

**Тендер откізу тәсілімен медициналық бұйымдарды сатып алууды өткізу туралы**  
**№ 7 хабарландыру**

Костанай к.

18.04.2024ж.

КОӘДСБ «Костанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК БСН 171040015102 (занды мекенжайы: Костанай қ., Амангелді көш., 134, ЖСК KZ1396513F0007528009, "ForteBank" АҚ, БСК IRTYKZKA, e-mail kst\_oc aids@mail.ru) келесі тауарлардың баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алууды өткізу туралы хабарлайды:

№	Атауы	Өлш. бірл.	Саны	Болін ген баға	Сома, теңге
1.	<p>Сілтілік фосфатазаны талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы немесе плазмадағы сілтілі фосфатаза белсенділігінің <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін колданылады. Үлгідегі сілтілі фосфатаза Р-нитрофенолат пен фосфат қышқылын қалыптастыру үшін RNP гидролизін катализдейді, бұл 405нм жарықтың сіну мәнінің жогарылауына экеледі. Үлгінің сілтілі фосфатының белсенділігі 405нм-де адсорбция қабілетінің жогарылау жылдамдығын өлшеу арқылы есептеледі. Компоненттер: Реагент 1 - Магний ацетаты 3.0 ммоль/л; Мырыш сульфаты 1.5 ммоль/л; ХЭДТА 3.0 ммоль/л; АМР буфері 420 ммоль/л. Реагент 2 - р-нитробензол фосфатты қышқыл 81.5 ммоль/л; АМР буфері 420 ммоль/л. Құрамында реагенттің емес толтырғыш және тұрақтандырыш бар. Накты реагенттің сыйыктық диапазоны – 0~850 өлш/л. Тесттің ұзактығы 60~120 секунд. Бұып-тую R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Қаптамадағы тесттердің саны 862-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қаптамада келеді (күты). Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің колемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы ақпараттың жеке штрих-коды болады. Құтының штрих-коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих-кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Бөтөлженің түбі мен штрих - код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.</p>	жинақ	4	21 775	87 100
2.	<p>Аланинаминотрансферазаны талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда қан сарысуындағы немесе плазмадағы аланинаминотрансфераза (АЛТ) белсенділігінің <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу және диагностикалық анықтау үшін колданылады. Бұл реагенттің реакция принципі Халықаралық Клиникалық Химия Федерациясы (IFCC) ұсынған әдіске сәйкес келеді. АЛТ катысыумен L-аланин α-кетоглутаратпен әрекеттеседі, нәтижесінде пируват пен L-глутамат түзіледі. Пируват реагенттегі ЛДГ көмегімен L-лактатқа дейін калпына келтіріледі, ал НАДН осы уақытта НАД-ға дейін тотыгады, бұл адсорбция мәнін 340нм-ге дейін томендетуге мүмкіндік береді. АЛТ белсенділігін 340нм кезінде адсорбцияның томендеу жылдамдығын өлшеу арқылы тексеруге болады. Үлгінің эндогенетикалық пируваты реакцияның кідіру кезеңінде ЛДГ-мен калпына келтіріледі, осылайша ол тестке кедергі жасамайды. Компоненттері: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ЛДГ &gt;1820Б/Л; Трис Буфері 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфері 80 ммоль/л; НАДН &gt;0.75 ммоль/л; α- кетоглутарат 36 ммоль/л. Құрамында реагенттің емес материал және тұрақтандырыш бар. Тесттің ұзактығы-60-120 секунд. Бұып-тую R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Қаптамадағы тесттердің саны 728-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қаптамада (күты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің колемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы ақпараттың жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.</p>	жинақ	4	21 775	87 100
3.	<p>Аспартатаминотрасферазаны талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда қан сарысуындағы немесе плазмадағы аспартатаминотрасфераза (АСТ) белсенділігінің <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу және диагностикалық анықтау үшін колданылады. Бұл реагенттің реакция принципі Халықаралық Клиникалық Химия Федерациясы (IFCC) ұсынған әдіске сәйкес келеді. Үлгідегі аспартатаминотрансфераза (АСТ) L-аспартат амин-катализдейді, бұл α-кетоглутараттың сірке қышқылы эфиріне және L-глутаматқа айналуына экеледі. Сірке қышқылының эфирі реагенттегі малатдегидрогеназа арқылы L-алма қышқылына дейін азаяды. Ал НАДН осы уақытта НАД-ға дейін тотыгады, бұл адсорбция мәнін 340нм-ге дейін томендейді. 340 нм - де адсорбция мәнінің томендеу жылдамдығын бақылау кезінде аминотрансфераза аспартатының (АСТ) белсенділігі олшенеді. Эндогендік пируваттың кедергісі кідіру кезінде тез және толығымен жоюлуы мүмкін. Компоненттері: Реагент 1 - дегидрогеназа лактаты &gt;1365 Б/Л; L-аспартат 300 ммоль/л; Трис Буфері &gt;80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л Трис</p>	жинақ	4	21 775	87 100



	алмасуға тыйым салынады. Реакция ұзактығы 300-600 секунд. Накты реагенттің сзықтық диапазоны 0~300 мкмоль/л күрайды. Буып-тую R1 5×50 мл R2 1x 5 мл. Қантамадағы тесттердің саны 1077-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қантамада (күты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің көлемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы акпаратты қамтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.				
7.	Жалпы холестеринді талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы немесе плазмадағы жалпы билирубин концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Реагент еріткіш ретінде ББЗ пайдаланады. Еріген байланыскан билирубин мен байланыспаган билирубин диазо-сульфанил қышқылымен әрекеттесіп, нәтижесінде азо-билирубин түзіледі. Толқын ұзындығы 570нм кезінде жарықтың абсорбцияның жоғарылауы жалпы билирубин концентрациясына пропорционалды. Улгідегі жалпы билирубин концентрациясын толқын ұзындығы 570 нм кезінде абсорбцияның өзгеруін тексеру арқылы есептеуге болады. Қос сәулені талдау кезінде бос үлгінің толқын ұзындығы наст 750 нм-ге реттелуі керек. Компоненттері: Реагент 1 - тұз қышқылы 100 ммоль/л; сульфанил қышқылы 5 ммоль/л. Реагент 2-натрий нитриті 72 ммоль/л. Реагенттердің әртүрлі партияларынан компоненттер алмасуға тыйым салынады. Реакция ұзактығы 300-600 секунд. Накты реагенттің сзықтық диапазоны 0~300 мкмоль/л күрайды. Буып-тую R1 5×50 мл R2 1x 5 мл. Қантамадағы тесттердің саны 1077-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қантамада (күты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы акпаратты қамтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.	жинақ	4	52 353	209 412
8.	Жалпы ақуызды талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы немесе плазмадағы жалпы ақуыз концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Осы реагентте биуреттік реакция әдісі қолданылады, яғни ақуыз молекуласының пептидтік байланысы мен мыс ионы арасындағы реакция сілтілі ерітіндіде көк-күлгін кешен түзеді. Эрбір мыс ионы 5-6 пептидтік байланысы бар кешен қүрайды. Реагентке йодид қосу мыс қосылысының автоматты реверсиясына жол бермейді. Көк-күлгін пигмент жалпы ақуыз концентрациясына тікелей пропорцияда болады, оны 520~560нм кезінде абсорбация өзгерістерін өлшеу арқылы есептеуге болады. Қос сәулелі талдауды қолданған кезде бос ерітіндін толқын ұзындығы 600~700 нм-ге белгіленуі керек. Компоненттері: мыс сульфаты 12 ммоль/л; жүзім калий қышқылы - натрий 64 ммоль/л; калий йодиді 6 ммоль/л; натрий гидроксиді 200 ммоль/л. Реагенттердің әртүрлі партияларынан компоненттер алмасуға тыйым салынады. Реакция ұзактығы - 300 секунд. Накты реагенттің сзықтық диапазоны - 0-150 г/л; Буып-тую R 5×50 мл. Қантамадағы тесттердің саны 870-тен кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қантамада (күты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің көлемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы акпаратты қамтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.	жинақ	4	15 368	61 472
9.	Несепнәрді талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда кан сарысуындағы, плазмадағы немесе несептегі несепнәр концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Реагенттегі уреазамен катализденген үлгідегі несепнәр сумен әрекеттеседі, нәтижесінде аммиак пен көміркышыл газы түзіледі. Глутамат дегидрогеназа (ГЛДГ) катализі кезінде реагенттегі аммиак пен α-кетоглутар қышқылы глутам кышқылын түзеді, бұл ретте NADH NAD-ға дейін тотығады. Осылайша, жарықтың абсорбациясы 340 нм төмөндейді. 340 нм кезінде жарық абсорбациясының төмөндеу деңгейін бақылау үлгідегі несепнәр концентрациясын есептеуге мүмкіндік береді. Компоненттері:Реагент 1 - α-кетоглутар қышқылы 7.5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа >800 Б/Л; NADH 0.35 ммоль/л; аденоzin дифосфаты 1.5 ммоль/л; Трис буфері 115 ммоль/л. Реагент 2 - Трис буфері 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 Б/Л; α-кетоглутар қышқылы 7.5 ммоль/л. құрамында реактивті емес материал және тұрактандырылған бар. Тесттің ұзактығы - 60 секунд. Нагыз реагенттің	жинақ	3	41 460	124 380

