция хлорид ,0,025 ммоль | уп | 1 |   |   |   |
| **21** | Реакционные кюветы 3\*1000 | уп | 1 |   |   |   |
| **22** | Подносы для образцов 50\*50 | уп | 2 | 2 | 2 | 1 |
| **23** | Раствор чистящий Clean I | уп | 5 | 5 | 5 |   |
| **24** | Раствор промывочный CA Clean II  | уп | 1 |   |   |   |
| **25** | Буфер Оурена вероналовый, уп.(10 x15мл) | уп | 1 |   |   |   |
| **26** | Лампа галогеновая на Са 1500 | шт | 1 |   |   |   |
|  | Реагент для «CFX-96» Био-Рад ПЦР Вектор-Бест |   |   |   |   |   |
| **27** | Хламидия | наб | 1 |   | 1 |   |
| **28** | Ур.уреалитикум  | наб | 1 |   |   |   |
| **29** | Токсоплазма гондии | наб | 2 | 1 | 2 |   |
| **30** | Кандида альбиканс | наб | 1 |   |   |   |
| **31** | Микоплазма хоминис | наб | 1 |   | 1 |   |
| **32** | Эпштейна Бара | наб | 1 | 1 | 1 |   |
| **33** | ДНК ВПГ-1,2  | наб | 1 | 1 | 1 |   |
| **34** |  ДНК ЦМВ | наб | 1 | 1 | 1 |   |
| **35** | ДНК МВТС | наб | 1 |   |   |   |
| **36** | Вирус гепатита «В» (качественно) | наб | 1 |   | 1 |   |
| **37** | Вирус гепатита «С» (качественно) | наб | 1 |   | 1 |   |
| **38** | Экстракция 2 | наб | 2 |   | 2 |   |
| **39** | Экстракция 100 | наб | 1 |   |   |   |
| **40** | ДНК-экспресс | наб | 2 | 1 | 2 |   |
| **41** | Экстракция 1000  | наб | 1 | 1 |   |   |
|  | Реагенты для анализатора электролитов AVL 9180 |   |   |   |   |   |
| **42** | Снап -паки  | уп | 6 | 7 | 7 |   |
| **43** | Очищающий раствор (Cleaning solution) | фл | 1 | 1 |   |   |
| **44** | Кондиционер (Condicioner)  | фл | 1 | 1 |   |   |
| **45** | Электрод калиевый | шт | 1 | 1 |   |   |
| **46** | Электрод натриевый | шт | 1 | 1 |   |   |
| **47** | Электрод кальциевый  | шт | 1 | 1 |   |   |
| **48** | Референсный электрод | шт | 1 | 1 |   |   |
| **49** | Набор трубок  | шт | 1 | 1 |   |   |
| **50** | Растворы для контроля качества анализатора электролитов | шт | 1 | 1 |   |   |
|  | Реагенты для биохимического анализатора «CHEM 200 – Италия»  |   |   |   |   |   |
| **51** | АСаТ 1333 | наб | 4 | 3 | 3 |   |
| **52** | АЛаТ, 1333 | наб | 4 | 3 | 3 |   |
| **53** | Билирубин общ, 533 | наб | 4 | 3 | 3 |   |
| **54** | Билирубин прям, 533 | наб | 4 | 3 | 3 |   |
| **55** | глюкоза. 1000 | наб | 4 | 3 | 3 |   |
| **56** | креатинин, 800 | наб | 4 | 3 | 3 |   |
| **57** | мочевина. 1000 | наб | 4 | 3 | 3 |   |
| **58** | амилаза, 273 | наб | 4 | 3 | 3 |   |
| **59** | Общий белок, 1000 | наб | 4 | 3 | 3 |   |
| **60** | Альбумин | наб | 1 |   |   |   |
| **61** |  Калибратор 6\*3 | наб | 1 | 1 | 1 |   |
| **62** |  Контроль Норма 6\*5 | наб | 1 | 1 | 1 |   |
| **63** |  Контроль патология 6\*5 | наб | 1 | 1 | 1 |   |
| **64** | Системный раствор для очистки | уп | 2 | 2 | 2 |   |
| **65** | Промывочный раствор  | уп | 2 | 2 | 2 |   |
| **66** | Фотометрическая лампа  | шт | 2 | 2 | 2 |   |
| **67** | Реакционные кюветы  | уп | 1 |   |   |   |
|  | Реагенты для анализатора иммунногемотологического «Orto Work Station" |   |   |   |   |   |
| **68** | Кассеты с античеловеческим глобулином 400 шт на 800 исследований скрининг антител . Кумбса пр и непрям | уп | 1 |   |   |   |
| **69** | 0,8% стандартные эритроциты для скрининга антител.,Серджискрин. (3\*10мл). Рассчитаны на 200 исследований 1 мес годн. Непр кумбса | уп | 6 | 6 | 6 | 6 |
