с.Кордай 21 февраля 2024 г.

ГКП на ПХВ « Кордайская центральная районная больница управления здравоохранения акимата Жамбылской области» объявляет о тендере по закупу медицинских изделий на 2024 год в соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 « Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее Правил).

Полный перечень закупаемых товаров, объемов закупа, суммы выделенных для закупа по каждому лоту и подробная спецификация указаны в тендерной документации согласно приложения № 1 и технической спецификации к Тендерной документации.

К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям в соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 « Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее Правил).

Пакет тендерной документации можно получить до 13 марта 2024 года включительно по адресу: Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, отдел государственных закупок с 9.00 до 18 часов 00 минут местного времени, или на сайте ГКП на ПХВ «Центральная районная больница Кордайского района управления здравоохранения акимата Жамбылской области» http://crbkorday.kz/

Окончательный срок представления тендерных заявок до 10 часов 00 минут 14 марта 2024 года. Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 12 часов 00 минут 14 марта 2024 года по следующему адресу: Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54 (малый конференц-зал).

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками. Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону 87753274343.

Утверждена Приказом и.о. главного врача ГКП на ПХВ «Кордайская центральная районная больница управления здравоохранения акимата Жамбылской области» Байбеков А.О.

от «06» февраля 2024года №163 -Ө

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ,

предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия

в «Тендере по закупу медицинских изделий на 2024 год»

Тендерная документация, предоставляемая организатором тендера - потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупу медицинских изделий в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи на 2024 год разработана в соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 « Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее Правил).

Глава 1. Введение

1. Предмет тендера

- 1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по закупкам медицинских изделий, предоставляемая организатором тендера ГКП на ПХВ «Кордайская центральная районная больница управления здравоохранения акимата Жамбылской области», разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об их участии в тендере.
- 2. Тендер проводится с целью определения поставщиков Товаров. Полный перечень закупаемых Товаров приведен в приложении 1, 2 к настоящей Тендерной документации.
 - 3. Организатором и заказчиком тендера выступает:

ГКП на ПХВ «Кордайская центральная районная больница управления здравоохранения акимата Жамбылской области».

2. Базовые условия платежа

- 4. Базовые условия платежа: 100% оплата после поставки товара в течении 30 календарных дней
- 5. Потенциальный поставщик может представить альтернативные условия платежа, или другие условия и связанные с ними конкретные ценовые скидки. При этом потенциальный поставщик в своей тендерной заявке должен указать, какую ценовую скидку он может предложить в этом случае.

3. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

- 6. К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, гарантирующие поставку закупаемого товара, соответствующего по качеству требованиям и представившие полный перечень документов предусмотренные Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110.
- 7. Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим квалификационным требованиям:
- 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
 - 2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
- 3) не аффилирован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют возможность прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (комиссии);

- 4) отсутствие задолженности в бюджет, в том числе по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
 - 5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;
 - 6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

Условия настоящего пункта не применяются при осуществлении закупа у иностранных товаропроизводителей, международных фармацевтических организаций и через международные организации, учрежденные Организацией Объединенных Наций.

- 8. Потенциальный поставщик в рамках закупа по одному лоту представляет одно торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия, за исключением случая, когда по условиям объявления или приглашения на закуп требуется его комплектность.
- 9. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие требования:
- 1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № ҚР ДСМ-142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупе медицинской техники в специальном транспортном средстве наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

При этом допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

- 3) непревышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупе единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);
- 5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;
- 6) срок годности лекарственных средств и 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);

- 7) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги по условиям договора;
- 10. Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7) пункта 9 тендерной документации, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.
- 11. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям условия, не предусмотренные настоящими Правилами.

