###  Хабарландыру №8

### "тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік көмек жүйесінде медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларына" сәйкес сатып алуды өткізу туралы медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер" № 4 ІАҚ үшін.

### 3-тарау.

### Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алу.

 Степногорск қ. **05.04.2024 ж.**

Ақмола облысы Денсаулық сақтау басқармасы жанындағы "Степногорск көпсалалы қалалық ауруханасы" мемлекеттік коммуналдық қазыналық кәсіпорны "дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және мамандандырылған бұйымдарды сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген мынадай тауарларды: дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуды өткізу туралы хабарлайды тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде емдік өнімдер, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер жүйесінде медициналық көмектің қосымша көлемі" (бұдан әрі-қағидалар).

 Дәрілік заттарды мен медициналық бұйымдарды сатып алу туралы ақпарат (атауы, қысқаша сипаттамасы, сатып алу көлемі және сатып алу үшін бөлінген сома) осы (хабарландыруға №1 қосымша), жүкті орналастыру кестесіне (хабарландыруға №2 қосымша), баға ұсынысының нысанына (хабарландыруға №3 қосымша) және осы өтініштің ажырамас бөлігі болып табылады.

ҚҚС есебінсіз сатып алуға бөлінген сома.

Тауар мына мекен-жайға жеткізілуі тиіс: 021500, Ақмола облысы, Степногорск қаласы, шағын аудан 1, аурухана кешені, № 15 ғимарат, дәріхана қоймасы.

Жеткізу шарттары: DDP, термин келу орнын көрсете отырып қолданылады. Ол сатушының жауапкершілігі тауар сатып алушы елінде көрсетілген орынға жеткізілгеннен кейін аяқталатынын білдіреді. Барлық тәуекелдер бойынша барлық шығындар жүкті жеткізу (салықтар, баждар) дейін дәріхана қоймасы.

Әлеуетті өнім берушілердің баға ұсыныстары жапсырылған конвертте мына мекен-жай бойынша ұсынылады: 021500, Ақмола облысы, Степногорск қаласы, шағын аудан 1, аурухана кешені, № 15 ғимарат, мемлекеттік сатып алу бөлімінің кабинеті **05.04.2024 ж.сағат 16:30-ден 12.04.2024 ж. сағат 17:00-ге дейін** (жұмыс уақыты сағат 08:00-ден 17:00-ге дейін).00мин. демалыс және мереке күндерін қоспағанда, сағат 17:00-ге дейін; түскі үзіліс сағат 12:00-ден 13:00-ге дейін).

Әлеуетті жеткізушілердің баға ұсыныстары бар конверттерді ашу **13.04.2024 ж. 10:30 мин.** мына мекенжай бойынша: Ақмола облысы, Степногорск қ., шағын ауданы 1, аурухана кешені, № 15 ғимарат, мемлекеттік сатып алу бөлімі.

Әлеуетті өнім беруші баға ұсыныстарын ұсынудың соңғы мерзімі өткенге дейін жабық күйде тек бір баға ұсынысын ғана береді. Конверт денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша баға ұсынысын, тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы белгілеген мерзімде лицензиялау немесе рұқсат беру рәсімдері арқылы рұқсат беру органдары жүзеге асыратын қызметті немесе әрекеттерді (операцияларды) жүзеге асыруға жеке немесе заңды тұлғаның құқығын растайтын рұқсатты, сондай-ақ ұсынылатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың осы Қағидалардың 3-тарауында белгіленген талаптарға сәйкестігін растайтын құжаттарды, сондай-ақ фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің сипаттамасы мен көлемін қамтиды.

Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуды жүзеге асыру туралы хабарландыруға (бұдан әрі – хабарландыру) сатып алынатын тауарлардың тізбесі **(хабарландыруға №1 қосымша)**, тауарларды жеткізу кестесі **(хабарландыруға №2 қосымша)**,баға ұсынысының нысаны **(хабарландыруға №3 қосымша)** қоса беріледі және осы хабарландырудың ажырамас бөлігі болып табылады.

Әлеуетті өнім беруші баға ұсынысы бар мөрленген конверттің беткі жағында:

**әлеуетті өнім берушінің атауы, орналасқан орнының мекенжайы, байланыс телефоны, электрондық мекенжайы**,

**сатып алуды ұйымдастырушының атауы, орналасқан жерінің мекенжа**йы,

**әлеуетті өнім берушінің баға ұсынысы ұсынылатын қатысу үшін тауарларды сатып алудың атауы.**

Белгіленген мерзім өткеннен кейін және/немесе хабарландырудың талаптары бұзылып берілген баға ұсынысы салынған Конверт әлеуетті өнім берушіге қайтарылады.

Конвертте әлеуетті өнім берушінің атауы мен заңды мекенжайы көрсетілуі тиіс. Конверт хабарландыруда немесе сұратуда көрсетілген мекенжай бойынша сатып алуды ұйымдастырушыға жіберілуі, онда "***сатып алу" деген сөздер болуы тиіс.\_\_\_\_\_\_\_\_ (сатып алудың атауы көрсетіледі) "және" сатып алуға дейін ашпаңыз\_\_\_\_\_\_\_(хабарландыруда немесе сұратуда көрсетілген конверттерді ашу күні мен уақыты көрсетіледі)".***

Жеңімпаз тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға жеңімпаз деп танылған күннен бастап күнтізбелік он күн ішінде біліктілік талаптарына сәйкестігін растайтын мынадай құжаттарды ұсынады:

1. «Рұқсаттар және хабарламалар туралы» Заңға сәйкес алынған (жіберілген) медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткінің, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның көшірмелері не электрондық құжат түрінде, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады. Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде мәліметтер болмаған жағдайда әлеуетті өнім беруші "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткінің, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламалардың нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады;
2. заңды тұлғаны құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжаттың көшірмесі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлға үшін);
3. заңды тұлғаны мемлекеттік тіркеу (қайта тіркеу) туралы анықтама, жеке куәліктің немесе паспорттың көшірмесі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлға үшін);
4. заңды тұлға жарғысының көшірмесі (егер жарғыда құрылтайшылардың, қатысушылардың немесе акционерлердің құрамы көрсетілмесе, онда акцияларды ұстаушылар тізілімінен үзінді көшірме немесе құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді көшірме немесе сатып алуды хабарлау күнінен кейін берілген құрылтай шартының көшірмесі де ұсынылады);
5. есепке алу мемлекеттік кірістер органдарында жүргізілетін, "электрондық үкімет" веб-порталы немесе "салық төлеушінің кабинеті" веб-қосымшасы арқылы алынған берешектің жоқ (бар) екендігі туралы мәліметтер;
6. Қазақстан Республикасы салық органының осы әлеуетті өнім беруші Қазақстан Республикасының резиденті болып табылмайтыны туралы анықтамасының түпнұсқасы (егер әлеуетті өнім беруші Қазақстан Республикасының резиденті болып табылмаса және Қазақстан Республикасының салық төлеушісі ретінде тіркелмесе).

Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен тауарларды сатып алудың қорытындыларын бекіту туралы шешім оны бекіткен күннен бастап 3 (үш) жұмыс күндері ішінде сатып алуды ұйымдастырушының интернет - ресурсында (веб-сайтта) жарияланады. <http://stepgb.akmol.kz/>).

Сатып алуды ұйымдастырушының уәкілетті өкілі (хатшы): Авдеева В.В. мемлекеттік сатып алу менеджері, тел: +7 705 860 83 35 E-mail: step-ogz@mail.ru.

