### Объявление о проведении закупа медицинских изделий,

###  способом запроса ценовых предложений № 15

### г. Кокшетау 17 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 гематологического анализатора МЭК 6400**  |  |  |  |  |
| **1** | Дилюент 20л  | Дилюент, изотонический разбавитель используется для подсчета кровяных клеток на различных скрининговых гематологических анализаторах. Для использования с гематологическим анализатором. HTI Дилюент Изотонический разбавитель - это стабилизированный и микрофильтрующий ферментативный очиститель для постоянной автоматической очистки, качественного и количественного определения эритроцитов (RBC), и субпопуляций лейкоцитов (WBC), тромбоцитов (PLT) и измерения гемоглобина (HGB) концентрации на HTI гематологических анализаторов. -<1,0% солей <0,5% рН буферного раствора <0,1% противомикробных средств >98,4% водный раствор. | упак | 6 | 22100,00 | 132600,00 |
| **2** | Моющий Раствор Детергент 20л,  |  Буферный водный раствор с фиксированными параметрами рН, электропроводимости и осмолярности. Бесцветная жидкость без запаха. Содержание сульфата натрия < 1.5%; лимонной кислоты < 0.2%; солей ЭДТА < 0.1%; сурфактанта < 0.2% Отметка на упаковке о дате изготовления, условия хранения указаны на этикетке. Канистра из первичного полиэтилена 1 шт. Фасовка: 1\*20л | упак | 2 | 22860,00 | 45720,00 |
| **3** | Лизирующий Раствор 1000мл | ● Водный раствор с фиксированными параметрами рН. Чистая, бесцветная жидкость. Содержание четвертичной соли аммония 2,3%, цианида калия 0,025%● Отметка на упаковке о дате изготовления, условия хранения указаны на этикетке.● Циллиндрический флакон из первичного полиэтилена 1 шт.● Фасовка:1\*1л. | упак | 4 | 31200,00 | 124800,00 |
| **4** | Чистящий раствор обьем 1 л | Ферментативный Очиститель 1л для гематологических анализаторов Horiba ABX Micros 60, OT8/60, OT18/ES60, MicroCC-20Plus, Nihon Khoden MEK 6400K/6410K, Sysmex (3Diff) Специальное чистящее средство предназначен для гематологических анализаторов. Ферментативный очиститель содержит буферные растворы, соли и противомикробные вещества для защиты заражением бактериями и грибками. Эти вещества являются биологическими разлагаемыми. < 0.5% солей < 1% протеолитических ферментов < 1.5% противомикробных веществ < 0.15% рН буферного раствора > 98.1% водный раствор. Продукт следует использовать в течение 60 дней с момента вскрытия. | упак | 3 | 25500,00 | 76500,00 |
| **5** | Контрольная кровь (1L,1N,1H) 3\*2,5мл | Предназначена для оценки точности и достоверности результатов, полученных на гематологических анализаторах.Ежедневное использование контрольной крови обеспечивает точность и достоверность получаемых результатов. Контрольная кровь анализируется так же, как и образцы исследуемой крови.Состав:Реагент содержит стабилизированные эритроциты человека, тромбоциты, стабилизаторы.Стабильность: Стабильность закрытого флакона 6 месяцев Стабильность открытого флакона 30дн.Фасовка:В наборе 3 флакона по 2,5мл (1 высокий уровень, 1 низкий уровень, 1 нормальный уровень). | упак | 2 | 74000,00 | 148000,00 |
|  | Анализатор авт. биохимический FC-36 |   |   |   |   |