Глава 2. Тендерная документация

1. Содержание тендерной документации

- 12. Тендерная документация содержит следующую информацию:
- 1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий пункт 11 настоящих Правил;
- 2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, включая технические спецификации;
- 3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту (Приложение 1);

- 4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий;
- 5) условия платежей и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий;
- 6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа;
- 7) требования к оформлению тендерной заявки;
- 8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
- 10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
 - 12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
 - 13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- 14) условия предоставления потенциальным поставщикам-отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные настоящими Правилами;
 - 15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа;
- 13. Не позднее чем за 10 (десять) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.
- 14. Не позднее 7 (семи) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее 5 (пяти) календарных дней.

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

Глава 3. Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок

1. Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок

- 16. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.
- 17. Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.
- 18. Тендерная заявка остается в силе в течение срока, указанного в ней в соответствии с тендерной документацией.

Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен быть не менее сорока пяти календарных дней со дня вскрытия тендерных заявок.

Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанная в тендерной документации, отклоняется.

- 19. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения:
- 20. Основная часть тендерной заявки содержит:
- 1) заявку на участие в тендере по форме, согласно Правил;
- 2) копию устава для юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);
- 3) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом;
- 4) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. При отсутствии сведений в информационных системах государственных поставщих представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";

- 5) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала «электронного правительства» или веб-приложения «кабинет налогоплательщика» не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
 - 6) копии сертификатов (при наличии):
 - о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);
 - о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);
 - о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);
 - 7) ценовое предложение по форме, согласно Правил;
- 8) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки, согласно Правил.

Техническая часть тендерной заявки содержит:

- 1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате "docx");
- 2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан.

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-237/2020 "Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749).

- 21. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока ее приема.
- 22. Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.
- 23. Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации и содержит слова **Тендере** по закупу медицинских изделий на 2024 год и «Не вскрывать до 12.00 часов «14» марта 2024 года.

2. Валюта тендерной заявки и платежа

- 24. Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков выражены в тенге.
- 25. Фактическая оплата поставщикам производится в тенге по мере выделения финансовыми органами бюджетных средств.

3. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

- 26. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа лекарственных средств.
 - 27. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее гарантийное обеспечение) представляется в виде:
- 1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;
 - 2) банковской гарантии по форме, согласно Правил.
- 28. Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на следующий счет организатора тендера:
- БИН: 990240002463, ИИК: KZ926010161000024236 , БИК: HSBKKZKX, КБЕ 16, AO "Народный Банк Казахстана".
- 29. Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение 5 (пяти) рабочих дней в случаях:

- 1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их приема;
- 2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;
- 3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;
- 4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;
- 5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.
 - 30. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:
- 1) он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;
 - 2) победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;
 - 3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа.

4. Представление тендерных заявок

31. Тендерные заявки должны быть представлены в соответствии с требованиями Правил и настоящей Тендерной документации.

5. Язык тендерной документации

32. Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке тендерной заявки, и в этом случае, в целях интерпретации тендерной заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

6. Место и окончательный срок представления тендерных заявок

33. Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера нарочно или по почте по адресу: Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ТОЛЕ БИ, 54. Окончательный срок предоставления тендерных заявок - до 10-00 часов «14» марта 2024 года.

Глава 4. Вскрытие, оценка и сопоставление тендерных заявок

1. Вскрытие конвертов с тендерными заявками

- 34. Конверты с тендерными заявками вскрываются с применением аудио- и видеофиксации в **12-00 часов «14» марта 2024года по адресу:** Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ТОЛЕ БИ, 54.
- В процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками могут присутствовать потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители.