	сызықтық диапазоны 0-35 ммоль/л (несепнэр азоты 98 мг/дл). Бұып-тую R1 4×50 мл R2 1x50 мл. Қаптамадағы тесттердің саны 728-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қаптамада (құты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің көлемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы ақпаратты қамтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашыктық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.				
10.	Жоғары тығыздықтағы липопротеиндерді талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы жоғары тығыздықтағы липопротеиндердің (ЖТЛП-Х) холестерин концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін колданылады. Улгідегі жоғары тығыздықтағы липопротеиндердің холестерині ББЗ әсерінен реагентте холестерин эстеразасымен холестеринге және бос май қышқылына селективті түрде катализденеді және гидролизденеді. Нәтижесінде холестерин-холестерин оксидазасымен тотығатын холест-4-ен-3-ен-3-кетон және сутегі асқын тотығын түзеді. Пероксидазаның әсерінен сутегі периоксиді түпнұсқа материалдың аналини бояғышымен және 4-амин-антитириринмен реакцияға түсіп, H2O және хинонимин пигментін түзеді, нәтижесінде пайда болған хинонимин пигментінің көлемі үлгідегі жоғары тығыздықтағы липопротеиндердің холестерин кұрамына пропорционалды, сондықтан белгілі бір толқын ұзындығындағы пигменттің сонғы көлемін өлшеу жоғары толқын ұзындығындағы липопротеиндердің холестерин концентрациясын есептеуге мүмкіндік береді. Компоненттері: Реагент I - 4-аминоантитиририн 1 ммоль/л; Холестерин оксидаза 1 кбл/л; холестерин эстераза 1 кбл/л; Пероксидаза 4 кбл/л; иондық емес ПАВ 0.5%; Полимер қосылысы қажетті мөлшер; буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2 - DSBmT 1.2%; иондық емес ББЗ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Ұзактығы - 300 секунд. Нагыз реагенттің сырьектік диапазоны 0-150мг/дл; Бұып-тую R1 3×50мл R2 2x25мл. Қаптамадағы тесттердің саны 423-тен кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қаптамада (құты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің көлемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы ақпаратты қамтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашыктық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек	жинақ	4	43 392	173 568
11.	Төмен тығыздықтағы липопротеиндерді талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы төмен тығыздықтағы липопротеиндердің (ТТЛП-Х) холестерин концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін колданылады. Улгідегі төмен тығыздықтағы липопротеиндердің холестерині ПАВ әсерінен реагентте холестерин эстеразасымен холестеринге және бос май қышқылына селективті түрде катализденеді және гидролизденеді. Нәтижесінде холестерин-холестерин оксидазасымен тотығатын холест-4-ен-3-ен-3-кетон және сутегі асқын тотығын түзеді. Пероксидазаның әсерінен сутегі периоксиді түпнұсқа материалдың аналини бояғышымен және 4-амин-антитириринмен реакцияға түсіп, H2O және хинонимин пигментін түзеді, нәтижесінде пайда болған хинонимин пигментінің көлемі үлгідегі төмен тығыздықтағы липопротеиндердің холестерин кұрамына пропорционалды. Сондықтан белгілі бір толқын ұзындығындағы пигменттің пайда болатын көлемін өлшеу төмен толқын ұзындығындағы липопротеиндердің холестерин концентрациясын есептеуге мүмкіндік береді. Компоненттері: Реагент I - 4-аминоантитиририн 1 ммоль/л; Холестерин оксидаза 500 б/л; холестерин эстераза 800 б/л; Пероксидаза 800 б/л; иондық емес ББЗ 0.5%; Полимер қосылысы қажетті мөлшер; буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2 - DSBmT 1.2%; иондық емес ББЗ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Ұзактығы - 300 секунд. Нагыз реагенттің сырьектік диапазоны 0-450 мг/дл; Бұып-тую R1 3×50мл R2 2x25мл. Қаптамадағы тесттердің саны 423-тен кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қаптамада (құты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің көлемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы ақпаратты қамтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашыктық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек	жинақ	4	247 459	989 836
12.	γ-глутамилтрасферазаны (GGT) талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы және плазмадағы γ-глутамилтрасферазаның белсенділігін (GGT) <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін колданылады. Нагыз реагентке МФКХ ұсынған еритін Glucana субстраты кіреді. Глутамил γ-ГТ каталитикалық субстраттан глицилглицинге	жинақ	3	45 788	137 364

	ауысады, нәтижесінде глутамил глицилглицин және 5-амин-2-нитрофенил форматы түзіледі. Компоненттері: Реагент 1-Трис буфері 100 ммоль/л; натрий хлориді 5 ммоль/л; Глицилглицин 125 ммоль/л. Реагент 2 - Трис буфері 100 ммоль/л; L-γ - глутамил-3-карбокси-4-нитроанилин 14.5 ммоль/л. Құрамында реактивті емес материал және түрақтандырығыш бар. Тесттің ұзактығы - 60~120 секунд. Нагыз реагенттің сыйыктық диапазоны 0-450 б/л (7,5 мккат/л); Бұып-тую R1 4×50мл R2 1x50мл. Қантамадағы тесттердің саны 862-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қантамада (құты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің көлемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы акпаратты қамтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бұлшынан жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.				
13.	Калибрлеу ерітіндісі адам биоматериалы негізінде дайындалады, келесі аналитиктердің биохимиялық анализаторда калибрлеудің бірқатар биохимиялық көрсеткіштерінің клиникалық анықтамасын калибрлеуге арналған: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC, ACP. Бұып-тую 5 мл x 4.	жинақ	2	161 240	322 480
14.	«Биохимиялық зерттеулерге арналған бақылау сарысы 1-деңгей» бақылау материалы, келесі параметрлерді биохимиялық анализаторда дәлдік пен жаңғыртушылықты бағалау үшін ашық сарыдан ашық крем түстес лиофилизирленген препарат ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC, ACP. Бұып-тую 5 мл x 4.	жинақ	6	148 256	889 536
15.	Фосфорсыз бактерияға карсы жуу ерітіндісі CS-400 биохимиялық анализаторымен үйлесімді. Бұып-тую 500мл	жинақ	6	69 359	416 154
16.	Сілтілік жуу ерітіндісі CS-400 биохимиялық анализаторымен үйлесімді. Бұып-тую 2000мл	жинақ	3	69 359	208 077
17.	HYPOCHLORITE SOLUTION (гипохлорит ерітіндісі). Пайдалануға дайын натрий гипохлоридінің тазартқыш ерітіндісі сынама алу арнасын тазартуға және ағынды цитометрлердегі ластаушы заттарды көтіруге арналған. Ерітінді тек зертханашилар мен оқытылған ағындық цитометрия операторларына арналған. Бұып-тую: 1x250 мл. Сактау шарттары: жарамдылық мерзімі аяқталғанға дейін 18-30°C температурада. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз етумен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін, Өнім беруші жеткізу кезінде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек.	жинақ	1	72 072	72 072
18.	Decontamination Liquid, (CD4%) (езинфекциялық сұйықтық)Пайдалануға дайын ерітінді ағынды цитометрлерде жүйені деконтаминациялауға арналған. Реагент изотоникалық және құрамында беттік белсенді компоненттері бар. Ерітінді тек зертханашилар мен оқытылған ағындық цитометрия операторларына арналған. Бұып-тую: 1x250 мл. Сактау шарттары: жарамдылық мерзімі аяқталғанға дейін 18-30°C температурада. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз етумен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін, Өнім беруші жеткізу кезінде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек.	жинақ	2	44 112	88 224
19.	CLEANING SOLUTION (тазартқыш ерітінді). Пайдалануға дайын тазартқыш ерітінді сынама алу арнасын тазартуға және ағынды цитометрлердегі ластаушы заттарды көтіруге арналған. Реагент изотоникалық және құрамында беттік белсенді компоненттері бар. Бұл ағынды жүйелерге арналған жуғыш қурадың буферлік ерітіндісі. Ерітінді тек зертханашилар мен оқытылған ағындық цитометрия операторларына арналған. Бұып-тую: 1x250 мл. Сактау шарттары: жарамдылық мерзімі аяқталғанға дейін 18-30°C температурада. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз етумен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін, Өнім беруші жеткізу кезінде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек.	жинақ	6	33 936	203 616
20.	SHEATH FLUID, (ағынды сұйықтық). Пайдалануға дайын сұйық реагент ағын цитометрге енгізілетін үлгінің гидродинамикалық фокустаудан өтүін қамтамасыз етуге арналған, сонымен қатар бөлшектер ағын ұшыры арқылы бір ретпен өтегін бакыланатын жағдайларда жүйенің жұмыс істеуіне мүмкіндік береді. Реагент қабықты қурайды және вакуумдық қысыммен	жинақ	20	63 576	1 271 520