| **6** | Билирубин, общий 60 | Двухкомпонентный реагент для определения BIL Метод основан на оксидации в присутствии ванадата в качестве окислителя. Объем рабочего раствора не менее 300 мл. R1:5 х 50мл , R2:1 х 50мл; на 1200 опр Концентрации компонентов в реагентах: 1-BIL TOTAL - цитратный буфер (pH 2,8) 90 ммоль/л; детергент. 2-BIL TOTAL - фосфатный буфер (pH 7,0) 4,6 ммоль/л; метаванадат натрия 3,0 ммоль/л. длина волны 420 нм (450 нм) | наб | 3 | 17500,00 | 52500,00 |
| **7** | Мочевина, (UREA),60  | Двухкомпонентный реагент для определения UREA. Метод ферментативный, кинетический с использованием уреазы и глутаматдегидрогеназы (ГЛДГ). Объем рабочего раствора не менее 300 мл. R1:5 х 48мл , R2:1 х 60мл; на 1200 опр. Концентрации компонентов в реагентaх: Трис буфер (рH 7,8) 96 ммоль/л; АДФ 0,6 ммоль/л; уреаза 266,7 мккат/л; ГЛДГ 16 мккат/л; НАДН 0,26 ммоль/л ; 2-оксоглутарат 9 ммоль/лДлина волны 340 нм (Hg 334 нм, 365 нм).  | наб | 3 | 20228,00 | 60684,00 |
| **8** | Общий белок, (Биуретовый метод), 60 | Однокомпонентный реагент для определения TP. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реагентной карусели анализатора. | наб | 3 | 7360,00 | 22080,00 |
| **9** | Глюкоза, (Глюкозидазный метод) (60 опр | Двухкомпонентные реагенты для определения глюкозидазным методом. Объем рабочего раствора не менее 200мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. | наб | 3 | 17500,00 | 52500,00 |
| **10** | АЛТ,60 / | Двухкомпонентный реагент для определения ALT. Кинетический, УФ Метод. С трис-буфером. Оптимизированный и модифицированный метод, разработанный с учетом рекомендаций Международной Федерации Клинической Химии (IFCC), без пиридоксальфосфата. Объем рабочего раствора не менее 300 мл. R1:5 х 48мл , R2:1 х 60мл; на 1200 опр Содержание ингридиентов в рабочем реактиве: Трис (рН 7,5) 100 ммоль/л;L- aланин 500 ммоль/л; LDH > 36,7 мккат/л; 2- оксоглутарат 15 ммоль/лNADH 0,18 ммоль/л. Длина волны 340 нм (Hg 334 нм, 365 нм). | наб | 3 | 8800,00 | 26400,00 |
| **11** | АСТ,60 | Двухкомпонентный реагент для определения AST. Кинетический, УФ Метод. С трис-буфером. Оптимизированный и модифицированный метод, разработанный с учетом рекомендаций Международной Федерации Клинической Химии (IFCC), без пиридоксальфосфата. Объем рабочего раствора не менее 300 мл. R1:5 х 48мл , R2:1 х 60мл; на1200 опр Содержание ингридиентов в рабочем реактиве: Трис (pH 7,8) 80 ммоль/л; L-аспартат 240 ммоль/л; MDH > 10 мккат/л; LDH > 20 мккат/л; 2-оксоглутарат 15 ммоль/л; NADH 0,18 ммоль/л; гидроксид натрия < 1%/. Длина волны 340 нм (Hg 334 нм, 365 нм). | наб | 3 | 8800,00 | 26400,00 |
| **12** | Мультикалибратор  | Одноуровневый мультикалибратор для однокомпонентных и двухкомпонентных тестов. Лиофильно высушенная сыворотка с аттестованными значениями аналитов для калибровки тестов: GOT/ALT, GOT/AST, ALB, AMS, GGT, GLU-GodPap, FE, CREA-J, LDH, MG, BUN/UREA, TP, TBIL/VOX, DBIL/VOX, CHOL/TC, TG, ALP, UA. При разведении лиофильной сыворотки, объем готового калибратора не менее 30мл. | наб | 2 | 158600,00 | 317200,00 |
| **13** | Контрольная сыворотка норма  | Лиофильно высушенная сыворотка для проведения QC, с аттестованными значениями N для определяемых аналитов. При разведении лиофильной сыворотки, объем готового контрольного раствора не менее 50мл.Лиофильно высушенная сыворотка для проведения QC, с аттестованными значениями Р для определяемых аналитов. При разведении лиофильной сыворотки, объем готового контрольного раствора не менее 50мл. | наб | 2 | 28600,00 | 57200,00 |