**Комиссия төрағасы:**

Шеримов О. М. **-** бас дәрігердің медициналық бөлім бойынша орынбасары

**Комиссия мүшелері:**

Брыткова Л.Н. - дәріхана меңгерушісі

Артемасова Е. Н. – клиникалық-диагностикалық зертхана меңгерушісі

**Хатшы:**

Авдеева В.В. - Азаматтық қорғау департаментінің менеджері

***\*Бөлімше меңгерушісі немесе бөлім бастығы (қажет болған жағдайда).***

* ***Жұмыскерлер, сондай-ақ тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай оператордың үлестес тұлғалары осы Қағидаларда реттелетін сатып алуды жүзеге асыру кезінде әлеуетті өнім берушілер ретінде қатыса алмайды.***

**Объявление №8**

### о проведении закупа согласно «Правилам 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» для СВА №4.

### Глава 3.

### Закуп способом запроса ценовых предложений

г. Степногорск **05.04.2024 г.**

Государственное коммунальное казенное предприятие «Степногорская многопрофильная городская больница» при управлении здравоохранения Акмолинской области объявляет о проведении закупа способом **запроса ценовых предложений** следующих товаров: **лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденных 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-Правила).**

Информация о закупе лекарственных средств и медицинских изделий (наименование, краткое описание, объем закупа и сумма, выделенная для закупок) указана в приложении №1 к настоящему объявлению (перечень закупаемых товаров).

Сумма, выделенная для закупа - без учета НДС.

Товар должен быть доставлен по адресу: 021500, Акмолинская область,

 г. Степногорск, микрорайон 1, больничный комплекс, здание № 15, склад аптеки и указан для СВА №4.

 Условия поставки: DDP, термин употребляется с указанием места прибытия. Он означает, что ответственность продавца заканчивается после того, как товар доставлен в указанное место в стране покупателя. Все риски, все расходы по доставке груза (налоги, пошлины) до аптечного склада.

Ценовые предложения потенциальных поставщиков, запечатанные в конверты, представляются по адресу: 021500, Акмолинская область, г. Степногорск, микрорайон 1, больничный комплекс, здание № 15, приемная, **с 05/04/2024 г. в 16 ч. 30 мин. до 12/04/2024 г. до 17 ч. 00 мин.** (режим работы с 08 ч.00 мин. до 17 ч.00 мин, за исключением выходных и праздничных дней; обеденный перерыв с 12 ч.00 мин. до 13 ч. 00 мин.).

Вскрытие конвертов с ценовыми предложениями потенциальных поставщиков состоится **13/04/2024 г. в 10 ч. 30 мин.** по адресу: Акмолинская область, г. Степногорск, микрорайон 1, больничный комплекс, здание № 15, приемная.

Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным главой 3 настоящих Правил.

К объявлению об осуществлении закупок способом запроса ценовых предложений (далее – объявление) **прилагаются перечень закупаемых товаров** **(Приложение №1 к объявлению), график поставки товара (Приложение №2 к объявлению), форма ценового предложения (Приложение №3 к объявлению) и являются неотъемлемой частью настоящего объявления**.

На лицевой стороне запечатанного конверта с ценовым предложением потенциальный поставщик указывает:

**наименование, адрес местонахождения, контактный телефон, электронный адрес потенциального поставщика,**

**наименование, адрес местонахождения организатора закупок,**

**наименование закупок товаров для участия, в которых предоставляется ценовое предложение потенциального поставщика.**

Конверт с ценовым предложением, предоставленный после истечения установленного срока и/или с нарушением требований данного объявления возвращается потенциальному поставщику.

 На конверте должны быть указаны наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт должен быть адресован организатору закупа по адресу, указанному в объявлении или запросе, содержать слова ***«Закуп \_\_\_\_\_\_\_\_(указывается название закупа)» и «Не вскрывать до\_\_\_\_\_\_\_(указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в объявлении или запросе)».***

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

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

      1) копии соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) 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 (направленных) в соответствии с [Законом](https://adilet.zan.kz/rus/docs/Z1400000202#z1) "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 соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) 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](https://adilet.zan.kz/rus/docs/Z1400000202#z1) "О разрешениях и уведомлениях";

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

      3) 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) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика";

      6) 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).

 Заказчик/ организатор закупа составляет протокол итогов в течение 3 (трёх) рабочих дней с даты завершения приема ценовых предложений, который публикуется на интернет - ресурсе организатора закупок (веб-сайте [**http://stepgb.akmol.kz/**](http://stepgb.akmol.kz/)).

Уполномоченный представитель организатора закупок (секретарь комиссии): Авдеева В.В. менеджер ОГЗ, тел: +7 705 860 83 35 Брыткова Л. Н. 8(702)376 0194 Е- mail: step-ogz@mail.ru.

**Председатель комиссии:**

Шеримов О. М. - Заместитель главного врача по медицинской части

**Члены комиссии:**

Артемасова Е. Н.- Заведующая клинико-диагностической лабораторией

Брыткова Л.Н.- Менеджер аптеки

**Секретарь:**

Авдеева В.В. - менеджер отдела ГЗ

*Заведующий отделения или начальник отдела (по необходимости).*

***\*Работники, а также аффинированные лица заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора не участвуют в качестве потенциальных поставщиков при осуществлении закупа, регулируемого настоящими Правилами.***