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

2. Оценка и сопоставление тендерных заявок

- 35. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.
- В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков условиям настоящих Правил в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.
 - 36. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:
- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с условиями настоящих
- 2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;
- 3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельности;
- 4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале

или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", при отсутствии сведений в информационных системах государственных органов;

- 5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);
- 6) непредставления технической спецификации в соответствии с условиями предусмотренными настоящими Правилами;
- 7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей условиям тендерной документации и настоящих Правил;
- 8) установления факта представления недостоверной информации по условиям, предусмотренным настоящими Правилами к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;
 - 9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;
- 10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг пункту 11 настоящих Правил;
- 11) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;
 - 12) несоответствия требованиям пункта 10 настоящих Правил;
 - 13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;
- 14) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;
- 15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 3 к настоящей Тендерной документации;;
- 16) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование
- 17) представления тендерной заявки в непрошитом виде с непронумерованными страницами, не скрепленной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;
- 18) несоответствия потенциального поставщика условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил;
 - 19) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.
- 37. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 1 раздела 2 настоящих Правил.
- 38. Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей условиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.
- 39. Закуп способом тендера или его какой-либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:
 - 1) отсутствие тендерных заявок;
 - 2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.
- 40. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения.

В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и требованиям настоящих Правил.

3. Условия предоставления приоритета

41. Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза и поддержка предпринимательской инициативы применяется согласно главе 2 и 3 Правил.

Глава 4. Заключение договора закупок

- 42. Заказчик в течение 5 (пяти) календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа, составляемый по формам, согласно Правил.
- 43. В течение 10 (десяти) рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания.
- 44. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок рассмотрения отказа не превышает 2 (двух) рабочих дней со дня представления отказа от заключения договора.
 - 45. Договор закупа вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон.
- 46. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупа в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с участником тендера, соответствующим требованиям настоящих Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.
- 47. Не допускаются внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор (за исключением уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий, объема), которые изменяют содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового наименования, указанного в договоре, другим торговым наименованием.
- 48. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности состава или характеристики лекарственного средства и (или) медицинского изделия, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:
- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на лекарственные средства и (или) медицинские изделия и, соответственно, цены договора;
- 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг.
- 49. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий либо фармацевтической услуги до подписания договора закупа с применением аудио- и видеофиксации. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены лекарственных средств, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

Глава 5. Порядок внесения обеспечения исполнения договора

- 50. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа (далее гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями настоящих Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа.
 - 51. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа и представляется в виде:
 - 1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в банке, обслуживающем заказчика;
- 2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно Правил.

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

- 52. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.
- 53. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа вносится поставщиком не позднее 10 (десяти) рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.
- 54. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа не возвращается заказчиком поставщику в случаях:
- 1) расторжения договора закупа в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;
- 2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки и нарушение других условий договора);
- 3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение условий, предусмотренных договором закупа.

Приложение 1 к тендерной документации

Перечень закупаемых медицинских изделий на 2024 год

№ лота	Наименование товара	ед. изм.	кол- во	Стоимость за ед. товара	Сумма	Срок поставки товаров				
	Fus-2000									
1	Жидкость обжимающая (Sheath).20 литров	ШТ	18	534 421	9 619 578	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки				
2	Фокусирующая жидкость (Focus).125 мл/бутылка	ШТ	16	65 159	1 042 544	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки				
3	Контроль отрицательный (Negative Control). 125 мл/бутылка	ШТ	13	65 159	847 067	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки				
4	Контроль положительный (Positive Control). 125 мл/бутылка	ШТ	13	65 159	847 067	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки				
5	Детергент (Detergent).500 мл/бутылка	ШТ	4	34 969	139 876	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки				
6	Стандартный раствор (Standard Solution). 125 мл/бутылка	ШТ	8	58 141	465 128	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки				
7	Дилюент (Diluent). 500 мл/бутылка	ШТ	2	37 716	75 432	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки				
8	Контроль мочи (положительный) (Urinalysis Control (Positive)). 8 мл/бутылка	ШТ	100	3 485	348 500	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки				
9	Контроль мочи (отрицательный) (Urinalysis Control (Negative)). 8 мл/бутылка	ШТ	100	3 485	348 500	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки				
10	Полоски реагентные DIRUI H14-Ca. 10*100 полосок	уп	35	187 000	6 545 000	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки				
11	Очищающая жидкость для рефрасктометра и турбидиметра (Cleaning Liquid for Refractometer and Turbidimeter). 50 мл/бутылка	ШТ	8	16 262	130 096	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки				
12	Калибровочная жидкость для определения удельного веса мочи (H Series Urine Analyzer Calibration Liquid for Specific Gravity). 8 мл/бутылка	ШТ	13	8 143	105 859	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки				