| **14** | Альфа-Амилаза (AMY) (Кинетический, УФ метод) 60 мл | Двухкомпонентные реагенты для определения AMS. Объем рабочего раствора не менее 48мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. | наб | 3 | 60480,00 | 181440,00 |
| **15** | Креатинин,CREA-J (Модифицированный метод Яффе) ,60 мл | Двухкомпонентные реагенты для определения CREA-J. Объем рабочего раствора не менее 210мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. | наб | 2 | 8240,00 | 16480,00 |
| **16** | Промывочный раствор для биохимического анализатора BioChem FC 360,1 л | Промывочный раствор для кювет №1 (концентрат) 1л Biochem FC-360. Применение: для промывки кювет автоматического биохимического анализатора BioChem FC-360 в нормальном режимеСостав: 10% раствор Тритона Х-100. Разведение: на 1 л деионизированной воды добавить 7 мл концентрата. | упак | 1 | 31200,00 | 31200,00 |
| **17** | Промывочный раствор (концентрат) 00 мл для иглы | Промывочный раствор 2 (концентрат) 500 мл. для Анализатора биохимического BioChem FC-360/FC200 автоматического. Применение: для промывки иглы дозатора автоматического биохимического анализатора и более тщательной промывки кювет Разведение: на 40 мл деонизированной воды добавить 10 мл концентратаСостав: 1,05 N раствор NaOH | упак | 1 | 23400,00 | 23400,00 |
|  | Ручная коагулология |   |   |   |   |   |
| **18** | РФМК тест флаконы на 200 опр | Набор для определения в плазме крови растворимых фибрин-мономерных комплексов (РФМК). Набор рассчитан на 200 тестов.Состав набора:1. Орто-фенантролина гидрохлорид, не более 70 мг во флаконе - 2 фл.2. Контроль-минус (лиофилизированная плазма крови человека, не содержащая РФМК), на 1 мл - 1 фл.3. Контроль-плюс (лиофилизированная плазма крови человека, содержащая РФМК), на 1 мл - 1 фл. | наб | 39 | 9500,00 | 370500,00 |
| **19** | Техпластин на 100 определений | Набор предназначен для оценки протромбинового времени (ПВ) свертывания, международного нормализованного отношения (МНО),Состав набора:1. Техпластин- лиофильно высушенная тромбопластин-кальциевая смесь из кроличьего мозга, не более 5,0 мл суспензии (1 фл. 25-50 определений) – не более 4 фл. 2. Контрольная плазма - лиофильно высушенная контрольная плазма крови человека, на 1,0 мл – 1 фл. Международный индекс чувствительности (МИЧ) указан в Паспорте к набору,Набор рассчитан на проведение 100 определений при расходе реагента 0,2 мл на 1 анализ или 200 определений при расходе реагента 0,1 мл на 1 анализ. Коэффициент вариации результатов определения протромбинового времени не превышает 10%. | наб | 36 | 7755,00 | 279180,00 |
| **20** | АПТВ тест, на 100 определений | Набор предназначен для определения активированного парциального (частичного) тромбопластинового времени (АПТВ/АЧТВ). Состав набора:1. Кефалин (лиофильно высушенный фосфолипидный компонент) не более 1 мл во флаконе - не более 2 фл.2. Каолин (концентрированная суспензия 40:1 в дистиллированной воде), не более 1,0 мл – не более 1 фл.3. Буфер трис-НСI (концентрированный 20:1 раствор, 1 М), не более 2,0 мл – не более 1 фл.4. Кальция хлорид (концентрированный 20:1 раствор, 0,5 М) – не более 2,0 мл – не более 1 фл,Набор рассчитан на проведение не менее 100-200 анализов при расходе рабочего реагента по 0,1-0,05 мл на 1 определение | наб | 40 | 7220,00 | 288800,00 |