**Приложение №1**

*к объявлению №8*

 *о проведении закупа медицинских изделий*

*способом* ***запроса ценовых предложений***

**ПЕРЕЧЕНЬ ЗАКУПАЕМЫХ ТОВАРОВ**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование** | **Доп.характеристика** | **Кол.****набор** | **Ед.из** | **Кол-во тестов** | **Цена в тенге** |
| 1 | 10260 Энзиматический колориметрический тест для определения глюкозы без депротеинизации в сыворотке и плазме крови «GLUCOSE liquicolor» фасовка 4x100 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10260 Энзиматический колориметрический тест для определения глюкозы без депротеинизации в сыворотке и плазме крови «GLUCOSE liquicolor» фасовка 4x100 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.МЕТОД: Глюкоза ферментативно окисляется в присутствии глюкозооксидазы. Образующаяся в процессе реакции перекись водорода реагирует в присутствии пероксидазы с фенолом и 4-аминофеназоном и образует красно-фиолетовый хинон-иминовый продукт, который фотометрируется. Ферментативный реагент Фосфатный буфер (рН 7.5) 0.1 моль/л 4-аминофеназон 0.25 ммоль/л Фенол 0.75 ммоль/л Глюкозооксидаза (ГО)> 15 кЕ/л Пероксидаза (П) > 1.5 кЕ/л Мутаротаза > 2.0 кЕ/л Стабилизаторы Депротеинизирующего раствор Уранил ацентат 1.6 г/л Хлорид натрия 9 г/л разведения). | 1 | набор | 800 тестов | 20 932,00 |
| 2 | 12022 Жидкий-УФ Тест определения активности аланинаминотрансферазы - АЛАТ в сыворотке и плазме крови «GPT (ALAT) IFCC mod. liquiUV Humazym Test» Фасовка 8 x 50 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 12022 Жидкий-УФ Тест определения активности аланинаминотрансферазы - АЛАТ в сыворотке и плазме крови «GPT (ALAT) IFCC mod. liquiUV Humazym Test» фасовка 8 x 50 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.**Метод**: Кинетический метод определения активности АЛАТ согласно рекомендациям IFCC (Международная Федерация Клинической Химии)R1 - Реагент 1, ферментативный реагентТРИС буфер (рН 7,5) 100 ммоль/лL-алани 500 ммоль/лЛактатдегидгогеназа (ЛДГ)> 1200 Е/л R2 - Реагент 2, стартовый реагент2-оксоглурат 15 ммоль/л 3-NADH 0.18 ммоль/л | 1 | набор | 800 тестов | 34 818,00 |
| 3 | 12021 Жидкий-УФ Тест определения активности аспартатаминотрансферазы - АСАТ в сыворотке и плазме крови «GOT (ASAT) IFCC mod. liquiUV Humazym Test» Фасовка 8х50 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 12021 Жидкий-УФ Тест определения активности аспартатаминотрансферазы - АСАТ в сыворотке и плазме крови «GOT (ASAT) IFCC mod. liquiUV Humazym Test» Фасовка 8 x 50 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.**Метод**: Кинетический метод определения активности АCАТ согласно рекомендациям IFCC (Международная Федерация Клинической Химии)**R1** - Реагент 1, ферментативный реагентТРИС буфер (рН 7,8) 80 ммоль/лL-аспартат 240 ммоль/лЛактатдегидгогеназа (ЛДГ) > 600 Е/лМалатдегидрогеназа (МДГ) > 600 E/л**R2** - Реагент 2, стартовый реагент1. оксоглурат 12 ммоль/л
2. NADH 0.18 ммоль/л
 | 1 | набор | 800 тестов | 34 818,00 |
| 4 | 157004 Фотометрический колориметрический тест для определения общего белка по методу Бюре в сыворотке или плазме крови «TOTAL PROTEIN liquicolor» фасовка 4x100 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 157004 Фотометрический колориметрический тест для определения общего белка по методу Бюре в сыворотке или плазме крови «TOTAL PROTEIN liquicolor» фасовка 4x100 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300Метод Ионы меди вступают в реакцию с протеином в щелочном растворе с образованием комплекса фиолетового цвета. Абсорбция этого комплекса пропорциональна концентрации протеина в исследуемом образце Цветной Реагент Гидроксид натрия 200 mmol/l Тартрат калия и натрия 32 mmol/l Сульфат меди 18 mmol/l Йодид калия 30 mmol/l Стандарт Протеин 8 g/dl или 80 g/l Азид натрия 0.095% | 1 | набор | 800 тестов | 16 767,00 |
| 5 | 12017 Колориметрический тест для определения щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови ALKALINE PHOSPHATASE opt.Liquicolor,фасовка 10х10 ml, для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 12017 Колориметрический тест для определения щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови ALKALINE PHOSPHATASE opt.Liquicolor, фасовка 10х10 ml, для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.ДЭА Буфер, Ортофосфорная моноэфирная фосфогидролаза (Щелочный Оптимум)Буфера Диэтаноламиновый буфер (pH10.35±0.2) 1.25 моль/лХлорид магнияСубстратр-Нитрофенил фосфат 55 ммоль/л | 1 | набор |  200 тестов | 15 336,00 |
| 6 |  10521 Кинетический тест определения мочевины в сыворотке, плазме и моче «Urea liquicolor» фасовка 8x50 mlдля Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10521 Кинетический тест определения мочевины в сыворотке, плазме и моче «Urea liquicolor» фасовка 8x50 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.Повышение абсорбции при 578 нм пропорционально концентрации мочевины в исследуемом образце. Реагент 1 Фосфатный буфер (pH 7.0) 120 ммоль/л Салицилат натрия 60 ммоль/л Нитропруссид натрия 5 ммоль/л ЭДТА 1 ммоль/л Реагент 2  [RGT1], [RGT2] и [ENZ] после открытия стабильны в течение 6 недель при условии, что они хранятся при температуре 2…8°С или 2 недели при 15…25°С. Стандарт стабилен до истечения срока годности, даже после открытия.Ферментный реагент 1а стабилен в течение 4 недель при температуре 2…8°С или 2 недели при температуре 15…25°С. | 1 | набор | 800 тестов | 97 747,00 |
| 7 | 156004 Тест с использованием бромкрезолового зеленого для определения Альбумина в сыворотке и плазме крови "Albumin liquicolor", фасовка 4x100млдля Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 156004 Тест с использованием бромкрезолового зеленого для определения Альбумина в сыворотке и плазме крови "Albumin liquicolor", фасовка 4x100млдля Биохимического автоматического анализатора закрытого типа Humastar 300.**МЕТОД**Бромкрезоловый зеленый образует с альбумином в цитратном буфере окрашенный комплекс. Поглощение образующегося комплекса пропорционально концентрации альбумина в пробе.**R 1** - **раствор с красителем**Цитратный буфер (pH 4.2)30 ммоль/лБромкрезоловый зеленый 260 мкмоль/л**STD** - **Стандартный раствор альбумина** Альбумин 4 г/дл или 40 г/лАзид натрия 0.095 % | 1 | набор | 800 тестов | 14 756,00 |
| 8 | 12018 Колориметрический тест для определения альфа-амилазы в сыворотке, плазме и моче ALPHA-AMYLASE liquicolor 12х10ml дляБиохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 12018 Колориметрический тест для определения альфа-амилазы в сыворотке, плазме и моче ALPHA-AMYLASE liquicolor 12х10ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. МЕТОД: В данном тесте в качестве субстрата используется 2-хлоро-4-нитрофенил-мальтотриозид (CNPG3). Реакция катализируется непосредственно альфа-амилазой и не требует вспомогательных ферментов. Высвобождение 2-хлоро – 4-нитрофенола (CNP) приводит к увеличению поглощения. Увеличение оптической плотности за 1 минуту при 405 нм прямо пропорционально активности альфа-амилазы в пробе.РАСТВОР РЕАГЕНТА MES буфер (pH 6.0)36.1ммоль/лCNPG3 1.63ммоль/лАцетат кальция 3.6 ммоль/лХлорид натрия 37.2 ммоль/лТиоцианат калия 253 ммоль/лАзид натрия 0.095 % | 1 | набор | 250 тестов | 79 377,00 |
| 9 | 10017Ферментативный колориметрический тест для определения концентрации холестерина с АЛФ (антилипидным фактором) в сыворотке или плазме крови Cholesterol liquicolor 4х30ml, для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10017 Ферментативный колориметрический тест для определения концентрации холестерина с АЛФ (антилипидным фактором) в сыворотке или плазме крови Cholesterol liquicolor 4х30ml, для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.Метод: Холестерин определяется после ферментативного гидролиза и окисления. Образующаяся в результате этих реакций перекись водорода взаимодействует под действием пероксидазы с 4-аминоантипиоином и фенолом с образованием окрашенного продукта – хинонимина.Ферментативный реагентФосфатный буфер (рН 6.5) 100 ммоль/л4- аминоантилирин 0.25 ммоль/лФенол 5 ммоль/лПероксидаза >5000 Е/лХолестерингидролаза > 150 Е/лХолестериноксидаза > 100 Е/лАзид натрия > 0.05%STD - Стандартный раствор холестерина200 мг/дл или 5.17 ммоль/л | 1 | набор | 250 тестов | 18 315,00 |
| 10 | 10052 Фотометрический колориметрический тест для кинетического измерения креатинина auto-CREATININE liquicolor, 250ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10052 Фотометрический колориметрический тест для кинетического измерения креатинина auto-CREATININE liquicolor, 250ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.Принцип метода: Креатинин взаимодействует с пикриновой кислотой в щелочной среде с образованием комплекса оранжево-красного цвета. Оптическая плотность образующегося комплекса пропорциональна концентрации креатинина в пробе.Схема реакцииКреатинин + пикриновая кислота ------> Комплекс креатинин-пикратГидроксид натрия 160 мМоль/лXi, (R36/38) (S 26-37/39-45)Пикриновая кислота 13,9 мМоль/лСтандартКреатинин 2 мг/дл или 176,8 мкМоль/л | 1 | набор | 500 тестов | 12 806,00 |
| 11 | 10720Р Ферментативный колориметрический тест для определения концентрации триглицеридов с АЛФ (антилипидным фактором)в сыворотке и плазме крови TRYGLYCERIDES liquicolor mono, фасовка 9х15ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10720Р Ферментативный колориметрический тест для определения концентрации триглицеридов с АЛФ (антилипидным фактором)в сыворотке и плазме крови TRYGLYCERIDES liquicolor mono ,фасовка 9х15ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.ПРИНЦИП МЕТОДА*Пробы*Сыворотка, гепаринизированная плазма или плазма, обработанная ЭДТА.Стабильность: 3 дня от +2 оС до +8оС 4 месяца при -20оС*Примечание:* Липемические пробы обычно образуют мутность при смешивании пробы и реактива, что ведет к ложно завышенным результатам. При использовании теста TRIGLYCERIDES liquicolor mono это явление устраняется благодаря встроенному в набор Анти-Липидному Фактору (АЛФ). АЛФ полностью устраняет мутность, вызванную липимическими сыворотками.**Условия хранения** Реагенты сохраняют стабильность, даже после открытия, до даты, указанной на этикетках при соблюдении температурного режима хранения от 2°С до 8°С. При температуре от +20 до +25оС Монореагент [RGT] стабилен в течение 4 недель. После открытия флаконов не допускайте загрязнения и замораживания! Храните в защищенном от света месте. | 1 | набор | 230 тестов | 33 501,00 |
| 12 | 10690Ферментативный колориметрический тест с антилипидным фактором (АЛФ) для определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме крови и моче URIC ACID liquicolor, фасовка 4х30 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10690Ферментативный колориметрический тест с антилипидным фактором (АЛФ) для определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме крови и моче URIC ACID liquicolor, фасовка 4х30 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.**[RGT]****4х30 мл** **Ферментативного реагент**Фосфатный буфер (рН 7.5) - 50 ммоль/л1. аминофеназон 0.3 ммоль/л