	ағынды цитометрдің сұйықтық жүйесі арқылы өтеді, осылайша үлгінің тікелей өлшеу арнасының ортасына ағуын қамтамасыз етеді. Гидродинамикалық фокустау принциптері ағын бағытында ұшынғарды бір-бірден түзетуге әкеледі. Буып-тү: 1x5000 мл. Сақтау шарттары: жарамдылық мерзімі аяқталғанға дейін 18-30°C температурада. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз етумен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін, Өнім беруші жеткізу кезінде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек.				
21.	Partec CD4% easy count kit (100 Tests). (CD4%) есептеуге арналған жинақ). ЭДТА бар ерсек адамның жана алынған қанындағы лейкоциттерді және лимфоциттердің субпопуляциясын анықтауға арналған колмен торт компонентті IVD сандық тесті, одан кейін оны ағындық цитометр арқылы есептеуге болады. Қан үлгілеріндегі CD4 Т-жасушаларының және CD4% лимфоциттердің концентрациясы басқа зертханалық және клиникалық деректермен бірге АИТВ-позитивті пациенттерді емдеуді бастау немесе кейінгі емдеу үшін пайдалы көрсеткіш болып табылады. Сақтау шарттары: караңғы жерде 2-8°C температурада. Вариация коэффициенті <5%, аспап аралық және аспап ішілік дәлдігі <5%, талдаулар арасындағы орташа түрленгіштік 4.0-4.2%. Қантамадағы тесттердің саны: 100. CyFlow Counter үшін CD4% easy count kit. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз етумен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін, Өнім беруші жеткізу кезінде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек.	жинақ	18	471 600	8 488 800
22.	Thermo Printer Paper, 5 rolls (CD4%) (принтерге арналған термо қағаз). Ағынды цитометрдің термопринтеріне арналған қағаз. Сақтау шарттары: орташа жылы, ылғалды емес жерде +25°C дейін және ылғалдылықтың 65% -нан аз. Буып-тү: 1x5 дана. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз етумен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін, Өнім беруші жеткізу кезінде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек.	жинақ	4	22 008	88 032
23.	CountCheck Beads green, 50 Tests (CD4%) (бакылау түйіршіктері).Бақылау түйіршіктері CyFlow™ есептегішінің жұмысын растау үшін колданылады. Бұл ағынды цитометрлердегі сану сапасын абсолютті бақылауға арналған бақылау бөлшектері. Көрсетілген түйіршік концентрациясы 20-25 бөлшектер/мкл диапазонындағы жасушалардың төмөн санын имитациялады (сәйкесінше 20 000-25 000 бөлшектер/мл). Буып-тү: 2x25 мл. Қантамадағы тесттердің саны: 50. Сақтау шарттары: жарамдылық мерзімі аяқталғанға дейін 2-8°C температурада. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз етумен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін, Өнім беруші жеткізу кезінде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек.	жинақ	7	65 280	456 960
24.	Sample Tubes,(CD4), (үлгілерге арналған түтіктер).Ағындық цитометрде талдау жүргізу үшін колданылатын үлгілерге арналған түтіктер. Материал: мөлдір полипропилен. Өлшемі: 55x12мм. Қолемі: 3,5 мл. Буып-тү: кемінде 500 дана. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз етумен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін, Өнім беруші жеткізу кезінде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек.	жинақ	4	24 192	96 768
25.	Lyse for 5-Part (500 mL)*4. 5 белікке арналған Lyse (500 мл) * 4. КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қантаманың ерекшелігі: 500 мл. Негізгі құрамы: Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , беттік-белсенді зат, пропиленгликоль Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек, DIFF lyse жарамдылық мерзімі өндірілген күннен бастап 2 жыл. 15°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақталаган кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 60 күн. Тыймділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктесіз және флоккуласыз. Бос сынаманың мәні: WBC<0,2×10 <sup>9</sup> /л, HGB≤1 г/л	жинақ	5	230 000	1 150 000
26.	Lyse for 5-Part (100 mL)*4. 5 белікке арналған Lyse (100 мл) * 4 КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қантаманың ерекшелігі: 100 мл. Негізгі құрамы: беттік-белсенді зат, буфер, бактерияларға қарсы құралдар. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек, LH lyse жарамдылық мерзімі өндірілген күннен бастап 2 жыл.	жинақ	5	132 300	661 500

	15°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сакталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 60 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктесіз және флоккуласыз. Бос сынаманың мәні: WBC≤0,2×10 <sup>9</sup> /л, HGB≤1 г/л				
27.	Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) – 5 бөлікке арналған сынама тазартқышы (50 мл), КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың ерекшелігі: 50 мл. Негізгі құрамы: натрий гипохлориті, натрий гидроксиді. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек, жабық флаконда сақтау мерзімі - 2 жыл. 15°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сакталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 30 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктесіз және флоккуласыз. Бос сынаманың мәні: WBC≤0,2×10 <sup>9</sup> /л, RBC≤0,02 ×10 <sup>12</sup> /л, HGB≤1 г/л, 10×10 <sup>9</sup> /л	жинақ	4	11 350	45 400
28.	Diluent for 5-Part (20 L) 5 бөлікке арналған сұйылтқыш (20 л), КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың ерекшелігі: 20 мл REF: 23024006. Негізгі құрамы: Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , буфер, бактерияларға қарсы құрал. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек, сұйылтқыштың жарамдылық мерзімі-өндірілген күннен бастап 2 жыл. 15°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сакталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 60 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктесіз және флоккуласыз. Бос сынаманың мәні: WBC≤0,2×10 <sup>9</sup> /л, RBC≤0,02 ×10 <sup>12</sup> /л, HGB≤1 г/л, PLT≤10×10 <sup>9</sup> /л	жинақ	5	51 300	256 500

ДЗ және МБ жеткізуіді жүзеге асыру шарттары (*ИНКОТЕРМС 2020* сәйкес): DDP мекенжайы: Қостанай қ. Амангелді көшесі, 134.

**Жеткізу мерзімі мен шарттары:** 110000, Қостанай қ., Амангелді көш., 134 «Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен куресу жөніндегі орталығы» КМК. Тауарды жеткізуін талап етілетін мерзімі: - шарт күшіне енген сәттен бастап, Тапсырыс берушінің отінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.

Тендерлік құжаттаманы беру тәртібі мен көзі: тендерлік құжаттама тегін беріледі.

Құжаттарды ұсыну (кабылдау) орын және тендерлік отінімдерді берудін соңғы мерзімі: 110000 Қостанай қ., Амангелді көшесі, 134, 312 кабинет күн сайын (демалыс және мереке күндерінен басқа) сағат 09.00-ден 17.00-ге дейін, 2024 жылғы "10" мамыр қоса алғанда сағат 14.00-ге дейін

**Тендерлік отінімдері бар конверттерді ашу күні, уақыты және орны:** "Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен куресу жөніндегі орталығы" КМК, №301 кабинет, 110000 Қостанай қ., Амангелді көшесі, 134, 2024 жылы «10» мамыр, сағат 15.00.

Әлеуетті өнім беруші бага ұсыныстарын ұсынудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін мөрленген түрде бір ғана бага ұсынысын ұсынады. Конвертте осы Қағидаларға 2-косымшаға сәйкес нысан бойынша бага ұсынысы, Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастыруши белгілеген мерзімдерде лицензиялау немесе рұқсат беру рәсімі арқылы рұқсат беру органдары жүзеге асыратын қызметті немесе әрекеттерді (операцияларды) жүзеге асыруға жеке немесе заңды тұлғаның құқыктарын растайтын рұқсат, сондай-ақ ұсынылатын дәрілік заттардың және (немесе ) медициналық бұйымдардың Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген "Тегін медициналық комектің кепілдік берілген қолемі шеңберінде, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық комектің қосымша қолемін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сактандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік онімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсеткілеттін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және откізу қағидаларын бекіту қағидаларының 11-тармағында көзделген шарттарға сәйкестігін растайтын құжаттар, сондай-ақ фармацевтикалық қызметтердің сипаттамасы мен колемі бар.

Әлеуетті өнім берушінің бага ұсынысын ұсынуы осы Қағидалардың 5 және (немесе) 6-косымшасына сәйкес нысан бойынша дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды жеткізуі жүзеге асыруға немесе сұрау салу талаптарын және сатып алудың үлгілік шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты сақтай отырып, фармацевтикалық қызметтер көрсетуге келісімін білдіру нысаны болып табылады.

Қосымша ақпарат пен анықтаманы келесі телефон арқылы адуға болады: 8-7142-37-05-90.

Бас дәрігердің м.а.

A. Чижков



Диагностикалық зертхана менгерушісінің м.а.: Қойшыманов Т.Т.

Заң көнешшісі: Нурмагамбетова Г.У.

D. Dozhanov

Орын. Дошанов К.Ж.

Тел.: 8-7142-37-05-90, 8-777-412-43-47

**Бекітемін**  
КОӘДСБ «Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу  
және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК  
бас дәрігердің м.а.

Чижков А.Г.  
2024 жылғы № 18 сәуір  
№ 75-бұйрық

**ТЕНДЕРЛІК ҚҰЖАТТАМА**  
**медициналық бұйымдарды мен реагенттерді сатып алу үшін**

**Тапсырыс беруші:** Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сактау баскармасының «Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК (мекенжайы 110000 Қостанай қ. Амангелді көш., 134, БСН 171040015102, e-mail kst\_oc\_aids@mail.ru.)

**Тендерді ұйымдастырушы:** Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сактау баскармасының «Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК (мекенжайы 110000 Қостанай қ. Амангелді көш., 134, БСН 171040015102, e-mail kst\_oc\_aids@mail.ru.)

**Тендерді ұйымдастырушының өкілі**

Дошанов К.Ж.- мемлекеттік сатып алу жөніндегі бухгалтер-8-7142-37-06-04/37-05-90  
Тендерлік құжаттама тегін беріледі.

**1-тaraу. Жалпы ережелер**

1. Тендер медициналық бұйымдарды (бұдан әрі – Тауарлар) өнім берушіні (лерді) таңдау максатында өткізіледі-сатып алынатын дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың толық тізбесі осы тендерлік құжаттамаға 1-косымшада келтірілген.

2. Осы тендер үшін бөлінген сома 16 887 763,00 (он алты миллион сегіз жүз сексен жеті мың жеті жүз алпыс үш) теңге 00 тиынды құрайды.

3. Төлем шарттары: Тапсырыс беруші Өнім берушіге Шарттың келісілген бағасын қаржыландырудың түсінен қарай тауарды жеткізу фактісі бойынша, шот-фактура, жүккүжат, қабылдау-тапсыру актісін ұсынғаннан кейін Өнім берушінің банктік шотына ақша қаржатын аудару жолымен төлейді.