13	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 1 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity level 1). 8 мл/бутылка	ШТ	13	8 143	105 859	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки
14	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 2 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity level 2) . 8 мл/бутылка	ШТ	13	8 143	105 859	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки
15	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 3 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity level 3). 8 мл/бутылка	ШТ	13	8 143	105 859	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки
16	Калибровочная жидкость для турбидиметра (H Series Urine Analyzer Calibration Liquid for Turbidity). 8 мл/бутылка	ШТ	13	24 430	317 590	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки
17	Контрольная жидкость для турбидиметра Уровень 1 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Turbidity level 1). 8 мл/бутылка	ШТ	13	24 430	317 590	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки
18	Контрольная жидкость для турбидиметра Уровень 2 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Turbidity level 2). 8 мл/бутылка	ШТ	13	24 430	317 590	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки
19	Жидкость для контроля красного цвета (H Series Urine Analyzer Color Control-red). 8 мл/бутылка	ШТ	13	12 814	166 582	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки
20	Жидкость для контроля зеленного цвета (H Series Urine Analyzer Color Control-green). 8 мл/бутылка	ШТ	13	12 814	166 582	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки
21	Жидкость для контроля синего цвета (H Series Urine Analyzer Color Control-blue). 8 мл/бутылка	ШТ	13	12 814	166 582	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки
22	Пробирки. 500 шт/упак	уп	1	51 700	51 700	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки
23	Штатив для пробирок (Tube Rack). 100	уп	1	167 000	167 000	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки
					22 503 440	

Техническая спецификация Тендер по закупу медицинских изделий на 2024 год

№ лота	Наименование лота	Техническая характеристика	Срок поставки товара	Место поставки товара				
	Мочевой анализатор Fus-2000							
1	Жидкость обжимающая (Sheath).20 литров	Обжимающая жидкость используется только в in vitro диагностике для работы на анализаторе осадка мочи Dirui FUS-2000 для ограничения проточной пробы мочи с образованием плоскостной проточной струи. Для этих целей допускается использование только реагента компании DIRUI. Состав: Фосфатный буфер 0,02 моль/л . Натрия хлорид 0.9% .ЭДТА 0.2%. Неионный детергент 0.2% pH ~ 7.5 ± 0.20 при (25±1)°С. Температура хранения: 2-30°С в сухом и защищенном от света месте. Флаконы должны быть плотно закрытыми. Срок годности: 18 месяцев. Срок годности реагента после вскрытия: 60 дней. Фасовка: 20 л. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад				
2	Фокусирующая жидкость (Focus).125 мл/бутылка	Фокусирующая жидкость используется только в in vitro диагностике на анализаторе мочи Dirui FUS-2000. Реагент используется для ежедневной проверки фокусировки FUS-2000. Состав: Контрольная кровь (искусств.) 0.0015% ; (Латексные частицы с красителем оксидом железа); Трис буфер 0.02 моль/л; рН $\sim 7.10 \pm 0.2$ при $(25\pm1)^{\circ}$ С. Температура хранения: 2-8°С в сухом и защищенном от света месте. Срок годности: не менее 8 месяцев. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: 125 мл . Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад				
3	Контроль отрицательный (Negative Control). 125 мл/бутылка	Отрицательный контроль для осадка мочи используется на анализаторе мочи Dirui FUS-2000. Принцип визуализации плоской проточной кюветы. Состав: кровь: 0,02% ~ 0,1%, гидрофосфат натрия: 6,7 ммоль / л. Стабильность и хранение: Температура хранения: 2-8°С в сухом и защищенном от света месте. Флаконы должны быть плотно закрытыми. Срок годности: не менее 8 месяцев. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 дней. Точность: положительные контрольные частицы: 900 частиц / мкл ~ 1300 частиц / мкл; относительное смещение должно быть в пределах ± 8,0%. Однородность: CV <10,0%. Фасовка: 125 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад				
4	Контроль положительный (Positive Control). 125 мл/бутылка	Положительный контроль для осодка мочи используется на анализаторе мочи Dirui FUS-2000 . Принцип визуализации плоской проточной кюветы . Состав: кровь: $0.02\% \sim 0.1\%$, гидрофосфат натрия: 6.7 ммоль / л.Стабильность и хранение: Температура хранения: $2-8^{\circ}$ С в сухом и защищенном от света месте. Флаконы должны быть плотно закрытыми. Срок годности: не менее 8 месяцев. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 30 дней. Точность: положительные контрольные частицы: 900 частиц / мкл ~ 1300 частиц / мкл; относительное смещение должно быть в пределах $\pm 8.0\%$. Однородность: $CV < 10.0\%$. Фасовка: 125 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад				