ДХГБС 4.0 ммоль/лУриказа ≥ 200 МЕ/л Пероксидаза (ПОД) ≥ 1000 МЕ/л**[STD]** **3 мл Стандарт**Мочевая кислота - 8 мг/дл или 476 мкмоль/лНатрия азид 0.095 %Реагенты сохраняют стабильность, даже после открытия, до даты, указанной на этикетках при соблюдении температурного режима хранения от +2°С до +8°С. При хранении при температуре от +15до +25ºС, в защищенном от света месте, [RGT] стабилен в течение 2 недель. | 1 | набор | 300 тестов | 26 292,00 |
| 13 | 10741 Фотометрический тест для определения Прямого Билирубина «auto-BILIRUBIN D liquicolor» фасовка 375 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10741 Фотометрический тест для определения **Прямого Билирубина** **«auto-BILIRUBIN D liquicolor»** фасовка 375 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.Непрямой билирубин высвобождается под действием детергента. Общий билирубин взаимодействует сдиазокомплексом 3,5-дихлорфенил-диазоний-тетрафлюороборатом (DPD) с образованием азобилирубина. Величина оптической плотности азобилирубина при 546 нм прямо пропорциональна концентрации общего билирубина в пробе RGT 1. Детергент (зеленая крышка) 3,5-дихлорфенил-диазоний-тетрафлюороборат 0,9 ммоль/л Кофеин 5,2ммоль/л Детергент Консервант RGT 2. Длина волны 546 нм (520-560 нм) Оптический путь 1 см Температура 20оС или 37ос Измерение против холостой пробы по реагенту, реакция с возрастанием | 1 | набор | 750 тестов | 27 564,00 |
| 14 | 10742 Фотометрический тест для определения Общего Билирубина «auto-BILIRUBIN T liquicolor» фасовка 375 mlдля Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10742 Фотометрический тест для определения Общего Билирубина «auto-BILIRUBIN T liquicolor» фасовка 375 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. Непрямой билирубин высвобождается под действием детергента. Общий билирубин взаимодействует сдиазокомплексом 3,5-дихлорфенил-диазоний-тетрафлюороборатом (DPD) с образованием азобилирубина. Величина оптической плотности азобилирубина при 546 нм прямо пропорциональна концентрации общего билирубина в пробе RGT 1. Детергент (зеленая крышка) 3,5-дихлорфенил-диазоний-тетрафлюороборат 0,9 ммоль/л Кофеин 5,2ммоль/л Детергент Консервант RGT 2. Длина волны 546 нм (520-560 нм) Оптический путь 1 см Температура 20оС или 37ос Измерение против холостой пробы по реагенту, реакция с возрастанием оптической плотности | 1 | набор | 750 тестов | 34 818,00 |
| 15 | 12006 Ферментативный колориметрический тест для определения активности липазы в сыворотке и плазме крови "LIPASE liquicolor" 4\*10 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 12006 Ферментативный колориметрический тест для определения активности липазы в сыворотке и плазме крови "LIPASE liquicolor" 4\*10 мл до оснащение для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.12006 Ферментативный колориметрический тест для определения активности липазы в сыворотке и плазме крови "LIPASE liquicolor" 4\*10 мл до оснащение для Анализатора автоматического биохимического Humastar 100.МЕТОД Приготовленный субстрат липазы (сложный эфир 1,2-о-дилаурил-рак-глицеро-3-глутаровой кислоты с 6-метилрезоруфином) добавляется к микроэмульсии, после чего происходит расщепление субстрата под дей¬ствием липазы в присутствии колипазы и желчных кислот. Комплекс липазы и желчных кислот обеспечивает специфическое определение панкреатической липазы без участия реакций с липолитическими ферментами или эстеразами. | 1 | набор |  тестов | 95 128,00 |
| 16 | 13951 Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических методик Serodos, 6х5мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 13951 Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических методик Serodos для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.Контрольная сыворотка для контроля точности и воспроизводимости клинических биохимических методик Serodos. В наборе Serodos 6 х 5,0 мл Лиофилизат, приготовленный на основе человеческой сыворотки, с установленным содержанием всех важных компонентов сыворотки человека. После вскрытия флакона восстановленные и хранившиеся при температуре от +2ºС до +8ºС компоненты Serodos сохраняют стабильность в течение 7 суток; билирубин стабилен в течение 4 суток, стабилизированная кислая фосфатаза стабильна в течение 2 суток. Активность кислой фосфатазы значительно снижается в нейтральной среде. Стабилизация достигается добавлением одной капли (25-30 мкл) 0,7 Моль/л уксусной кислоты к 1,0 мл восстановленного контроля. Для определения щелочной фосфатазы не следует использовать Serodos ранее чем через 2 часа после восстановления. Щелочная фосфатаза стабилизируется в пределах около 48 часов, значения могут возрастать на величины до 20%. С целью предотвращения контаминации и защиты от света (Билирубин, КК) мы рекомендуем хранить оригинальный флакон в тёмном месте и отбирать количество, необходимое для использования в течение одного дня. При необходимости свежеприготовленная Serodos может быть разделена на части и однократно заморожена (-20ºС) на срок не менее 1 месяца. Перед использованием размороженную сыворотку следует тщательно перемешать. | 1 | набор | - | 70 839,00 |
| 17 | 10094Прямой гомогенный тест, основанный на ферментативном определении холестерина ЛПНП в сыворотке или плазме крови "LDL Cholesterol liquicolor, фасовка 80мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10094Прямой гомогенный тест, основанный на ферментативном определении холестерина ЛПНП в сыворотке или плазме крови "LDL Cholesterol liquicolor, фасовка 80мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.Метод Данный тест включает в себя два специфических этапа: на 1-ом этапе киломикроны, ЛОНП и ЛВП специаль-но выделяются в процессе ферментной реакции. На 2-ом этапе, оставшийся ЛНП-холестерин определяется с помощью хорошо известных ферментных реакций в присутствии поверхностно-активных веществ ЛНП-Холестерина. Такой порядок делает тест на ЛНП холестерин более специфичным, чем другие тесты. Линейность: До 1000 мг/дл ЛНП-холестерин Состав набора:[ENZ] 1 х 60 мл Ферменты (красная крышечка)Буфер, pH 7.0 (25°C) 50 ммоль/лХлорид магния 20 ммоль/лХолестерин эстераза 600 Ед./лХолестерин оксидаза 500 Ед./лКаталаза 600 кЕд./лN-Этил-N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3-метиланилин (TOOS) 2.0 ммоль/лДетергенты 0.3 % w/vКонсерванты < 0.1 % w/v[SUB] 1 х 20 мл Субстрат (голубая крышечка)Пероксидаза 5000 Ед./л4-Аминоантипирин (4-АА) 4 ммоль/лБуфер, рН 7.0 (25°C) 50 ммоль/лАзид натрия 0.05 %Детергенты 0.1 % w/vКонсерванты < 0.1 % w/v[CAL] 1 x 4 мл КалибраторХолестерин R1 1x60 мл R2 1x20 мл + калибратор 1 x 4 мл | 1 | набор | 200 тестов | 168 990,00 |