4. Әлеуетті өнім беруші балама төлем шарттарын немесе баска шарттарды және олармен байланысты нақты бағалық женілдіктерді ұсына алады. Бұл ретте әлеуетті өнім беруші өзінің тендерлік өтінімінде бұл жағдайда қандай бағалық женілдік ұсына алатының көрсетуі тиіс.

5. Әлеуетті өнім берушігеп койылатын біліктілік талантары.

1) әлеуетті өнім берушінің бірінші басшыларының және (немесе) әлеуетті өнім берушінің уәкілетті өкілінің жақын туыстары, жұбайы (зайыбы), жұбайының (зайыбының) жақын туыстары өнім берушіні таңдау туралы шешім қабылдау құқығына ие болса не өткізілтін сатып алуда тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибутордың өкілі болып табылса;

2) әлеуетті өнім берушінің немесе өнім берушінің қаржы-шаруашылық қызметі тоқтатыла тұрса, әлеуетті өнім беруші сатып алуга қатыспайды.

9. Сатып алуга қатысатын әлеуетті өнім беруші мынадай шарттарға сәйкес келеді:

1) құқық қабілеттілігі (занды тұлғалар үшін), азаматтық әрекетке қабілеттілігі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлғалар үшін);

2) тиісті фармацевтикалық қызметті жүзеге асыруға құқық қабілеттілігі;

3) комиссияның (комиссиялардың) мүшелерімен және хатшысымен, сондай-ақ тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибутордың тікелей және (немесе) жанама түрде шешім қабылдауға және (немесе) комиссия (комиссиялар) қабылдайтын шешімдерге ықпал етуге мүмкіндігі бар өкілдерімен үлестес болмауы;

4) бюджетке, оның ішінде міндетті зейнетакы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетакы жарналары, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сактандыруға аударымдар және (немесе) жарналар бойынша берешегінің болмауы;

5) банкроттық не таратылу рәсіміне жатпауы;

6) өзінің үлестес тұлғасымен бір лот бойынша тендерге қатысушы болып табылмауы.

Осы тармактың шарттары шетелдік тауар ондірушілерден және Біріккен Ұлттар Ұйымы құрган халықаралық ұйымдар арқылы сатып алуды жүзеге асыру кезінде қолданылмайды.

Сатып алу кезінде осы Қағидаларда көзделмеген таланттар қойылмайды.

Әлеуетті өнім беруші хабарландыру немесе сатып алуга шақыру шарттары бойынша жиынтықта болуы талап етіletін жағдайды коспағанда, бір лот бойынша сатып алу шенберінде дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның бір саудаalyқ атауын ұсынады.

6. Сатып алынатын және босатылатын, оның ішінде фармацевтикалық көрсетіletіn қызметтер сатып алынған кезде, дәрілік заттарға және медициналық бұйымдарға мынадай шарттар қойылады:

1) дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, "Орфандық аурулардың және оларды емдеуге арналған дәрілік заттардың (орфандық) тізбесін бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сактау министрінің 2020 жылғы 20 қазандағы № ҚР ДСМ - 142/2020 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізлімінде № 21479 болып тіркелді) енгізілген орфандық препараттарды, Қазақстан Республикасының аумағына қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды, медициналық мақсаттагы бұйымдар құрамына кіретін және дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жиынтықтаушыларды

қоспағанда, Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің; арнағы көлік құралындағы медициналық техника сатып алынған кезде – Қазақстан Республикасында бірыңғай жылжымалы медициналық кешен ретінде мемлекеттік тіркеуінді болуы.

Жиынтықтаушы медициналық техниканы (өнім беру жиынтығын) тіркеудің қажет болмауы сараптама үйымының немесе денсаулық сақтау саласындағы үәкілетті органның хатымен расталады;

2) сипаттаманың немесе техникалық ерекшеліктің хабарландыру немесе сатып алуға шакыру шарттарына сәйкестігі. Бұл ретте медициналық техниканың ұсынылатын функционалдық, техникалық, сапалық және пайдалану сипаттамаларының техникалық ерекшелік талаптарынан асыруға жол беріледі;

3) Қазақстан Республикасының аумағына денсаулық сақтау саласындағы үәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірыңғай дистрибутордың үстеме бағасын (бірыңғай дистрибутор сатып алған жағдайда), хабарландырудагы немесе сатып алуға шакыртудағы бағаны ескеріп, 96 бұйрықпен және 77 бұйрықпен бекітілген халықаралық патенттеген атавы және саудалық атавы (бар болған жағдайда) бойынша шекті бағадан асырмау;

4) "Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 16 ақпандығы № ҚР ДСМ-19 бұйрықына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 22230 болып тіркелген) сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтау және тасымалдау;

5) Қазақстан Республикасына тіркелмеген дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды әкелу жағдайларын қоспағанда, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың таңбалануын, тұтыну қантамасының және оларды колдану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына сәйкестігі;

6) дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі онім беруші тапсырыс берушіге берген күні: қантамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайзызын (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз болса); қантамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде он екі айын (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болса) курайды;

11) медициналық техниканың жаңалығы, оның пайдаланылмауы және жеткізу сәтінің алдындағы жиырма төрт ай кезеңінде өндірілуі;

12) олшеу құралдарына жататын медициналық техниканың Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі туралы заңнамасына сәйкес Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізуі.

Медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізуіндің қажет болмауы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігін қамтамасыз ету туралы заңнамасына сәйкес расталады;

13) шарт талаптары бойынша өнім беру немесе фармацевтикалық қызмет көрсету санын, сапасын және мерзімдерін сақтау.

12. Осы Қағидалардың 11-тармағының 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) және 13) тармақшаларында көзделген шарттарды өнім беруші өнім беру немесе сатып алу шартын орындау кезінде растайды.

13. Тапсырыс беруші, сатып алушы үйымдастыруышы, бірыңғай дистрибутор дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға осы Қағидаларда көзделмеген шарттарды белгілемейді.

## 2-тарау. Тендерлік құжаттама

### 1. Тендерлік құжаттаманың мазмұны:

Тапсырыс беруші немесе сатып алушы үйымдастыруыш осы Қағидаларға сәйкес дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуға арналған тендерлік құжаттаманы бекітеді, ол оның интернет-ресурсына орналастырылады және мыналарды (сатып алу нысанасына қарай):

1) әлеуетті өнім беруші өзінің осы Қағидалардың 8 және 9-тармактарында көзделген шарттарға және сатып алынатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың осы Қағидалардың 11-тармағына сәйкестігін растау үшін ұсынуға тиіс тендерлік құжаттаманың құрамын, құжаттар тізбесін;

2) техникалық ерекшелікті коса алғанда, сатып алынатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің техникалық және сапалық сипаттамаларын;

3) сатып алынатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің колемі және әрбір лот бойынша оларды сатып алу үшін бөлінген соманы;

4) дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды жеткізу немесе фармацевтикалық қызметтерді көрсету орны, мерзімі мен басқа да шарттарын;

5) төлем шарттарын және дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шарттың жобасын;

6) тендерлік отінімнің, сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шарттың тіліне қойылатын талаптарды;

7) тендерлік отінімді ресімдеуге қойылатын талаптарды;

8) тендерлік отінімді кепілдікті қамтамасыз етуді енгізу тәртібін, нысаны мен мерзімдерін;

9) тендерлік отінімді кері кайтарып алу мүмкіндігі мен тәртібіне нұскауды;

10) тендерлік отінімдерді қабылдау орны мен соңғы мерзімі мен олардың қолданылу мерзімін;

11) әлеуетті өнім берушілердің тендерлік құжаттаманың мазмұны, қажет болған кезде олармен кездесу өткізу тәртібі бойынша түсініктеме алу үшін жүргіну нысандарын;

12) тендерлік отінімдер салынған конверттерді ашу орны, күні, уақыты мен рәсімін;

13) тендерлік отінімдерді карау рәсімін;

14) әлеуетті өнім берушілерге – отандық тауар өндірушілерге осы Қағидаларда айқындалған колдау көрсету шарттарын;

15) сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шартты кепілдікті қамтамасыз етуді енгізу шарттарын, нысанын, колемі мен тәсілін;

16) дәрілік заттардың халықаралық патенттеген атауы немесе құрамы, сондай-ақ әрбір лот бойынша техникалық сипаттамалары және халықаралық патенттеген атауының шекті бағасы және саудалық атауының шекті бағасы көрсетілген тегін және (немесе) жеңілдікті негізде босатылатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың тізбесі және санын (фармацевтикалық көрсетілетін қызметті сатып алу кезінде).

Пациенттің жеке өзіне жақпаған кезде тапсырыс берушінің дәрігерлік-консультациялық комиссия қорытындысы негізінде саудалық атауы, сондай-ақ әрбір лот бойынша техникалық сипаттамасы мен халықаралық патенттеген атауының шекті бағасы және (немесе) саудалық атауының шекті бағасы көрсетілген тегін және (немесе) жеңілдікті негізде босатылатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың тізбесін және санын (фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде);

17) медициналық техниканың тізбесі мен санын;

18) әрбір лот бойынша облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сактауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары айқындаған фармацевтикалық қызмет көрсетілуге тиіс елді мекендер тізбесін (фармацевтикалық көрсетілетін қызметті сатып алу кезінде);

19) осы Қағидалардың 8 және 9-тармактарында көзделген фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің әлеуетті өнім берушілеріне, сондай-ақ олардың бірлесіп орындаушыларына қойылатын шарттарын (фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде) қамтиды.

Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды үйимдастырушының біртекті дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды оларды жеткізу орны бойынша лоттарға, ал біртекті дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың бірнеше түрін сатып алуды жүзеге асыру кезінде олардың біртекті түрлері және (немесе) жеткізу орны бойынша лоттарға бөлуіне жол беріледі.