5	Детергент (Detergent).500 мл/бутылка	Детергент (FUS-2000) используется только в in vitro диагностике для промывки и очистки системы трубок и проточной ячейки на анализаторе осадка мочи Dirui FUS-2000. Состав: Натрия гипохлорит (NaClO) 4% (водный раствор); рН ~ 12.10±0.50 при (25±1)°С. Стабильность и хранение: Температура хранения: 2-30°С в сухом и защищенном от света месте. Флаконы должны быть плотно закрытыми. Срок годности: не менее 12 месяцев. Срок годности реагента после вскрытия: не менее 30 дней. Фасовка: 500 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад
6	Стандартный раствор (Standard Solution). 125 мл/бутылка	Стандартный раствор используется только в in vitro диагностике для калибровки на анализаторе мочи Dirui FUS-2000. Состав: Контрольная кровь (искусств.) 0.018% ; (Латексные частицы с красителем оксидом железа); Трис буфер 0.02 моль/л; $pH \sim 7.10 \pm 0.2$ при $(25\pm1)^{\circ}$ С. Температура хранения: $2-8^{\circ}$ С в сухом и защищенном от света месте. Срок годности: не менее 8 месяцев. Срок годности реагентов после вскрытия: не менее 7 дней. Фасовка: 125 мл . Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад
7	Дилюент (Diluent). 500 мл/бутылка	Дилюент (FUS-2000) для разбавления образцов на анализаторе мочи Dirui FUS-2000. Цель использования: Для общеклинического анализа мочи для ин-витро диагностики . Фасовка500 мл. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад
8	Контроль мочи (положительный) (Urinalysis Control (Positive)). 8 мл/бутылка	Контрольные (позитивный) тест-полоски на мочевой анализатор Dirui FUS-2000. Оценка точности результатов по 13 контрольным параметрам в методе «сухой химии»: глюкоза, билирубин, кетоны, кровь, удельный вес, рН, белок, уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микроальбумин, креатинин, кальций. Состав: Phosphate buffer 0,2%; glucose 1,0%; sodium chloride 0,5%; hemoglobin 0,1%; albumin 0,7%; ethyl acetoacetate 0,9%; sodium nitrite 0,3%; esterase 0,5%; urea 2%; creatinine 0,2%; Ca 0,1%; bilirubin substitute 0,1%; urobilinagen substitute 0,1% и другие нереактивные вещества и стабилизаторы 93,3%, обеспечивающими положительные результаты. pH в диапазоне от 5,5 до 7,5. Не содержат потенциально инфекционных компонентов. Срок годности: не менее 12 месяцев. Температура хранения: 2-8 °C в сухом и защищенном от света месте в плотно закрытой фабричной упаковке. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад
9	Контроль мочи (отрицательный) (Urinalysis Control (Negative)). 8 мл/бутылка	Контрольные (негативный) тест-полоски на мочевой анализатор Dirui FUS-2000. Оценка точности результатов по 13 контрольным параметрам в методе «сухой химии»: глюкоза, билирубин, кетоны, кровь, удельный вес, рН, белок, уробилиноген, нитриты, лейкоциты, микроальбумин, креатинин, кальций. Состав: urea 2%; sodium chliride 0,5%; phosphate buffer 0,2% и другие нереактивные вещества и стабилизаторы 97,3%., обеспечивающими отрицательные результаты. рН в диапазоне от 6,0 до 7,5. Не содержат потенциально инфекционных компонентов. Срок годности: не менее 12 месяцев Температура хранения: 2-8 °С в сухом и защищенном от света месте в плотно закрытой фабричной упаковке. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад
10	Полоски реагентные DIRUI H14-Ca. 10*100 полосок	Тест-полоски Н14-Са "сухая химия" для анализатора Dirui FUS-2000. Состав: Пропитанные реагентами пористые подушечки, наклеенные на пластиковую полоску. Параметры анализа: Билирубин, Уробилиноген, Глюкоза, Кетоны, Удельный вес, Скрытая кровь, рН, Белок, Нитриты, Лейкоциты, Аскорбиновая кислота (витамин С), Микроальбумин, Креатинин, Кальций. Упаковка 10*100 шт. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад

11	Очищающая жидкость для рефрасктометра и турбидиметра (Cleaning Liquid for Refractometer and Turbidimeter). 50 мл/бутылка	Очищающая жидкость для рефрактометра и турбидиметра используется для промывки и очистки рефрактометра и турбидиметра на анализаторе мочи Dirui FUS-2000. Цель использования: для общеклинического анализа мочи для инвитро диагностики. Состав: Surfactant 5% sodium hypochloride, pH ~ 13,0 Фасовка-50 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад
12	Калибровочная жидкость для определения удельного веса мочи (H Series Urine Analyzer Calibration Liquid for Specific Gravity). 8 мл/бутылка	Жидкость калибровочная для определения удельного веса мочи используется для калибровки удельного веса мочи (SG) на анализаторе мочи Dirui FUS-2000. Метод преломления рефрактометрических тестов. Цель использования: для общеклинического анализа мочи для ин-витро диагностики. Состав: Carbamide 3,6%; Sodium Chloride 3,6%; Potassium chloride 1,2%; Creatinine 0,001%; Sunset yellow 0,08%; Hydrazine yellow 0,08% и другие 91,44%. Точность: SG=1, 040 ± 0,005. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка -8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад
13	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 1 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity level 1). 8 мл/бутылка	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 1 для мочевого анализатора Dirui FUS-2000. Метод рефрактометрии. Состав: Carbamide 4,5%; Sunset yellow 0,1%; Hydrazine yellow 0,1%; Creatinine 0, 125%; Sodium Chloride 4,5%; Potassium chloride 1,5% и другие 89, 18%. Точность SG = 1,005 ± 0,002. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад
14	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 2 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity level 2). 8 мл/бутылка	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 2 для мочевого анализатора Dirui FUS-2000. Метод рефрактометрии. Состав: Carbamide 4,5%; Sunset yellow 0,1%; Hydrazine yellow 0,1%; Creatinine 0, 125%; Sodium Chloride 4,5%; Potassium chloride 1,5% и другие 89, 18%. Точность $SG = 1,030 \pm 0,004$. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл . Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад

15	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 3 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Specific Gravity level 3). 8 мл/бутылка	Контрольная жидкость для определения удельного веса мочи Уровень 3 для мочевого анализатора Dirui FUS-2000. Метод рефрактометрии. Состав: Carbamide 4,5%; Sunset yellow 0,1%; Hydrazine yellow 0,1%; Creatinine 0, 125%; Sodium Chloride 4,5%; Potassium chloride 1,5% и другие 89, 18%. Точность SG = 1,050 ± 0,004. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад
16	Калибровочная жидкость для турбидиметра (H Series Urine Analyzer Calibration Liquid for Turbidity). 8 мл/бутылка	Жидкость калибровочная используется для калибровки турбидиметра на анализаторе мочи Dirui FUS-2000. Метод рассеяния турбидиметрических тестов. Цель использования: для общеклинического анализа мочи для ин-витро диагностики. Состав: Fu MA hydrazine, референтный уровень 800 единиц мутности (800NTU). Точность Турбидиметра = 400 ±30NTU. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка -8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад
17	Контрольная жидкость для турбидиметра Уровень 1 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Turbidity level 1). 8 мл/бутылка	Контрольная жидкость для турбидиметра уровень 1 (очищенный) для оценки точности и достоверности результатов на мочевом анализаторе Dirui FUS-2000. Метод рассеяния турдиметрических тестов. Состав: FuMA hydrazine (800 NTU). Точность равна 200 ± 30 NTU. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад
18	Контрольная жидкость для турбидиметра Уровень 2 (H Series Urine Analyzer Control Liquid for Turbidity level 2). 8 мл/бутылка	Контрольная жидкость для турбидиметра уровень 2 (мутный) для оценки точности и достоверности результатов на мочевом анализаторе Dirui FUS-2000. Метод рассеяния турдиметрических тестов . Состав: FuMA hydrazine (800 NTU). Точность равна 700± 30NTU. Условия хранения не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C, стабильность открытого флакона не менее 30 дней при температуре 2-8°C. Фасовка 8 мл . Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад
19	Жидкость для контроля красного цвета (H Series Urine Analyzer Color Control-red). 8 мл/бутылка	Контроль мочи цветной (красный) для оценки точности результатов на мочевой анализатор Dirui FUS-2000 . Состав: Amaranth. Срок годности не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад

20	Жидкость для контроля зеленного цвета (H Series Urine Analyzer Color Control-green). 8 мл/бутылка	Контроль мочи цветной (зеленый) для оценки точности результатов на мочевой анализатор Dirui FUS-2000. Состав: Amaranth, Light blue. Срок годности не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад
21	Жидкость для контроля синего цвета (H Series Urine Analyzer Color Control-blue). 8 мл/бутылка	Контроль мочи цветной (синий) для оценки точности результатов на мочевой анализатор Dirui FUS-2000. Состав: Light blue. Срок годности не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С. Фасовка 8 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад
22	Пробирки. 500 шт/упак	Пробирки пластиковые широко применяются для работ в химической лаборатории. Изготавливаются под определенные задачи пользователя, с высокой устойчивостью к воздействию тепла и агрессивных химических веществ, высоким скоростям центрифугирования. Пробирки из пластика имеют ряд приемуществ в сравнении со стеклянными пробирками, они устойчивы к механическим воздействиям, не бъются, имеют разные сертификаты стерильности изготовливаются под определенные задачи. Объем 10 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для установки.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад
23	Штатив для пробирок (Tube Rack). 100	Штатив изготовлен из нетоксичного полимерного материала с отверстиями на 10 гнезд с выемкой на конце штатива для загрузки в анализатор мочи FUS2000. Штатив цельнолитой, что существенно повышает его надежность, предназначен для размещения стеклянных, также одноразовых пластиковых пробирок на 10 мл. Все пробирочные гнезда имеют цифровую маркировку. Диаметр отверстия: не менее 18 мм. Высота не менее 80мм. Масса одного штатива не более 200 гр. Заводская упаковка состоит из 10 штук штативов со штрих-кодом и цифровой маркировкой от 001 до 010. Цвет штатива: серый Страна происхождения Китай. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для установки.	по заявке Заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки	Жамбылская область, Кордайский район, с.Кордай, ул.Толе би 54, аптечный склад