| **21** | Тромботест на 50 определений | Набор предназначен для определения тромбинового времени мануально, Коэффициент вариации результатов определения тромбинового времени не превышает 10 %. Набор рассчитан на не менее 50-100 анализов при расходе раствора тромбина по 0,2-0,1 мл. Число анализов зависит от используемого разведения тромбина. В комплекте контрольная плазма.Состав набора:1. Тромбин (лиофильно высушенный, не более 6-8 ед. NIH во фл.) – не более 4 фл.2. Контрольная плазма (нормальная лиофильно высушенная) – не более 1 фл. | наб | 2 | 4550,00 | 9100,00 |
|  | Биохимический анализатор Дируи  |   |   |   |   |
| **22** | Аланинаминотрансфераза - ALT | Настоящий реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке крови человека. С полной совместимостью с анализатором DiruiCS-T240. | наб | 10 | 12061,00 | 120610,00 |
| **23** | Аспартатаминотрансфераза - AST | Настоящий реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке крови человека. С полной совместимостью с анализатором DiruiCS-T240. | наб | 10 | 12061,00 | 120610,00 |
| **24** | Амилаза (Amylase) AMY | Диагностический реагент амилазы используется для количественного определения в лабораторных условиях амилазы в сыворотке крови человека методом фотометрии. С полной совместимостью с анализатором Dirui CS-T240. | наб | 2 | 173665,00 | 347330,00 |
| **25** | Щелочная фосфатаза (Alkaline Phosphatase) ALP | Щелочная фосфатаза (Alkaline Phosphatase) ALP,Настоящий реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации щелочной фосфатазы в сыворотке крови человека. С полной совместимостью с анализатором DiruiCS-T240. | наб | 4 | 12060,00 | 48240,00 |
| **26** | Гаммаглутамилтрансфераза (GammaGlutamylGGT | Гаммаглутамилтрансфераза(GammaGlutamylGGT,Настоящий реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации гаммаглутамилтрансферазы в сыворотке крови человека. С полной совместимостью с анализатором DiruiCS-T240. | наб | 4 | 25326,00 | 101304,00 |
| **27** | Мочевина (Urea) UREA | Мочевина (Urea) UREA,Настоящий реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации мочевиныв сыворотке крови человека.С полной совместимостью с анализатором DiruiCS-T240. | наб | 15 | 22915,00 | 343725,00 |
| **28** | Креатинин (Creatinine) CRE | Настоящий реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации креатинина энзиматоическим методом в сыворотке крови человека. С полной совместимостью с анализатором DiruiCS-T240. | наб | 10 | 70000,00 | 700000,00 |
| **29** | Глюкоза – оксидаза (GlucoseOxidase) | Настоящий реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации глюкозы, содержащейся в сыворотке крови человека. С полной совместимостью с анализатором DiruiCS-T240. | наб | 10 | 9649,00 | 96490,00 |
| **30** |  Триглицериды Tg |  Триглицериды Tg | наб | 2 | 33769,00 | 67538,00 |