Тапсырыс беруші немесе сатып алуды үйимдастырушы фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде сатып алуды оларды көрсету орны бойынша лоттарға бөледі.

2. Тендерлік құжаттаманы түсіндіру.

1) Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін күнтізбелік 10 (он) күннен кешіктірмей әлеуетті өнім беруші қажет болған кезде тапсырыс берушіге, сатып алуды үйимдастырушыға тендерлік құжаттама бойынша түсініктеме беруге жүргінеді, оларға тапсырыс беруші немесе сатып алуды үйимдастырушы сұрау салуды алған күннен бастап 3 (үш) жұмыс күннен кешіктірмей сұрау салу авторын көрсетпей түсініктеме береді, ол сұрату келіп түскен күнде тендерлік құжаттама алған барлық әлеуетті өнім берушілерге жіберіледі.

2. Тапсырыс беруші немесе сатып алуды үйимдастырушы қажет болған кезде тендерлік құжаттамада айқындалған Қостанай к., Амангелді көш., 134 «Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен құресу жөніндегі орталығы» КМК және **2024 жылы 10 мамыр сағат 14.00 тендер шарттарын түсіндіру** үшін әлеуетті өнім берушілермен кездесу откізеді, бұл туралы кездесудің барысы және мазмұны туралы мәліметтер қамтылатын хаттама жасалады, ол тендерлік өтінімдер ұсынған немесе тендерлік құжаттама алған барлық әлеуетті өнім берушілерге дерене хабарланады. Бұл ретте тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі кемінде күнтізбелік 5 (бес) күнге ұзартылады.

3. Тендерлік құжаттамаға өзгерістер енгізу.

Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі откенге дейін күнтізбелік 7 (жеті) күннен кешіктірмей тапсырыс беруші немесе сатып алуды үйимдастырушы қажет болған кезде өз бастамасымен немесе әлеуетті өнім берушілердің сұратуына жауап ретінде тендерлік құжаттамаға өзгерістер енгізеді, бұл туралы тендерлік өтінімдер ұсынған немесе тендерлік құжаттаманы алған барлық әлеуетті өнім берушілерге дерене хабарланады. Бұл ретте тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі кемінде күнтізбелік 5 (бес) күнге ұзартылады.

### **3-тaraу. Тендерлік өтінімді ресімдеуге қойылатын талаптар, оны ұсыну, өзгерту және көрі қайтарып алу.**

1. Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін тендерлік құжаттама ережелеріне сәйкес жасалған тендерлік өтінімді жабық күйінде тапсырыс берушіге немесе сатып алуды үйимдастырушыға ұсынады.

2. Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін келіп түскен тендерлік өтінім ашылмайды және әлеуетті өнім берушіге қайтарылады.

3. Тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендерлік өтінімдерді түпкілікті қабылдаған күннен бастап есептелең тендер қорытындылары шығарылғанға дейін жасалады. Қолданылу мерзімі **негұрлым** қысқа болған тендерлік өтінім қабылданбайды.

4. Тендерлік өтінім негізгі боліктен, техникалық боліктен және кепілдікті қамтамасыз етуден тұрады. Бірлесіп орындаушы тартылған кезде әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімге, сондай-ақ осы Қағидалардың 50-тармағының 2), 3), 4) және 5) тармакшаларында көрсетілген құжаттарды қоса береді.

### **4-taraу. Осы тендерлік құжаттаманың негізгі болігі келесі ақпаратты қамтиды:**

1) осы Қағидаларға 1-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тендерге қатысуға өтінімді (электрондық жеткізгіште өтінімге қоса берілетін құжаттардың тізімдемесі ұсынылады);

2) заңды тұлға үшін жарғы көшірмесі (егер жарғыда құрылтайшылардың, қатысушылар немесе акционерлер құрамы көрсетілмесе, құрылтайшылар, қатысушылар құрамы туралы үзінді немесе құрылтай шартының көшірмесі немесе хабарландыру күннен кейінгі қолданыстағы акция ұстаушылардың тізілімінен үзінді ұсынылады);

3) заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін тиісті мемлекеттік орган берген құжаттың көшірмесі;

4) медициналық бұйымдарды қөтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарлама, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензия көшірмелерін не "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес электрондық құжат түрінде алынған көшірмелерін, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады. Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйесінде мәліметтер болмаған кезде әлеуетті өнім беруші "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар

айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) білшек саудада откізу жоніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат күзландырған көшірмесін ұсынады;

5) мыналар:

объектінің және өндірістің тиісті өндірістік практика (GMP) талаптарына сәйкестігі туралы;

объектінің тиісті дистрибьюторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы;

объектінің тиісті дәріханалық практика (GPP) талаптарына сойкестігі туралы сертификатының көшірмелерін;

6) осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша бага ұсынысын;

7) тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз етуді енгізуі растайтын құжаттың түпнұсқасын қамтиды.

#### **5-тaraу. Тендерлік өтінімнің техникалық болігі:**

1) мәлімделген дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің накты техникалық сипаттамасы көрсетілген қағаз жеткізгіштегі техникалық ерекшелікті (медициналық техниканы мәлімдеген кезде, сондай-ақ "docx" форматында электрондық жеткізгіште);

2) дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу туралы құжаттың не дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды Қазақстан Республикасына әкелуге деңсаулық сақтау саласындағы үәкілдті органның рұқсатының (корытындысының) көшірмесін қамтиды.

Тіркеу күзелігінің колданылу мерзімі өткенге дейін Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген және өндірілген дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға: Қазақстан Республикасының Мемлекеттік шекарасы арқылы әкелінгенін, оны әлеуетті өнім берушінің кіріске алғанын растайтын құжаттың көшірмелері; отандық тауар өндірушінің өндіріуі, "Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасының аумағына әкелу және Қазақстан Республикасының аумағынан әкету және "Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелуге (әкетуге) келісім және (немесе) корытынды (рұқсат беру құжатын) беру" мемлекеттік қызмет корсету қагидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Деңсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 8 желтоқсандағы № КР ДСМ-237/2020 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21749 болып тіркелген) сәйкес берілген кауіпсіздік туралы корытынды ұсынылады.

Әлеуетті өнім беруші қажет болған кезде өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін оны жазбаша нысанда көрі қайтарып алады.

Тендерлік өтінімдерді ұсыну мерзімі өткеннен кейін тендерлік өтінімдерге өзгерістер енгізуге жол берілмейді.

Техникалық ерекшелік тігілген және номірленген түрде ұсынылады, соңғы беті әлеуетті өнім беруші өкілінің колтаңбасымен бекітіледі.

Тендерлік өтінімнің техникалық ерекшелігі және сатып алушы кепілдікті қамтамасыз етудің түпнұсқасы тендерлік өтінімге болек қоса беріледі және тендерлік өтініммен бір конвертке салынып жабылады.

Тендерлік өтінім басылып шығарылады не өшірілмейтін сиямен жазылады, тігілген және номірленген түрде ұсынылады, соңғы беті әлеуетті өнім беруші өкілінің колтаңбасымен бекітіледі. Грамматикалық немесе арифметикалық катені тузыту қажет болған жағдайлар қоспағанда, тендерлік өтінімнің мәтініне жолдар арасына қосымша жазулар жазуға, сөздерді өшіруге немесе толықтырулар енгізуге жол берілмейді.

Тендерге қатысуга ниет білдірген әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін тендерлік құжаттама ережелеріне сәйкес жасалған тендерлік өтінімді жабық күйінде тапсырыс берушігে немесе сатып алушы үйімдастырушыға ұсынады. Тендерлік өтінім әлеуетті өнім берушінің атаяу мен занды мекенжайы көрсетілетін конвертке морленеді. Конверт Тапсырыс берушігө немесе сатып алушы үйімдастырушыға тендерлік құжаттамада көрсетілген мекенжай бойынша жолдануға тиіс және «Медициналық бұйымдарды мен реагенттерді сатып алу жөніндегі тендер № 7» және «2024 жылғы 10 мамыр сағат 15.00-ге дейін ашпаңыз» деген сөздерді қамтиды.

Әлеуетті өнім беруші тендерге қатысу үшін ұсынған тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендердің корытындылары шығарылғанға дейін болуға тиіс.

#### **6-тaraу. Тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету**

1. Әлеуетті өнім беруші тендерлік өтініммен бірге тауарларды немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу үшін болінген соманың бір пайызы мөлшерінде кепілдікті қамтамасыз етуді енгізеді.

Тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету (бұдан әрі – кепілдікті қамтамасыз ету):

1) тапсырыс берушінің немесе сатып алушы үйімдастырушының банктік шотына не мемлекеттік органдар және мемлекеттік мекемелер болып табылатын сатып алушы үйімдастырушылар үшін Қазақстан Республикасының Бюджет кодексінде көзделген шотқа енгізілетін кепілдікті қашалай жарна;

2) осы Қағидаларға 3-қосымшаға сәйкес нысан бойынша банк кепілдігі түрінде ұсынылады.

Ақша кепілі түріндегі тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етуді әлеуетті өнім беруші тендерді үйімдастырушының тиісті шотына енгізеді. (**КОӘДСБ «Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен құресу жөніндегі орталығы» КМК, БСН 171040015102, ЖСК KZ1396513F0007528009, «ForteBank» АҚ, БСК IRTYKZKA**)

2. Тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етудің қолданылу мерзімі тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімінен кем болмауға тиіс.