| 18 | 10011Кальций (CALCIUM liquicolor), 200мл для биохимического автоматического анализатора HumaStar 300. | 10011Кальций (CALCIUM liquicolor), 200мл для биохимического автоматического анализатора HumaStar 300.МетодИоны кальция реагируют с о-крезолфталеинкомплексоном в щелочной среде с образованием комплекса красно-фиолетового цвета. Оптическая плотность этого комплекса пропорциональна концентрации кальция в пробе.Раствор буфера 100млЛизиновый буфер (рН = 11.1) 0.2 моль/лАзид натрия 0.095%Цветной реагент 100мл8-гидроксихинолин 14 ммоль/ло-Крезолфталеинкомплексон 0.1 ммоль/лСоляная кислота 0.1 моль/лСтандарт кальция 3млКальций (II) 2 ммоль/л (8 мг/дл)Азид натрия 0.095%Рабочий реагент сохраняет стабильность в течение 3 дней при хранении 15...25°C или в течение 7 дней при температуре хранения 2...8°C. | 1 | набор |  | 23 459,00 |
| 19 | 10229Фотометрический колориметрический тест с антилипидным фактором (АЛФ) для определения железа в сыворотке и плазме крови «IRON liquicolor» 2х30ml для биохимического автоматического анализатора HumaStar 300 | 10229Фотометрический колориметрический тест с антилипидным фактором (АЛФ) для определения железа в сыворотке и плазме крови «IRON liquicolor» 2х30ml для биохимического автоматического анализатора HumaStar 300.МЕТОДЖелезо (III) реагирует с хромазуролом Б (ХЗБ) и цетилтриметиламмонийбромидом (ЦТАБ) и формирует окрашенный трехкомпонентный комплекс, который имеет максимум поглощения при 623 нм. Интенсивность развивающейся окраски прямо пропорциональна концентрации железа в пробе.СОСТАВ[RGT] 2 х 30 мл или 2 х 100 мл ХЗБ РеагентХЗБ 0.18 ммоль/лЦТА 2.2 ммоль/лГуанидинхлорид 2.6 моль/лАцетат-натриевый буфер (рН 4.7) 45 ммоль/л[STD 5 мл СтандартЖелезо (ионизированное) 100 мкг/длили 17.9 мкмоль/лРеагент [RGT] стабилен даже после открытия флакона вплоть до указанной даты (Exp. Date) при хранении при температуре 2…25ºС. После вскрытия флаконов необходимо избегать загрязнения. | 1 | набор |  | 18 982,00 |
| 20 | 12009Панкреатическая амилаза (PANCREAS-AMYLASE liquicolor)Ферментативное колориметрическое определение активности панкреатической амилазы, 4х12,5мл для биохимического автоматического анализатора HumaStar 300 | 12009Панкреатическая амилаза (PANCREAS-AMYLASE liquicolor)Ферментативное колориметрическое определение активности панкреатической амилазы, 4х12,5мл для биохимического автоматического анализатора HumaStar 300.МЕТОДa-Амилаза – фермент, катализирующий гидролиз крахмала до мальтозы. Панкреатическая a-амилаза выра-батывается исключительно клетками поджелудочной железы и выделяется в кишечный тракт. Так как струк¬турное сходство панкреатической и слюнной амилазы составляет 97%, то для их достоверного различия ис¬пользуют моноклональные антитела, ингибирующие активность слюнной амилазы.Состав:Буфер рН 7,15 4х10млGoods буфер 0,1 моль/лХлорид натрия 50 ммоль/лХлорид магния 10 ммоль/лα-Глюкозидаза ≥ 2 кЕ/лМоноклональные антитела к слюнной a-амилазе≥ 25 мг/лАзид натрия 0,95 г/лСубстрат рН 7,15 2х5млGoods буфер 0,1 моль/лEPS-G71,6 ммоль/лАзид натрия 0,95 г/лРеагенты готовы к использованию. Реагенты стабильны даже после вскрытия флаконов вплоть до указан-ной даты при температуре хранения 2...8°С. | 1 | набор |  | 147 976,00 |
| 21 | 18971Концентрат для приготовления моющего раствора Wash additive для биохимического автоматического анализатора HumaStar 300, 4х25мл | 18971Концентрат для приготовления моющего раствора Wash additive для биохимического автоматического анализатора HumaStar 300, 4х25мл | 1 | набор | - | 32 508,00 |
| 22 | 18973 Промывающий раствор для кювет 4х100 мл Cuvette Clean 4х100 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 18973 Промывающий раствор для кювет 4х100 мл Cuvette Clean 4х100 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 1 | набор | - | 38 772,00 |
| 23 | 18974 Специальный промывочный раствор Special wash solution 12\*30 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 18974 Специальный промывочный раствор Special wash solution 12\*30 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 1 | набор | - | 47 906,00 |
| 24 | 13160 Мультикалибратор AUTOCAL для калибровки биохимических анализаторов HUMAN фасовка 4x5 mlдля Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 13160 Мультикалибратор AUTOCAL для калибровки биохимических анализаторов HUMAN фасовка 4x5 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 1 | набор | - | 60 525,00 |
| 25 | 13511Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических исследований Humatrol N, фасовка 6x5 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 13511Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических исследований Humatrol N, фасовка 6x5 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 1 | набор | - | 45 002,00 |
| 26 | 13512 Контрольная сыворотка для контроля качества и системной калибровки клинических биохимических методик Humatrol P, фасовка 6x5 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 13512  Контрольная сыворотка для контроля качества и системной калибровки клинических биохимических методик Humatrol P, фасовка 6x5 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 1 | набор | - | 46 521,00 |
|  | Итого: |  |  1 264 455,00 |