| **31** | Среактивный белок (Creactive Protein) CRP | Среактивный белок (Creactive Protein) CR. Настоящий реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации c-реактивного белка в сыворотке крови человека.С полной совместимостью с анализатором DiruiCS-T240. | наб | 6 | 157950,00 | 947700,00 |
| **32** | Общий белок (ТР) | Настоящий реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации общего белка в сыворотке крови человека.С полной совместимостью с анализатором DiruiCS-T240. | наб | 7 | 8843,00 | 61901,00 |
| **33** | Альбумин ( ALB) | Альбумин ( ALB),Настоящий реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации альбумина в сывороткекрови человека. С полной совместимостью с анализатором DiruiCS-T240. | наб | 1 | 7237,00 | 7237,00 |
| **34** | Общий билирубиноксидация ванадатом (Total BilirubinVanadate Oxidation) TBV | Общий билирубиноксидация ванадатом (Total BilirubinVanadate Oxidation) TBV, Настоящий реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего билирубинав сыворотке крови человека.С полной совместимостью с анализатором DiruiCS-T240. | наб | 5 | 30151,00 | 150755,00 |
| **35** | Прямой билирубиноксидация ванадатом (Direct BilirubinVanadate Oxidation) DBV | Прямой билирубиноксидация ванадатом (Direct BilirubinVanadate Oxidation) DBV,Настоящий реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации прямого билирубинав сыворотке крови человека. С полной совместимостью с анализатором DiruiCS-T240. | наб | 5 | 30151,00 | 150755,00 |
| **36** | CSЩелочной детергент (CSAlkaline Detergent), 2 л | CSЩелочной детергент (CSAlkaline Detergent), 2 л | наб | 36 | 38400,00 | 1382400,00 |
| **37** | CSАнтибактериальный безфосфорный детергент (CSAntiBacterial hosphorFree Detergent), 500 мл | CSАнтибактериальный безфосфорный детергент ,(CSAntiBacterial hosphorFree Detergent), 500 мл,Антибактериальный промывочный раствор без фосфора 500 мл для автоматического биохимического анализатора DiruiCS-T240. | наб | 40 | 38400,00 | 1536000,00 |
| **38** | Сыворотка для клинико-химической калибровки Уровень 1 (Clinical Chemical Calibration Serum Level 1) | Сыворотка для клинико-химической калибровки Уровень 1 (Clinical Chemical Calibration Serum Level 1),Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, предназначен длякалибровки клинического определения ряда биохимических показателейкалибровки следующие аналитов: альбумин, общий белок (изготовленный из альбумина человека), кальций, креатинин, глюкоза, фосфор, прямой билирубин,мочевина, мочевая кислота, магний,холестерин и триглицериды. С полной совместимостью с анализатором DiruiCS-T240. | наб | 2 | 89300,00 | 178600,00 |
| **39** | Сыворотка для клиникохимического контроля качества Уровень 1 | Сыворотка для клиникохимического контроля качества Уровень 1,Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований, лиофилизованный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета. С полной совместимостью с анализатором Dirui CS-T240. | наб | 4 | 82100,00 | 328400,00 |
| **40** | Сыворотка для клиникохимического контроля качества Уровень 2  | Сыворотка для клиникохимического контроля качества Уровень 2 ,Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований, лиофилизованный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета. С полной совместимостью с анализатором Dirui CS-T240. | наб | 4 | 60300,00 | 241200,00 |