3. Тендерді үйімдастырушы тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз етуді мынадай жағдайлар туындаған сәттен бастап бес жұмыс күні ішінде қайтарады:

1) тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін әлеуетті өнім беруші оны көрі қайтарып алған;

2) тендерлік құжаттама ережелеріне сәйкес келмей негізdemесі бойынша тендерлік өтінім қабылданбаған;

3) басқа әлеуетті өнім беруші тендер жеңімпазы деп танылған;

4) сатып алу рәсімі тендер жеңімпазын айқындағай тоқтатылған;

5) сатып алу шарты қүшіне енген және тендер жеңімпазы сатып алу шартын орындауды кепілдікті қамтамасыз етуді енгізген жағдайда қайтарылады.

4. Кепілдікті қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге, егер:

1) ол тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін тендерлік өтінімді кері қайтарып алса немесе өзгертсе;

2) тендер жеңімпазы деп танылғаннан кейін жеңімпаз сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарт жасаудан жалтараса;

3) жеңімпаз деп танылса және сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты кепілдікті қамтамасыз етуді енгізбесе не уақтылы енгізбесе, қайтарылмайды.

#### **7-тaraу. Тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу**

1. Тендерлік өтінімдерді қабылдауды аяқтау мен тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашудың басталуы арасындағы уақыттың ұзақтығы 2 (екі) сағаттан аспайды.

2. Тендерлік өтінімдер салынған конверттерді тендерлік комиссия тендерлік құжаттамада айқындалған уақытта және орында аудио және видео тіркеуді қолданып ашады.

3. Тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу рәсіміне әлеуетті өнім берушілер не олардың үәкілетті өкілдері катыса алады.

4. Тендерлік комиссия хатшысы конверттерді ашып, тендерлік өтінімдер келіп түскен әлеуетті өнім берушілердің атавы мен мекенжайын, әрбір лот бойынша мәлімделген бағаны, жеткізу мен акы төлеу шарттарын, тендерлік өтінімдерді кері қайтарып алу тәртібін, тендерлік өтінімді құрайтын құжаттар туралы ақпаратты хабарлайды және осы мәліметтерді конверттерді ашу хаттамасына енгізеді.

#### **8-тaraу. Тендерлік өтінімдерді бағалау және салыстыру**

1. Тендерлік комиссия тендерлік өтінімдерді бағалау мен салыстыруды жүзеге асырады. Әлеуетті өнім берушілердің банкроттық не тарату рәсіміне қатыстылығы болігінде осы Қағидалардың шарттарына сәйкестігін нактылау максатында тендерлік комиссия банкроттық не тарату рәсімінің жүргізілуіне бакылауды жүзеге асыратын үәкілетті органның интернет-ресурсына орналастырылған ақпаратты қарайды.

2. Тендерлік комиссия:

1) осы Қағидалардың шарттарына сәйкес тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету ұсынылмаған;

2) жарғы қөшірмесі немесе құрылтайшылар, қатысуышылар құрамы туралы үзінді немесе акцияларды ұстаушылар тізілімінен үзінді немесе осы Қағидаларда көзделген жағдайда құрылтай шарттың қөшірмесі ұсынылмаған;

3) заңды тұлға құрмай қәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін тиісті мемлекеттік орган берген (қәсіпкерлік қызметпен айналысатын жеке тұлға үшін) құжаттың қөшірмесі ұсынылмаған;

4) медициналық бұйымдарды қөтерме және (немесе) бөлшек саудада әткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарлама, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензия қөшірмелерін не "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес электрондық құжат түрінде алынған қөшірмелерін, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады, мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйесінде мәліметтер болмаған кезде әлеуетті өнім беруші "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды қөтерме және (немесе) бөлшек саудада әткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған қөшірмесі ұсынылмаған;

5) тиісті мемлекеттік кірістер органының мәліметтерінде бюджетке берешегі, міндетті зейнетакы жарнасы, міндетті қасіптік зейнетакы жарнасы, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сактандыру аударымдары және (немесе) жарналары бойынша берешек (олар бойынша төлем мерзімдері өзгерілген, берешектің жалпы сомасында көрсетілмеген соманы қоспағанда) туралы ақпарат болған;

6) осы Қағидаларда көзделген шарттарға сәйкес техникалық ерекшелік ұсынылмаған;

7) әлеуетті өнім беруші тендерлік құжаттаманың және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келмейтін техникалық ерекшелікті ұсынуған;

8) осы Қағидалар шеңберінде сатып алынатын дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдар мен көрсетілетін қызметтерге осы Қағидаларда көзделген шарттар бойынша дәйексіз ақпарат ұсыну фактісі анықталған;

9) банкроттық не тарату рәсіміне қатыстылығы болған;

10) ұсынылған дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің осы Қағидалардың 11-тармагына сәйкестігін раставтың құжаттар ұсынылмаған;

11) егер мәлімделген медициналық техниканың техникалық сипаттамасы тіркеу күәлігінде және (немесе) тіркеу дерекнамасында айқындалған техникалық сипаттама және (немесе) жинағына сәйкес келмеген;

12) осы Қағидалардың 10-тармагының шарттарына сәйкес келмеген;

13) осы Қағидалардың 15, 21-тармактарында белгіленген таланттарға;

14) егер тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендерлік құжаттама шарттарында көрсетілгеннен неғұрлым қыска болған;

15) баға ұсынысы ұсынылмаған не баға ұсынысы осы Қағидаларға 2-қосымшага сәйкес нысанда ұсынылмаған;

16) әлеуетті өнім беруші дәрілік зат және (немесе) медициналық бұйым бағасын тиісті лот бойынша сатып алу үшін бөлінген бағасынан және (немесе) халықаралық патенттеген атаяның шекті бағасынан және саудалық атаяу бойынша шекті бағадан жоғары ұсынған;

17) тендерлік өтінім тігілмеген түрде, беттері нөмірленбей, қолтаңбамен бекітілмей, конвертте әлеуетті өнім берушінің, тапсырыс берушінің немесе сатып алушы үйимдастырушының атаяу немесе заңды мекенжайы көрсетілмей ұсынылған;

- 18) әлеуетті өнім беруші және (немесе) бірлесіп орындаушы осы Қағидалардың 8 және 9-тармактарында көзделген шарттарға сәйкес келмеген;
- 19) осы Қағидалардың шарттарын бұзып үлестес болу фактісі анықталған жағдайда тендерлік өтінімді тұтастай немесе лот бойынша қабылдамайды.
3. Егер тендер тұтастай немесе оның кандай да бір лоты өткен жок деп танылса, тапсырыс беруші немесе сатып алушы үйымдастыруши тендердің мазмұны мен шарттарын өзгертерді және осы Қағидалардың 2-бөлімінің 1-тарауына сәйкес қайта тендер өткізеді.
4. Егер тендер тендерлік күжаттама шарттарына сәйкес келетін бір ғана өтінімнің берілуі негізінде тұтастай немесе оның кандай да бір лоты бойынша өткізілмеген деп танылса, онда тапсырыс беруші немесе сатып алушы үйымдастыруши осы өтінімді берген әлеуетті өнім берушіден сатып алушы бір көзден алу тәсілімен жүзеге асырады.
5. Тендер тәсілімен сатып алу немесе оның кандай да бір лоты мынадай негізdemelerdің бірі бойынша:
- 1) тендерлік өтінімдер болмаса;
  - 2) әлеуетті өнім берушілердің барлық тендерлік өтінімдері қабылданбаса, өткізілмеді деп танылады.
6. Тендер женімпазы тендерлік өтінімдері тендерлік комиссия ең төмен баға ұсынысы негізінде хабарландыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес деп танылған әлеуетті өнім берушілер арасынан айқындалады.
- Лот бойынша бәсекелес болмаған немесе лот бойынша бәсекелестің тендерлік өтінімдері қабылданбаған кезде тендерлік өтінімін тендерлік комиссия хабарландыру шарттары мен осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін жалғыз өтінім деп таныған әлеуетті өнім беруші тендер женімпазы болып танылады.

#### **9-тарау. Тендердің корытындысы туралы хаттама**

1. Тендер корытындысы тендерлік отінімдер салынған конверттерді ашкан күннен бастап күнтізбелік 10 (он) күн ішінде шығарылады, ол туралы хаттама жасалады, оған:
- 1) дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық қорсетілетін қызметтердің атауы мен қысқаша сипаттамасы;
  - 2) сатып алу сомасы;
  - 3) тендерлік өтінімдерді ұсынған әлеуетті өнім берушілердің атауы, орналасқан жері және біліктілік деректері;
  - 4) тендерлік қүжаттамага сәйкес әрбір тендерлік өтінімнің бағасы және шарттары;
  - 5) бағалауды жазу және тендерлік өтінімдерді салыстыру;
  - 6) тендерлік өтінімдерді қабылдамау негізdemесі;
  - 7) саудалық атауын қорсетіп, тендердің әрбір лоты бойынша женімпаз(дар)дың атауы мен орналасқан жері және олар бойынша женімпаз айқындалған талаптар;
  - 8) саудалық атауын қорсетіп, әрбір тендер лотының ұсынысы женімпаз ұсынысынан кейінгі екінші болып табылатын катысуышының атауы мен орналасқан жері;
  - 9) егер тендер женімпазы айқындалмаса, негізdemесі;
  - 10) сатып алу шарты жасалуға тиіс мерзім;
  - 11) сараптама комиссиясын тарту туралы акпарат енгізіледі.
2. Тендер корытындысы шығарылған күннен бастап күнтізбелік 3 (үш) күн ішінде тапсырыс беруші немесе сатып алушы үйымдастыруши тендерге катысқан әлеуетті өнім берушілерге тапсырыс берушінің немесе сатып алушы үйымдастырушиның интернет-ресурсына корытынды хаттамасын орналастыру арқылы тендердің нәтижесі туралы хабарлайды.
3. Тендердің корытындысы туралы хаттама тапсырыс берушінің немесе сатып алушы үйымдастырушиның интернет-ресурсына орналастырылады. Сатып алушы үйымдастыруши корытынды шығарылған күннен бастап күнтізбелік 3 (үш) күн ішінде тапсырыс берушіге сатып алу корытындысы хаттамасының күеландырылған көшірмесін және женімпаздың дәрілік заттарының және (немесе) медициналық бұйымдарының техникалық ерекшелігін жібереді.