**Приложение №2**

*к объявлению №8*

 *о проведении закупа медицинских изделий*

*способом* ***запроса ценовых предложений***

**ГРАФИК ПОСТАВКИ**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование** | **Доп.характеристика** | **Кол.****набор** | **Ед.из** | **Кол-во тестов** | **Срок поставки** |
| 1 | 10260 Энзиматический колориметрический тест для определения глюкозы без депротеинизации в сыворотке и плазме крови «GLUCOSE liquicolor» фасовка 4x100 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10260 Энзиматический колориметрический тест для определения глюкозы без депротеинизации в сыворотке и плазме крови «GLUCOSE liquicolor» фасовка 4x100 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.МЕТОД: Глюкоза ферментативно окисляется в присутствии глюкозооксидазы. Образующаяся в процессе реакции перекись водорода реагирует в присутствии пероксидазы с фенолом и 4-аминофеназоном и образует красно-фиолетовый хинон-иминовый продукт, который фотометрируется. Ферментативный реагент Фосфатный буфер (рН 7.5) 0.1 моль/л 4-аминофеназон 0.25 ммоль/л Фенол 0.75 ммоль/л Глюкозооксидаза (ГО)> 15 кЕ/л Пероксидаза (П) > 1.5 кЕ/л Мутаротаза > 2.0 кЕ/л Стабилизаторы Депротеинизирующего раствор Уранил ацентат 1.6 г/л Хлорид натрия 9 г/л разведения). | 1 | набор | 800 тестов | Апрель  |
| 2 | 12022 Жидкий-УФ Тест определения активности аланинаминотрансферазы - АЛАТ в сыворотке и плазме крови «GPT (ALAT) IFCC mod. liquiUV Humazym Test» Фасовка 8 x 50 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 12022 Жидкий-УФ Тест определения активности аланинаминотрансферазы - АЛАТ в сыворотке и плазме крови «GPT (ALAT) IFCC mod. liquiUV Humazym Test» фасовка 8 x 50 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.**Метод**: Кинетический метод определения активности АЛАТ согласно рекомендациям IFCC (Международная Федерация Клинической Химии)R1 - Реагент 1, ферментативный реагентТРИС буфер (рН 7,5) 100 ммоль/лL-алани 500 ммоль/лЛактатдегидгогеназа (ЛДГ)> 1200 Е/л R2 - Реагент 2, стартовый реагент2-оксоглурат 15 ммоль/л 3-NADH 0.18 ммоль/л | 1 | набор | 800 тестов | Апрель  |
| 3 | 12021 Жидкий-УФ Тест определения активности аспартатаминотрансферазы - АСАТ в сыворотке и плазме крови «GOT (ASAT) IFCC mod. liquiUV Humazym Test» Фасовка 8х50 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 12021 Жидкий-УФ Тест определения активности аспартатаминотрансферазы - АСАТ в сыворотке и плазме крови «GOT (ASAT) IFCC mod. liquiUV Humazym Test» Фасовка 8 x 50 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.**Метод**: Кинетический метод определения активности АCАТ согласно рекомендациям IFCC (Международная Федерация Клинической Химии)**R1** - Реагент 1, ферментативный реагентТРИС буфер (рН 7,8) 80 ммоль/лL-аспартат 240 ммоль/лЛактатдегидгогеназа (ЛДГ) > 600 Е/лМалатдегидрогеназа (МДГ) > 600 E/л**R2** - Реагент 2, стартовый реагент1. оксоглурат 12 ммоль/л
2. NADH 0.18 ммоль/л
 | 1 | набор | 800 тестов | Апрель  |
| 4 | 157004 Фотометрический колориметрический тест для определения общего белка по методу Бюре в сыворотке или плазме крови «TOTAL PROTEIN liquicolor» фасовка 4x100 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 157004 Фотометрический колориметрический тест для определения общего белка по методу Бюре в сыворотке или плазме крови «TOTAL PROTEIN liquicolor» фасовка 4x100 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300Метод Ионы меди вступают в реакцию с протеином в щелочном растворе с образованием комплекса фиолетового цвета. Абсорбция этого комплекса пропорциональна концентрации протеина в исследуемом образце Цветной Реагент Гидроксид натрия 200 mmol/l Тартрат калия и натрия 32 mmol/l Сульфат меди 18 mmol/l Йодид калия 30 mmol/l Стандарт Протеин 8 g/dl или 80 g/l Азид натрия 0.095% | 1 | набор | 800 тестов | Апрель  |
| 5 | 12017 Колориметрический тест для определения щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови ALKALINE PHOSPHATASE opt.Liquicolor,фасовка 10х10 ml, для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 12017 Колориметрический тест для определения щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови ALKALINE PHOSPHATASE opt.Liquicolor, фасовка 10х10 ml, для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.ДЭА Буфер, Ортофосфорная моноэфирная фосфогидролаза (Щелочный Оптимум)Буфера Диэтаноламиновый буфер (pH10.35±0.2) 1.25 моль/лХлорид магнияСубстратр-Нитрофенил фосфат 55 ммоль/л | 1 | набор |  200 тестов | Апрель  |
| 6 |  10521 Кинетический тест определения мочевины в сыворотке, плазме и моче «Urea liquicolor» фасовка 8x50 mlдля Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10521 Кинетический тест определения мочевины в сыворотке, плазме и моче «Urea liquicolor» фасовка 8x50 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.Повышение абсорбции при 578 нм пропорционально концентрации мочевины в исследуемом образце. Реагент 1 Фосфатный буфер (pH 7.0) 120 ммоль/л Салицилат натрия 60 ммоль/л Нитропруссид натрия 5 ммоль/л ЭДТА 1 ммоль/л Реагент 2  [RGT1], [RGT2] и [ENZ] после открытия стабильны в течение 6 недель при условии, что они хранятся при температуре 2…8°С или 2 недели при 15…25°С. Стандарт стабилен до истечения срока годности, даже после открытия.Ферментный реагент 1а стабилен в течение 4 недель при температуре 2…8°С или 2 недели при температуре 15…25°С. | 1 | набор | 800 тестов | Апрель  |
| 7 | 156004 Тест с использованием бромкрезолового зеленого для определения Альбумина в сыворотке и плазме крови "Albumin liquicolor", фасовка 4x100млдля Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 156004 Тест с использованием бромкрезолового зеленого для определения Альбумина в сыворотке и плазме крови "Albumin liquicolor", фасовка 4x100млдля Биохимического автоматического анализатора закрытого типа Humastar 300.**МЕТОД**Бромкрезоловый зеленый образует с альбумином в цитратном буфере окрашенный комплекс. Поглощение образующегося комплекса пропорционально концентрации альбумина в пробе.**R 1** - **раствор с красителем**Цитратный буфер (pH 4.2)30 ммоль/лБромкрезоловый зеленый 260 мкмоль/л**STD** - **Стандартный раствор альбумина** Альбумин 4 г/дл или 40 г/лАзид натрия 0.095 % | 1 | набор | 800 тестов | Апрель  |
| 8 | 12018 Колориметрический тест для определения альфа-амилазы в сыворотке, плазме и моче ALPHA-AMYLASE liquicolor 12х10ml дляБиохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 12018 Колориметрический тест для определения альфа-амилазы в сыворотке, плазме и моче ALPHA-AMYLASE liquicolor 12х10ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. МЕТОД: В данном тесте в качестве субстрата используется 2-хлоро-4-нитрофенил-мальтотриозид (CNPG3). Реакция катализируется непосредственно альфа-амилазой и не требует вспомогательных ферментов. Высвобождение 2-хлоро – 4-нитрофенола (CNP) приводит к увеличению поглощения. Увеличение оптической плотности за 1 минуту при 405 нм прямо пропорционально активности альфа-амилазы в пробе.РАСТВОР РЕАГЕНТА MES буфер (pH 6.0)36.1ммоль/лCNPG3 1.63ммоль/лАцетат кальция 3.6 ммоль/лХлорид натрия 37.2 ммоль/лТиоцианат калия 253 ммоль/лАзид натрия 0.095 % | 1 | набор | 250 тестов | Апрель  |
| 9 | 10017Ферментативный колориметрический тест для определения концентрации холестерина с АЛФ (антилипидным фактором) в сыворотке или плазме крови Cholesterol liquicolor 4х30ml, для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10017 Ферментативный колориметрический тест для определения концентрации холестерина с АЛФ (антилипидным фактором) в сыворотке или плазме крови Cholesterol liquicolor 4х30ml, для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.Метод: Холестерин определяется после ферментативного гидролиза и окисления. Образующаяся в результате этих реакций перекись водорода взаимодействует под действием пероксидазы с 4-аминоантипиоином и фенолом с образованием окрашенного продукта – хинонимина.Ферментативный реагентФосфатный буфер (рН 6.5) 100 ммоль/л4- аминоантилирин 0.25 ммоль/лФенол 5 ммоль/лПероксидаза >5000 Е/лХолестерингидролаза > 150 Е/лХолестериноксидаза > 100 Е/лАзид натрия > 0.05%STD - Стандартный раствор холестерина200 мг/дл или 5.17 ммоль/л | 1 | набор | 250 тестов | Апрель  |
| 10 | 10052 Фотометрический колориметрический тест для кинетического измерения креатинина auto-CREATININE liquicolor, 250ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10052 Фотометрический колориметрический тест для кинетического измерения креатинина auto-CREATININE liquicolor, 250ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.Принцип метода: Креатинин взаимодействует с пикриновой кислотой в щелочной среде с образованием комплекса оранжево-красного цвета. Оптическая плотность образующегося комплекса пропорциональна концентрации креатинина в пробе.Схема реакцииКреатинин + пикриновая кислота ------> Комплекс креатинин-пикратГидроксид натрия 160 мМоль/лXi, (R36/38) (S 26-37/39-45)Пикриновая кислота 13,9 мМоль/лСтандартКреатинин 2 мг/дл или 176,8 мкМоль/л | 1 | набор | 500 тестов | Апрель  |
| 11 | 10720Р Ферментативный колориметрический тест для определения концентрации триглицеридов с АЛФ (антилипидным фактором)в сыворотке и плазме крови TRYGLYCERIDES liquicolor mono, фасовка 9х15ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10720Р Ферментативный колориметрический тест для определения концентрации триглицеридов с АЛФ (антилипидным фактором)в сыворотке и плазме крови TRYGLYCERIDES liquicolor mono ,фасовка 9х15ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.ПРИНЦИП МЕТОДА*Пробы*Сыворотка, гепаринизированная плазма или плазма, обработанная ЭДТА.Стабильность: 3 дня от +2 оС до +8оС 4 месяца при -20оС*Примечание:* Липемические пробы обычно образуют мутность при смешивании пробы и реактива, что ведет к ложно завышенным результатам. При использовании теста TRIGLYCERIDES liquicolor mono это явление устраняется благодаря встроенному в набор Анти-Липидному Фактору (АЛФ). АЛФ полностью устраняет мутность, вызванную липимическими сыворотками.**Условия хранения** Реагенты сохраняют стабильность, даже после открытия, до даты, указанной на этикетках при соблюдении температурного режима хранения от 2°С до 8°С. При температуре от +20 до +25оС Монореагент [RGT] стабилен в течение 4 недель. После открытия флаконов не допускайте загрязнения и замораживания! Храните в защищенном от света месте. | 1 | набор | 230 тестов | Апрель  |
| 12 | 10690Ферментативный колориметрический тест с антилипидным фактором (АЛФ) для определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме крови и моче URIC ACID liquicolor, фасовка 4х30 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10690Ферментативный колориметрический тест с антилипидным фактором (АЛФ) для определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме крови и моче URIC ACID liquicolor, фасовка 4х30 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.**[RGT]****4х30 мл** **Ферментативного реагент**Фосфатный буфер (рН 7.5) - 50 ммоль/л1. аминофеназон 0.3 ммоль/л