| **41** | Фотометрическая лампа  | Фотометрическая лампа, Галогенная лампа (Halogen lamp) – (1 шт.)Ресурс – 2000 часовРегламент- замена 3 раза в год  | шт | 1 | 75000,00 | 75000,00 |
| **42** | Реакционные кюветы (Reaction cuvette) – (6 кассет по 10 шт.) | Реакционные кюветы (Reaction cuvette) – (6 кассет по 10 шт.). Регламент - замена всех кювет 1-3 гола (120 шт). | упак | 2 | 165000,00 | 330000,00 |
|  | Ручная биохимия реагенты  |   |   |   |   |
| **43** | Общий белок  | набор на общий белок биуретовым методом  | наб | 1 | 4500,00 | 4500,00 |
| **44** | Креатинин -02 | набор на креатинин Яффе  | наб | 1 | 5200,00 | 5200,00 |
| **45** | Мочевина | набор на мочевину уреазным методом  | наб | 1 | 6500,00 | 6500,00 |
| **46** | Билирубин -12 | набор на билирубин колориметрическим методом  | наб | 1 | 4092,00 | 4092,00 |
| **47** | Алат -01 | набор на АЛТ фенилгидразиновым методом  | наб | 1 | 3396,00 | 3396,00 |
| **48** | Асат  | набор на АСТ фенилгидразиноывм методом методом  | наб | 1 | 3396,00 | 3396,00 |
| **49** | Глюкоза-2 | набор на глюкозу глюкозоксидазным методом  | наб | 1 | 2645,00 | 2645,00 |
| **50** | Амилаза  | набор на амилазу ручным методом | наб | 1 | 6200,00 | 6200,00 |
| **51** | Железо Лахема  | набор на железо ортофенантролиновым методом «Laxema » | наб | 1 | 25000,00 | 25000,00 |
| **52** | СРБ, латекс  | набор на СРБ латекс ручным методом  | наб | 40 | 5800,00 | 232000,00 |
|  | Реагенты для биохимического анализатора сухой химии «Рефлотрон», плюс  |   |   |   |   |
| **53** | мочевина, 15 | Мочевина, 15 тестов | упак | 4 | 11454,00 | 45816,00 |
| **54** | креатинин,30 | Креатинин, 30 тестов | упак | 2 | 22800,00 | 45600,00 |
| **55** | АЛТ,30 | АЛТ, 30 тестов | упак | 4 | 22800,00 | 91200,00 |
| **56** | АСТ,30 | АСТ, 30тестов | упак | 4 | 22800,00 | 91200,00 |
| **57** | Щелочная фосфотаза,30 | Щелочная фосфатаза , 30 тестов | упак | 1 | 22800,00 | 22800,00 |
| **58** | амилаза,15 | Амилаза, 30 тестов | упак | 1 | 11500,00 | 11500,00 |
| **59** | триглицериды,30 | триглицериды , 30 тестов | упак | 1 | 22800,00 | 22800,00 |
| **60** | GGT,30 |  GGT, 30 тестов | упак | 1 | 19476,00 | 19476,00 |
| **61** | билирубин,30  | билирубин, 30 тестов | упак | 1 | 19476,00 | 19476,00 |
| **62** | контроль универсальный 4фл  | контроль универсальный 4фл  | упак | 1 | 28607,00 | 28607,00 |
| **63** | Контрольные полосы Clean Chek | Контрольные полосы Clean Chek | упак | 2 | 10316,00 | 20632,00 |
|  | Реагенты для гематологического анализатора MINDRAY BC-3200 |   |   |   |   |
| **64** | Дилюент 20 л  | Изотонический разбавитель 20 л/кан. | упак | 12 | 25350,00 | 304200,00 |
| **65** | Лизирующий раствор 500 мл | Лизирующий раствор 500 мл | упак | 10 | 23400,00 | 234000,00 |
| **66** | Моющий Лизирующий раствор (20л)  | Моющий Лизирующий раствор (20л)  | упак | 12 | 25450,00 | 305400,00 |
| **67** | Промывочный раствор (100 мл)  | Промывочный раствор (100 мл)  | упак | 4 | 15860,00 | 63440,00 |
| **68** | термобумага | термобумага, 51 мм | упак | 5 | 10000,00 | 50000,00 |
| **69** | Контрольные материалы для гематологии (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 2,5мл.  | упак | 5 | 56628,00 | 283140,00 |