#### **10-тарау. Сатып алу туралы шартты жасасу тәртібі**

1. Тапсырыс беруші тендер корытындысы шығарылған күннен не сатып алушы үйымдастырушидан сатып алу корытындысын алған күннен бастап күнтізбелік 5 (бес) күн ішінде әлеуетті өнім берушіге қол қойылған сатып алу шартын немесе осы Қағидалардың 5 және (немесе) 6-қосымшаларға сәйкес нысан бойынша жасалатын фармацевтикалық қызметтердің көрсетуге арналған шартты жібереді.
2. Шартты алған күннен бастап 10 (он) жұмыс күні ішінде тендер женімпазы оған қол қояды не тапсырыс берушіні оның талаптарымен келіспейтіні немесе қол қоюдан бас тартатыны туралы жазбаша хабардар етеді.
3. Қорсетілген мерзімде қол қойылған шартты немесе талаптармен келіспеу туралы хабарламаны ұсынбау шарт жасасудан бас тарту болып есептеледі. Келіспеушілікті карау мерзімі шарт жасасудан бас тартуды ұсынған күннен бастап 2 (екі) жұмыс күнінен аспайды.
4. Сатып алу шарты немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарт тараптардың уәкілетті өкілдері қол қойған күннен бастап күшіне енеді.
5. Егер тендердің женімпазы белгіленген мерзімде сатып алу шартына немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартқа қол қоюдан жалтарса немесе тапсырыс берушіге оның талаптарымен келіспейтін туралы хабарламаса, онда тапсырыс беруші осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін және баға ұсынысы женімпаздың ұсынысынан кейін екінші болып табылатын тендерге катысуышымен шарт жасасады.
6. Шартқа өнім берушінің таңдау үшін негіз болып табылған ұсыныстың мазмұнын өзгертертін кандай да бір өзгерістерді және (немесе) жаңа талаптарды енгізуге (дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың бағасын, көлемін азайтуды қоспағанда), оның ішінде шартта қорсетілген саудалық атауды басқа саудалық атаумен ауыстыруға жол берілмейді.
7. Өнім берушінің таңдауға негіз болған дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымның құрамы немесе сипаттамасы өзгермеген жағдайда жасалған шартқа:

- 1) тараптардың өзара келісуі бойынша дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың бағасын және тиісінше шарттың бағасын азайту болігінде;
  - 2) тараптардың өзара келісуі бойынша дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің колемін азайту болігінде озгерістер енгізуге жол беріледі.
8. Тапсырыс берушінің не сатып алуды үйымдастырушының аудио және бейне тіркеуді колданып, сатып алу шартына және фармацевтикалық қызметтердің корсетууге арналған шартқа қол қойғанға дейін дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың не фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын азайту мақсатында тендер женімпазы деп танылған әлеуетті өнім берушімен келіссөз жүргізуге жол беріледі. Әлеуетті өнім беруші өз қалауды бойынша дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын азайтуға келісетіні немесе келіспейтіні туралы шешім қабылдайды, бұл тапсырыс берушінің не сатып алуды үйымдастырушының тендер женімпазы болып танылған әлеуетті өнім берушімен шартқа қол қоядан бас тартуы үшін негіз болып табылмайды.

#### **11-тaraу. Сатып алу туралы шартты орындауды қамтамасыз етуді енгізу тәртібі**

- 1.Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтердің корсетууге арналған шарттың мазмұнын, нысанын және оны кепілдікті қамтамасыз етуді енгізу талаптарын (бұдан әрі – кепілдікті қамтамасыз ету) осы Қағидалардың ережелеріне сәйкес тапсырыс беруші немесе сатып алуды үйымдастыруши айқындауды және тендерлік құжаттамага, сатып алу шартына және фармацевтикалық қызметтердің корсетууге арналған шартқа енгізілуге тиіс.
- 2.Кепілдікті қамтамасыз ету сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтердің корсетууге арналған шарттың бағасынан уш пайызды құрайды және:
  - 1) тапсырыс берушіге қызмет корсетілетін банкке орналастырылатын ақшалай қаражат түріндегі кепілдік жарна;
  - 2) осы Қағидаларға 10-қосымшаса сәйкес нысан бойынша Қазақстан Республикасы Ұлттық Банкінің нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес берілген банк кепілдігі түрінде ұсынылады.
- 3.Ақшалай қаражатты кепілдік жарна түріндегі кепілдікті қамтамасыз етуді әлеуетті өнім беруші тапсырыс берушінің тиісті шотына енгізеді.
4. Егер сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер корсетууге арналған шарттың бағасы тиісті каржы жылына арналған айлық есептік корсеткіштің екі мың еселеңген мөлшерінен аспаса, кепілдікті қамтамасыз ету енгізілмейді.
5. Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер корсетууге арналған шарттың орындалуын кепілдікті қамтамасыз етуді тапсырыс беруші өнім берушіге:
  - 1) өнім берушінің шарттық міндеттемелерді орындаудына немесе тиісінше орындаудына байланысты сатып алу шарты немесе фармацевтикалық қызметтер корсетууге арналған шарт бұзылған;
  - 2) өнім беру шарты бойынша өзінің міндеттемелерін орындаған немесе тиісінше орындаған (беру мерзімінің бұзылуы және шарттың басқа да талаптарының бұзылуы);
  - 3) орындағаны немесе тиісінше орындағаны үшін сатып алу шартында немесе фармацевтикалық қызметтер корсетууге арналған шартта көзделген айыппұл санкциясын төлемеген кезде қайтармайды.

#### **12-тaraу. Тендерлік отінімнің, сатып алу туралы шарттың тіліне қойылатын талаптар.**

1. Әлеуетті өнім беруші ұсынған тендерлік отінім, сатып алу туралы шарт, сондай-ақ тендерлік отінімге қатысты барлық хат-хабарлар мен құжаттар Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес тілде жасалады және ұсынылады. Әлеуетті өнім беруші ұсынатын ілеспе құжаттама мен баспа әдебиеті оларға тендерлік отінім тіліндегі тиісті бөлімдердің дәл, нотариат куәландырған аудармасы қоса берілген жағдайда басқа да талаптарының бұзылуы;
- 2) орындағаны немесе тиісінше орындағаны үшін сатып алу шартында немесе фармацевтикалық қызметтер корсетууге арналған шартта көзделген айыппұл санкциясын төлемеген кезде қайтармайды.

#### **13-тaraу. Отандық тауар өндірушілердің және (немесе) Еуразиялық экономикалық одакқа мүше мемлекеттердің өндірушілерін қолдау**

1. Егер лот бойынша сатып алуға отандық тауар өндіруші және (немесе) Еуразиялық экономикалық одакқа (бұдан әрі – ЕАЭО) мүше мемлекеттердің өндірушісі болып табылатын, хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін отінім берген бір әлеуетті өнім беруші қатысса, мұндан әлеуетті өнім беруші женімпаз деп танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің отінімдері автоматты түрде қабылданбайды.
2. Егер лот бойынша сатып алуға отінімдері хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін отандық тауар өндірушілер және (немесе) ЕАЭО-ға мүше мемлекеттердің өндірушілері болып табылатын екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, онда олардың арасындағы женімпаз аукцион қорытындысы бойынша ең томен бағамен айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің отінімдері автоматты түрде қабылданбайды.
3. Сатып алуды өткізу кезінде әлеуетті өнім берушінің отандық тауар өндіруші мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:
  - 1) Қазақстан Республикасының рұқсаттар және хабарламалар туралы заңнамасына сәйкес алынған дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды өндіру бойынша фармацевтикалық қызметке лицензия;
  - 2) "Дәрілік затты немесе медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу, кайта тіркеу, дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізу қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сактау министрінің 2021 жылғы 9 акпандагы № ҚР ДСМ-16 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 22175 болып тіркелген) сәйкес берілген, өндіруші ретінде отандық тауар өндіруші корсетілген дәрілік затқа немесе медициналық бұйымға арналған тіркеу күәлігі.

Шарт немесе өнім берудің ұзак мерзімді шартына қосымша келісім жасалған кезде отандық тауар өндіруші берілетін дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға ішкі айналыска арналған дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың шығу тегі туралы "СТ-КZ" сертификатын ұсынады.

4. Әлеуетті өнім беруші – ЕАЭО-га мүше мемлекеттер өндірушісінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

- 1) дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды өндіру бойынша фармацевтикалық қызметтер көрсетуге лицензия;
- 2) "Медициналық қолдануға арналған дәрілік заттарды тіркеу және сараптама қағидалары туралы" ЕАЭО кеңесінің 2016 жылғы З карашадағы № 78 шешіміне және "Медициналық бұйымдардың қауіпсіздігін, сапасы мен тиімділігін тіркеу және сараптама қағидалары туралы" ЕАЭО кеңесінің 2016 жылғы 12 ақпандағы № 46 шешіміне сайкес келетін тіркеу күелігі.