|  | Реагенты для газового анализатора «Rapid – 500» |   |   |   |   |   |
| **70** | Рапид 500. Измерительный картридж 250 . КЩС/ОКС/ЭЛЕКТРОЛИТЫ  | упак | 3 | 4 | 4 | 3 |
| **71** | Промывочный картридж (4 cartridge kit) (Картриджи для промывки (4 шт.). | упак | 3 | 4 | 4 | 3 |
| **72** | Контроль уровень 1 30 amp. x 2,5 ml (Контроль качества 30 амп. x 2,5 мл) | упак | 1 |   | 1 |   |
| **73** | Контроль уровень 2 30 amp. x 2,5 ml (Контроль качества 30 амп. x 2,5 мл) | упак | 1 |   | 1 |   |
| **74** | Контроль уровень 30 amp. x 2,5 ml (Контроль качества 30 амп. x 2,5 мл) | упак | 1 |   | 1 |   |
|  | Реагенты для гематологического анализатора «Sysmex KX-21» |   |   |   |   |   |
| **75** | Дилюент 10 L. | упак | 6 | 6 | 6 | 7 |
| **76** | Лизин 0,5 л. | упак | 6 | 6 | 6 | 7 |
| **77** | Очищающий р-р. | упак | 2 | 1 | 2 |   |
| **78** | Контрольные материалы для гематологии, потология норма 3 фл. (L, N, H; 3\*2,5 ml) | упак | 1 | 1 | 1 | 1 |
|  | Реагенты для иммунофлюоресцентныого анализатора "Алере Триад"  |   |   |   |   |   |
| **79** | про ВНП | набор | 1 |   |   |   |
| **80** | Д димер | набор | 1 |   | 1 |   |
| **81** | Тест полоски на мочевой анализатор Уризис | упак | 26 | 28 | 28 | 28 |
| **82** | Контролная тест полоска. 50 шт. | упак | 1 |   |   |   |
|  | Реагенты для гематологического анализатора Микрос 60 -ЭЛ |   |   |   |   |   |
| **83** | Дилюент для гематологического анализатора Микрос 60Е | упак | 2 | 2 | 2 | 2 |
| **84** | Лизирующий раствор для гематологического анализатора Микрос 60Е | упак | 2 | 2 | 2 | 2 |
| **85** | Моющий раствор для гематологического анализатора Микрос 60Е | упак | 3 | 3 | 3 | 3 |
| **86** | Чистящий раствор | упак | 1 |   |   |   |
|  | Разное |   |   |   |   |   |
| **87** | Шприцы гепаринизированные 2,0мл, с иглами  | уп | 3 | 3 |   |   |
| **88** | Цоликлон Анти - В 10 мл | фл | 180 | 180 | 180 | 190 |
| **89** | Цоликлон Анти- А 10, 0 мл | фл | 180 | 180 | 180 | 190 |
| **90** | Цоликлон Анти - АВ по 10 мл | фл | 30 | 30 | 30 | 30 |
| **91** | Цоликлон Анти - Д супер по 10 мл | фл | 88 | 87 | 88 | 87 |
| **92** | Тест полоски на ВИЧ 1 полоска | шт | 94 | 93 | 94 | 94 |
| **93** | ТЕСТ-ПОЛОСКИ  | упак | 85 | 85 | 85 | 85 |
| **94** | Клиника СМЖ (н-р реагентов для анализа спиномозговой жидкости) | набор | 1 | 1 | 1 |   |
| **95** | Тест полоски № 50 | уп | 6 | 5 | 6 | 5 |
| **96** | Тест-кассета на 5 наркотиков ( AMP/COC/MAMP/OPI/THC) | шт | 9 | 8 | 9 | 9 |
| **97** | Краситель по Романовскому 1 литр | литр |   | 1 | 1 |   |
| **98** | Краситель- фиксатор по Май – Грюнвальду 1 литр | литр |   | 1 | 1 |   |
| **99** | Сульфосалициловая кислота | кг |   | 1 |   |   |
| **100** | Камера Фукса- Розенталя | шт |   | 1 |   |   |
| **101** | Метиленовый синий | кг |   | 0,1 |   |   |
| **102** | Термоэтикеточная бумага 30х20 мм в 1 рулоне 1600 шт. или 2000 шт. | рул | 130 | 130 | 130 | 130 |
| **103** | Ерш пробирочный | шт | 13 | 12 | 13 | 12 |
| **104** | Масло иммерсионное для микроскопии 100 мл | шт | 5 | 5 | 5 | 5 |
| **105** | СЗП Плазма лейкофильтрованная (1 доза - 250 мл) | доза | 3 | 2 | 3 | 2 |
| **106** | Взвесь эритроцитная лейкофильтрованная (1 доза - 250 мл) | доза | 3 | 2 | 3 | 2 |
| **107** | Диагностические тест- полоски  | упак | 1 | 1 | 1 | 1 |

 **Заказчик Поставщик**