|  | Реагенты для гематологического анализатора ShweLab – Alfa Standart |   |   |   |   |
| **70** | Гематологический разбавитель 20л | Гематологический разбавитель 20 л канистра (900 тестов) | упак | 15 | 45900,00 | 688500,00 |
| **71** | Лизирующий раствор 5л | Гематологический лизирующий реагент 5л канистра (1000 тестов) | упак | 13 | 79900,00 | 1038700,00 |
| **72** | Комплект для очистки | Комплект для очистки 3\*450мл (рассчитан на 4 цикла очистки) | упак | 2 | 107900,00 | 215800,00 |
| **73** | Набор для МКА (микрокапилляры) | Микрокапилляры для МК адаптера 10х100 штук | упак | 7 | 68900,00 | 482300,00 |
| **74** | Контрольная кровь 3\*4,5мл | Контрольный материал 3\*4,5 мл  | упак | 3 | 58900,00 | 176700,00 |
|  | **ИТОГО** |  |  |  |  | **14232695,00** |

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 18 февраля до 25 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 25 февраля 2020 года. Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться в 11 часов 15 минут 25 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*** |
|  | гематологический анализатор МЭК 6400  |   |   |  |  |  |
| **1** | Дилюент 20л | упак | 2 | 2 | 1 | 1 |
| **2** | Моющий Раствор 20л,  | упак | 1 |   | 1 |   |
| **3** | Лизирующий Раствор 1000мл | упак | 1 | 1 | 1 | 1 |
| **4** | Чистящий раствор обьем 1 л | упак | 1 | 1 | 1 |   |
| **5** | Контрольная кровь (1L,1N,1H) 3\*2,5мл | упак | 1 |   | 1 |   |
|  | Анализатор авт. биохимический FC-360 |   |   |   |   |   |
| **6** | Билирубин, общий 60 | наб | 1 | 1 | 1 |   |
| **7** | Мочевина, (UREA),60  | наб | 1 | 1 | 1 |   |
| **8** | Общий белок, (Биуретовый метод),60 | наб | 1 | 1 | 1 |   |
| **9** | Глюкоза, (Глюкозидазный метод) (60 опр | наб | 1 | 1 | 1 |   |
| **10** | АЛТ,60 | наб | 1 | 1 | 1 |   |
| **11** | АСТ,60  | наб | 1 | 1 | 1 |   |
| **12** | Мультикалибратор  | наб | 1 |   | 1 |   |
| **13** | Контрольная сыворотка норма  | наб | 1 |   | 1 |   |
| **14** | Альфа-Амилаза (AMY) (Кинетический, УФ метод) 60 мл | наб | 1 | 1 | 1 |   |
| **15** | Креатинин,CREA-J (Модифицированный метод Яффе) ,60мл | наб | 1 | 1 |   |   |
| **16** | Промывочный раствор для биохимического анализатора BioChem FC 360,1 л | упак | 1 |   |   |   |
| **17** | Промывочный раствор(концентрат) 500 мл для иглы | упак | 1 |   |   |   |
|  | Ручная коагулология |   |   |   |   |   |
| **18** | РФМК тест флаконы на 200 опр | наб | 10 | 10 | 10 | 9 |
| **19** | Техпластин на 100определений | наб | 9 | 9 | 9 | 9 |
| **20** | АПТВ тест на 100 определений | наб | 10 | 10 | 10 | 10 |
| **21** | Тромботест на 50определений | наб | 1 | 1 |   |   |
|  | Биохимический анализатор Дируи  |   |   |   |   |   |
| **22** | Аланинаминотрансфераза - ALT | наб | 3 | 3 | 3 | 1 |
| **23** | Аспартатаминотрансфераза - AST | наб | 3 | 3 | 3 | 1 |
| **24** | Амилаза (Amylase) AMY | наб | 1 |   | 1 |   |
| **25** | Щелочная фосфатаза (Alkaline Phosphatase) ALP | наб | 1 | 1 | 1 | 1 |
| **26** | Гаммаглутамилтрансфераза(GammaGlutamylGGT | наб | 1 | 1 | 1 | 1 |
| **27** | Мочевина (Urea) UREA | наб | 4 | 4 | 4 | 3 |
| **28** | Креатинин (Creatinine) CRE | наб | 1 | 3 | 3 | 3 |
| **29** | Глюкоза – оксидаза (GlucoseOxidase) | наб | 4 | 3 | 3 |   |