ДХГБС 4.0 ммоль/лУриказа ≥ 200 МЕ/л Пероксидаза (ПОД) ≥ 1000 МЕ/л**[STD]** **3 мл Стандарт**Мочевая кислота - 8 мг/дл или 476 мкмоль/лНатрия азид 0.095 %Реагенты сохраняют стабильность, даже после открытия, до даты, указанной на этикетках при соблюдении температурного режима хранения от +2°С до +8°С. При хранении при температуре от +15до +25ºС, в защищенном от света месте, [RGT] стабилен в течение 2 недель. | 1 | набор | 300 тестов | Апрель  |
| 13 | 10741 Фотометрический тест для определения Прямого Билирубина «auto-BILIRUBIN D liquicolor» фасовка 375 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10741 Фотометрический тест для определения **Прямого Билирубина** **«auto-BILIRUBIN D liquicolor»** фасовка 375 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.Непрямой билирубин высвобождается под действием детергента. Общий билирубин взаимодействует сдиазокомплексом 3,5-дихлорфенил-диазоний-тетрафлюороборатом (DPD) с образованием азобилирубина. Величина оптической плотности азобилирубина при 546 нм прямо пропорциональна концентрации общего билирубина в пробе RGT 1. Детергент (зеленая крышка) 3,5-дихлорфенил-диазоний-тетрафлюороборат 0,9 ммоль/л Кофеин 5,2ммоль/л Детергент Консервант RGT 2. Длина волны 546 нм (520-560 нм) Оптический путь 1 см Температура 20оС или 37ос Измерение против холостой пробы по реагенту, реакция с возрастанием | 1 | набор | 750 тестов | Апрель  |
| 14 | 10742 Фотометрический тест для определения Общего Билирубина «auto-BILIRUBIN T liquicolor» фасовка 375 mlдля Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10742 Фотометрический тест для определения Общего Билирубина «auto-BILIRUBIN T liquicolor» фасовка 375 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. Непрямой билирубин высвобождается под действием детергента. Общий билирубин взаимодействует сдиазокомплексом 3,5-дихлорфенил-диазоний-тетрафлюороборатом (DPD) с образованием азобилирубина. Величина оптической плотности азобилирубина при 546 нм прямо пропорциональна концентрации общего билирубина в пробе RGT 1. Детергент (зеленая крышка) 3,5-дихлорфенил-диазоний-тетрафлюороборат 0,9 ммоль/л Кофеин 5,2ммоль/л Детергент Консервант RGT 2. Длина волны 546 нм (520-560 нм) Оптический путь 1 см Температура 20оС или 37ос Измерение против холостой пробы по реагенту, реакция с возрастанием оптической плотности | 1 | набор | 750 тестов | Апрель  |
| 15 | 12006 Ферментативный колориметрический тест для определения активности липазы в сыворотке и плазме крови "LIPASE liquicolor" 4\*10 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 12006 Ферментативный колориметрический тест для определения активности липазы в сыворотке и плазме крови "LIPASE liquicolor" 4\*10 мл до оснащение для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.12006 Ферментативный колориметрический тест для определения активности липазы в сыворотке и плазме крови "LIPASE liquicolor" 4\*10 мл до оснащение для Анализатора автоматического биохимического Humastar 100.МЕТОД Приготовленный субстрат липазы (сложный эфир 1,2-о-дилаурил-рак-глицеро-3-глутаровой кислоты с 6-метилрезоруфином) добавляется к микроэмульсии, после чего происходит расщепление субстрата под дей¬ствием липазы в присутствии колипазы и желчных кислот. Комплекс липазы и желчных кислот обеспечивает специфическое определение панкреатической липазы без участия реакций с липолитическими ферментами или эстеразами. | 1 | набор |  тестов | Апрель  |
| 16 | 13951 Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических методик Serodos, 6х5мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 13951 Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических методик Serodos для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.Контрольная сыворотка для контроля точности и воспроизводимости клинических биохимических методик Serodos. В наборе Serodos 6 х 5,0 мл Лиофилизат, приготовленный на основе человеческой сыворотки, с установленным содержанием всех важных компонентов сыворотки человека. После вскрытия флакона восстановленные и хранившиеся при температуре от +2ºС до +8ºС компоненты Serodos сохраняют стабильность в течение 7 суток; билирубин стабилен в течение 4 суток, стабилизированная кислая фосфатаза стабильна в течение 2 суток. Активность кислой фосфатазы значительно снижается в нейтральной среде. Стабилизация достигается добавлением одной капли (25-30 мкл) 0,7 Моль/л уксусной кислоты к 1,0 мл восстановленного контроля. Для определения щелочной фосфатазы не следует использовать Serodos ранее чем через 2 часа после восстановления. Щелочная фосфатаза стабилизируется в пределах около 48 часов, значения могут возрастать на величины до 20%. С целью предотвращения контаминации и защиты от света (Билирубин, КК) мы рекомендуем хранить оригинальный флакон в тёмном месте и отбирать количество, необходимое для использования в течение одного дня. При необходимости свежеприготовленная Serodos может быть разделена на части и однократно заморожена (-20ºС) на срок не менее 1 месяца. Перед использованием размороженную сыворотку следует тщательно перемешать. | 1 | набор | - | Апрель  |
| 17 | 10094Прямой гомогенный тест, основанный на ферментативном определении холестерина ЛПНП в сыворотке или плазме крови "LDL Cholesterol liquicolor, фасовка 80мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 10094Прямой гомогенный тест, основанный на ферментативном определении холестерина ЛПНП в сыворотке или плазме крови "LDL Cholesterol liquicolor, фасовка 80мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300.Метод Данный тест включает в себя два специфических этапа: на 1-ом этапе киломикроны, ЛОНП и ЛВП специаль-но выделяются в процессе ферментной реакции. На 2-ом этапе, оставшийся ЛНП-холестерин определяется с помощью хорошо известных ферментных реакций в присутствии поверхностно-активных веществ ЛНП-Холестерина. Такой порядок делает тест на ЛНП холестерин более специфичным, чем другие тесты. Линейность: До 1000 мг/дл ЛНП-холестерин Состав набора:[ENZ] 1 х 60 мл Ферменты (красная крышечка)Буфер, pH 7.0 (25°C) 50 ммоль/лХлорид магния 20 ммоль/лХолестерин эстераза 600 Ед./лХолестерин оксидаза 500 Ед./лКаталаза 600 кЕд./лN-Этил-N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3-метиланилин (TOOS) 2.0 ммоль/лДетергенты 0.3 % w/vКонсерванты < 0.1 % w/v[SUB] 1 х 20 мл Субстрат (голубая крышечка)Пероксидаза 5000 Ед./л4-Аминоантипирин (4-АА) 4 ммоль/лБуфер, рН 7.0 (25°C) 50 ммоль/лАзид натрия 0.05 %Детергенты 0.1 % w/vКонсерванты < 0.1 % w/v[CAL] 1 x 4 мл КалибраторХолестерин R1 1x60 мл R2 1x20 мл + калибратор 1 x 4 мл | 1 | набор | 200 тестов | Апрель  |
| 18 | 10011Кальций (CALCIUM liquicolor), 200мл для биохимического автоматического анализатора HumaStar 300. | 10011Кальций (CALCIUM liquicolor), 200мл для биохимического автоматического анализатора HumaStar 300.МетодИоны кальция реагируют с о-крезолфталеинкомплексоном в щелочной среде с образованием комплекса красно-фиолетового цвета. Оптическая плотность этого комплекса пропорциональна концентрации кальция в пробе.Раствор буфера 100млЛизиновый буфер (рН = 11.1) 0.2 моль/лАзид натрия 0.095%Цветной реагент 100мл8-гидроксихинолин 14 ммоль/ло-Крезолфталеинкомплексон 0.1 ммоль/лСоляная кислота 0.1 моль/лСтандарт кальция 3млКальций (II) 2 ммоль/л (8 мг/дл)Азид натрия 0.095%Рабочий реагент сохраняет стабильность в течение 3 дней при хранении 15...25°C или в течение 7 дней при температуре хранения 2...8°C. | 1 | набор |  | Апрель  |
| 19 | 10229Фотометрический колориметрический тест с антилипидным фактором (АЛФ) для определения железа в сыворотке и плазме крови «IRON liquicolor» 2х30ml для биохимического автоматического анализатора HumaStar 300 | 10229Фотометрический колориметрический тест с антилипидным фактором (АЛФ) для определения железа в сыворотке и плазме крови «IRON liquicolor» 2х30ml для биохимического автоматического анализатора HumaStar 300.МЕТОДЖелезо (III) реагирует с хромазуролом Б (ХЗБ) и цетилтриметиламмонийбромидом (ЦТАБ) и формирует окрашенный трехкомпонентный комплекс, который имеет максимум поглощения при 623 нм. Интенсивность развивающейся окраски прямо пропорциональна концентрации железа в пробе.СОСТАВ[RGT] 2 х 30 мл или 2 х 100 мл ХЗБ РеагентХЗБ 0.18 ммоль/лЦТА 2.2 ммоль/лГуанидинхлорид 2.6 моль/лАцетат-натриевый буфер (рН 4.7) 45 ммоль/л[STD 5 мл СтандартЖелезо (ионизированное) 100 мкг/длили 17.9 мкмоль/лРеагент [RGT] стабилен даже после открытия флакона вплоть до указанной даты (Exp. Date) при хранении при температуре 2…25ºС. После вскрытия флаконов необходимо избегать загрязнения. | 1 | набор |  | Апрель  |
| 20 | 12009Панкреатическая амилаза (PANCREAS-AMYLASE liquicolor)Ферментативное колориметрическое определение активности панкреатической амилазы, 4х12,5мл для биохимического автоматического анализатора HumaStar 300 | 12009Панкреатическая амилаза (PANCREAS-AMYLASE liquicolor)Ферментативное колориметрическое определение активности панкреатической амилазы, 4х12,5мл для биохимического автоматического анализатора HumaStar 300.МЕТОДa-Амилаза – фермент, катализирующий гидролиз крахмала до мальтозы. Панкреатическая a-амилаза выра-батывается исключительно клетками поджелудочной железы и выделяется в кишечный тракт. Так как струк¬турное сходство панкреатической и слюнной амилазы составляет 97%, то для их достоверного различия ис¬пользуют моноклональные антитела, ингибирующие активность слюнной амилазы.Состав:Буфер рН 7,15 4х10млGoods буфер 0,1 моль/лХлорид натрия 50 ммоль/лХлорид магния 10 ммоль/лα-Глюкозидаза ≥ 2 кЕ/лМоноклональные антитела к слюнной a-амилазе≥ 25 мг/лАзид натрия 0,95 г/лСубстрат рН 7,15 2х5млGoods буфер 0,1 моль/лEPS-G71,6 ммоль/лАзид натрия 0,95 г/лРеагенты готовы к использованию. Реагенты стабильны даже после вскрытия флаконов вплоть до указан-ной даты при температуре хранения 2...8°С. | 1 | набор |  | Апрель  |
| 21 | 18971Концентрат для приготовления моющего раствора Wash additive для биохимического автоматического анализатора HumaStar 300, 4х25мл | 18971Концентрат для приготовления моющего раствора Wash additive для биохимического автоматического анализатора HumaStar 300, 4х25мл | 1 | набор | - | Апрель  |
| 22 | 18973 Промывающий раствор для кювет 4х100 мл Cuvette Clean 4х100 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 18973 Промывающий раствор для кювет 4х100 мл Cuvette Clean 4х100 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 1 | набор | - | Апрель  |
| 23 | 18974 Специальный промывочный раствор Special wash solution 12\*30 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 18974 Специальный промывочный раствор Special wash solution 12\*30 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 1 | набор | - | Апрель  |
| 24 | 13160 Мультикалибратор AUTOCAL для калибровки биохимических анализаторов HUMAN фасовка 4x5 mlдля Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 13160 Мультикалибратор AUTOCAL для калибровки биохимических анализаторов HUMAN фасовка 4x5 ml для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 1 | набор | - | Апрель  |
| 25 | 13511Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических исследований Humatrol N, фасовка 6x5 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 13511Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических исследований Humatrol N, фасовка 6x5 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 1 | набор | - | Апрель  |
| 26 | 13512 Контрольная сыворотка для контроля качества и системной калибровки клинических биохимических методик Humatrol P, фасовка 6x5 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 13512  Контрольная сыворотка для контроля качества и системной калибровки клинических биохимических методик Humatrol P, фасовка 6x5 мл для Биохимического автоматического анализатора Humastar 300. | 1 | набор | - | Апрель  |

**\*Примечание**

Глава 1. Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям

      11. 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 в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным 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, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация 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 утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (в случае закупа 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 и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, 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) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

      не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

      не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

      8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

      не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

      не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

      9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

      не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

      не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

      10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

      11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

      12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

      Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений.

      13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги по условиям договора;

 12. Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) [пункта 11](https://bestprofi.com/home/section/2956517280) настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

      13. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям требования, не предусмотренные настоящими Правилами.

***Приложение №3***

*к объявлению №8*

*о проведении закупа лекарственных средств и медицинских изделий*

*способом* ***запроса ценовых предложений***

**Ценовое предложение потенциального поставщика**
**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**
**(наименование потенциального поставщика)**
**на поставку лекарственного средства или медицинского изделия**

№ закупа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Способ закупа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Лот № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

\* указывается цена потенциальным поставщиком и автоматически веб-порталом

формируется цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Подпись \_\_\_\_\_\_\_\_\_

Печать (при наличии)