| **30** |  Триглицериды Tg | наб | 1 |   | 1 |   |
| **31** | Среактивный белок (Creactive Protein) CRP | наб | 2 | 2 | 2 |   |
| **32** | Общий белок (ТР) | наб | 3 | 2 | 2 |   |
| **33** | Альбумин ( ALB) | наб | 1 |   |   |   |
| **34** | Общий билирубиноксидация ванадатом (Total BilirubinVanadate Oxidation) TBV | наб | 2 | 1 | 1 | 1 |
| **35** | Прямой билирубиноксидация ванадатом (Direct BilirubinVanadate Oxidation) DBV | наб | 2 | 1 | 1 | 1 |
| **36** | CSЩелочной детергент (CSAlkaline Detergent),2 л | наб | 9 | 9 | 9 | 9 |
| **37** | CSАнтибактериальный безфосфорный детергент (CSAntiBacterial hosphorFree Detergent),500 мл | наб | 10 | 10 | 10 | 10 |
| **38** | Сыворотка для клинико-химической калибровки Уровень 1 (Clinical Chemical Calibration Serum Level 1) | наб | 1 |   | 1 |   |
| **39** | Сыворотка для клиникохимического контроля качества Уровень 1 | наб | 1 | 1 | 1 | 1 |
| **40** | Сыворотка для клиникохимического контроля качества Уровень 2  | наб | 1 | 1 | 1 | 1 |
| **41** | Фотометрическая лампа  | шт |   | 1 |   |   |
| **42** | Реакционные кюветы (Reaction cuvette) – (6 кассет по 10 шт.) | упак |   | 1 |   | 1 |
|  | Ручная биохимия реагенты «VITAL» |   |   |   |   |   |
| **43** | Общий белок | наб | 1 |   |   |   |
| **44** | Креатинин -02 | наб | 1 |   |   |   |
| **45** | Мочевина | наб | 1 |   |   |   |
| **46** | Билирубин -12 | наб | 1 |   |   |   |
| **47** | Алат -01 | наб | 1 |   |   |   |
| **48** | Асат  | наб | 1 |   |   |   |
| **49** | Глюкоза-2 | наб | 1 |   |   |   |
| **50** | Амилаза  | наб | 1 |   |   |   |
| **51** | Железо Лахема  | наб | 1 |   |   |   |
| **52** | СРБ, латекс. | наб | 10 | 10 | 10 | 10 |
|  | Биохимический анализатор сухой химии «Рефлотрон», плас  |   |   |   |   |   |
| **53** | мочевина, 15 | упак | 1 | 1 | 1 | 1 |
| **54** | креатинин,30 | упак | 1 |   | 1 |   |
| **55** | АЛТ,30 | упак | 1 | 1 | 1 | 1 |
| **56** | АСТ,30 | упак | 1 | 1 | 1 | 1 |
| **57** | Щелочная фосфотаза,30 | упак | 1 |   |   |   |
| **58** | амилаза,15 | упак | 1 |   |   |   |
| **59** | триглицериды,30 | упак | 1 |   |   |   |
| **60** | GGT,30 | упак | 1 |   |   |   |
| **61** | билирубин,30  | упак | 1 |   |   |   |
| **62** | контроль универсальный 4фл  | упак | 1 |   |   |   |
| **63** | Контрольные полосы Clean Chek | упак | 1 |   | 1 |   |
|  | Гематологический анализатор MINDRAY BC-3200 |   |   |   |   |   |
| **64** | Дилюент 20 л ВС 3200 | упак | 3 | 3 | 3 | 3 |
| **65** | Лизирующий раствор 500мл ВС 3200 | упак | 3 | 2 | 3 | 2 |
| **66** | Моющий Лизирующий раствор (20л) MINDRAY | упак | 3 | 3 | 3 | 3 |
| **67** | Промывочный раствор (100 мл) ( ВС3200) | упак | 1 | 1 | 1 | 1 |
| **68** | термобумага | упак | 2 | 1 | 1 | 1 |
| **69** | Контрольные материалы для гематологии (L, N, H; 3\*2,5 ml) | упак | 1 | 1 | 1 | 2 |
|   | Гематологический анализатор ShweLab – Alfa Standart |   |   |   |   |   |
| **70** | Гематологический разбавитель 20л | упак | 4 | 4 | 4 | 3 |
| **71** | Лизирующий раствор 5л | упак | 4 | 4 | 4 | 1 |
| **72** | Комплект для очистки | упак | 1 |   | 1 |   |
| **73** | Набор для МКА (микрокапилляры) | упак | 3 | 2 | 2 |   |
| **74** | Контрольная кровь 3\*4,5мл | упак | 1 | 1 | 1 |   |

**Заказчик Поставщик**