#### **14-тарау. Қесіпкерлік бастаманы қолдау**

1. Қазақстан Республикасының деңсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес объектінің:

- 1) дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды берудің ұзак мерзімді шарттарын жасасу кезінде тиісті өндірістік практика (GMP);
- 2) дәрілік заттарды және фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде тиісті дистрибуторлық практика (GDP);
- 3) фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде тиісті дәріханалық практика (GPP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификат алған әлеуетті өнім берушілер шарттар жасау артықшылығына ие болады.

2. Сатып алу шартын немесе өнім беру шартын жасасуға артықшылық алу үшін өтінімге:

- 1) отандық тауар өндірушілер дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды берудің ұзак мерзімді шарттарын жасау кезінде объект пен өндірістік тиісті өндірістік практика (GMP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді;
- 2) әлеуетті өнім берушілер дәрілік заттарды сатып алу кезінде объектінің тиісті дистрибуторлық практикаға (GDP) сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді;
- 3) әлеуетті өнім берушілер және (немесе) олардың бірлесіп орындаушылары фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде объектінің тиісті дәріханалық практикаға сәйкестігі (GPP) туралы сертификатты қоса береді.

3. Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шакыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін өтінім мен объектінің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты берген бір әлеуетті өнім беруші ғана катысса, мұндай әлеуетті өнім беруші женімпаз деп танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

4. Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шакыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін тендерлік өтінім және объектілердің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификаттарды берген екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, олардың арасында женімпаз аукцион корытындысы бойынша ең төмен бағамен айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

Егер лот бойынша сатып алуға дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінің деректеріне толық әрі дәл сәйкес келетін тіркеу күелігін немесе дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды Қазақстан Республикасына әкелуге деңсаулық сақтау саласындағы үәкілдепті орган рұқсатының (корытындысының) номірін ұсынған екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, басымдық тіркеу күелігін ұсынған әлеуетті өнім берушілерге беріледі, бұл ретте олардың арасындағы женімпаз аукцион корытындысы бойынша ең төмен бағамен айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

Нысан

Шығ. № \_\_\_\_\_  
Күні \_\_\_\_\_

Кімге: \_\_\_\_\_

(сатып алуды  
ұйымдастырушының,  
тапсырыс берушінің атауы  
мен деректемелері)

**Банк кепілдігі (тендерлік өтінімді қамтамасыз ету түрі)  
Банктің атауы (банк филиалы)**

**(банктің атауы, БСН және басқа деректемелері)**

**Кепілдікті қамтамасыз ету № \_\_\_\_\_**

" " 20 жыл

Банк (банк филиалы) \_\_\_\_\_ (атауы)  
(бұдан әрі – Банк)

\_\_\_\_\_ (атауы)  
бұдан әрі "Әлеуетті өнім беруші"

\_\_\_\_\_ (тапсырыс берушінің/сатып алуды ұйымдастырушының атауы)

\_\_\_\_\_ жарияланған  
(хабарландырудың күні, айы, жылы) сатып алу бойынша тендерге  
қатысадыны және жалпы сомасы \_\_\_\_\_ (жазумен) теңгеге, оның ішінде  
(бірнеше лот бойынша сатып алуға қатысқан кезде) (тауардың атауы және көлемі)  
қызмет көрсетуді (қызметтің атауы)/беруді жүзеге асыруға дайын екені хабардар етілді:

1) № \_\_\_\_\_ лот бойынша (хабарландырудагы нөмірі) – мынадай мөлшерде

(сомасы санмен және жазумен) теңге;

2) ...

Осыған байланысты Банк \_\_\_\_\_ (банктің  
атауы) тапсырыс берушінің/сатып алуды ұйымдастырушының бірінші талабымен  
кеңілдік қамтамасыз ету сомасын қоса алғанда, Тегін медициналық көмектің кепілдік  
берілген көлемі, қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің тергеу изоляторлары  
мен мекемелерінде ұсталатын адамдарға бюджет қаржаты есебінен медициналық  
көмектің қосынша колемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық  
сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бүйімдарды және арнаулы емдік  
өнімдерді, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және  
өткізу қағидаларында (бұдан әрі – Қағидалар) көзделген негіздер бойынша төлемге  
қойылатын талапты алғаннан кейін № \_\_\_\_\_ лот бойынша \_\_\_\_\_ (сомасы  
санмен және жазумен) теңге, лот № \_\_\_\_\_ сомаға \_\_\_\_\_ (сомасы санмен  
және жазумен) теңге \_\_\_\_\_ (сомасы санмен және жазумен) тең 1 (бір) пайыз  
мөлшерінде кепілдікті қамтамасыз ету сомасын төлеуге кері қайтарылмайтын  
міндеттемені өзіне алады.

Осы кепілдік Әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімін ашқан сәттен бастап  
кушіне енеді және Қағидаларға сәйкес мәні бойынша шешім қабылданғанға дейін, ал  
Әлеуетті өнім беруші сатып алу жеңімпазы деп танылған жағдайда, ол жасалған шарт  
бойынша тиісті кепілдікті қамтамасыз етуді ұсынғанға дейін қолданылады.

Лауазымы, Т.А.Ә. (бар болған жағдайда) \_\_\_\_\_  
Банк мөрі

Нысан  
(Кімге) \_\_\_\_\_  
(тапсырыс берушінің, сатып  
алуды ұйымдастырушының  
немесе бірыңғай  
дистрибьютордың атауы)

### Тендерге қатысуға отінім

(әлеуетті өнім берушінің атауы),  
тендер өткізу жөніндегі хабарландыруды/ тендерлік құжаттаманы қарап,  
№ \_\_\_\_\_

(тендердің атауы)

осымен алуды куәландыратын (егер тендерлік құжаттама алынса, көрсетіледі), осы  
өтініммен мынадай лоттар бойынша хабарландыру шарттарына/тендерлік құжаттамаға сәйкес  
дәрілік заттарды/медициналық бүйімдарды/фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді беруді:

1) \_\_\_\_\_ (лот номірі) \_\_\_\_\_  
(дәрілік заттарды/медициналық бүйімдарды/фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді егжей-  
тегжейлі сипаттай)

2) \_\_\_\_\_ (лот номірі) \_\_\_\_\_  
(дәрілік заттарды/медициналық бүйімдарды/фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді егжей-  
тегжейлі сипаттай)

тегін медициналық көмектің кепілдік берілген қолемі, қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің  
тергеу изоляторлары мен мекемелерінде ұсталатын адамдарға бюджет қаражаты есебінен медициналық  
көмектің қосымша қолемі шенберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сактандыру  
жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бүйімдарды және арнаулы емдік өнімдерді,  
фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қагидаларының  
(бұдан әрі – Қагидалар) шарттарына сәйкес жүзеге асыруға келісімін білдіреді.

Әлеуетті өнім беруші осы Қагидаларда көзделген шарттармен танысқанын және конкурстық комиссияға  
өзінің құқығы, біліктілігі, медициналық техниканы берудің сапалық және өзге де сипаттамалары туралы  
дәйексіз мәліметтер бергені үшін, сондай-ақ Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасында  
көзделген өзге де шектеулер жөніндегі жауапкершілік туралы хабардар етілгенін растайды.

Әлеуетті өнім беруші осы өтінімдегі мәліметтердің және оған қоса берілетін құжаттардың дұрыстығын  
растайды:

P/c №	Құжат атауы	Парапттар саны

Осы өтінім тендердің қорытындылары шыгарылғанға дейін жарамды.

Тендерлік өтінімге атынан және тапсырмасы \_\_\_\_\_ (әлеуетті өнім берушінің  
атауы) бойынша қол қоюға өкілесттігі бар тұлғаның лауазымы, Т.А.Ә. (бар болған жағдайда) және қолы  
Мөрі (бар болған жағдайда) "\_\_\_" \_\_\_\_ 20 \_\_ ж.

**Дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды беруге әлеуетті өнім  
берушінің**

**(әлеуетті өнім берушінің атауы) баға ұсынысы**

Сатып алу № \_\_\_\_\_ Сатып алу тәсілі \_\_\_\_\_ Лот № \_\_\_\_\_

P/c №	Дәрілік затты/медициналық бұйымды беруге баға ұсынысының мазмұны	Мазмұны (әлеуетті өнім беруші толтыру үшін)
1	Дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның атауы (халықаралық патенттелмеген атауы немесе құрамы)	
2	Сипаттамасы	
3	Өлшем бірлігі	
4	Тіркеу куәлігінің (куәліктердің)/біржолғы әкелуге рұқсаттың №	
5	Дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның саудалық атауы	
6	Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша дәрілік нысаны/сипаттамасы (шығару нысаны)	
7	Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша өлшем бірлігі	
8	Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша өндіруші	
9	Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша өндіруші елі	
10	Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсат бойынша өлшеп-оралуы (қаптамадағы өлшем бірліктерінің саны)	
11	Жеткізу пунктіне (пункттеріне) дейін DDP ИНКОТЕРМС 2020 шарттарында тенгемен бірлік бағасы/Бірыңғай дистрибутордың үстеме бағасы (Бірыңғай дистрибутор сатып алған жағдайда)	
12	Өлшем бірлігіндегі саны (көлемі)	
13	Әлеуетті өнім берушінің тасымалдауға, сақтандыруға, кедендік баждарды, КҚС-ты және басқа да салықтарды, төлемдер мен алымдарды төлеуге арналған барлық шығыстарын, басқа да шығыстарды қоса алғанда, жеткізу пунктіне (пункттеріне) дейін DDP ИНКОТЕРМС 2020 беру шарттарымен тенгемен жеткізу сомасы	
14	Беру графигі	

\*әлеуетті өнім берушінің бағасы/Бірыңғай дистрибутордың үстеме бағасы ескеріледі.

Күні "\_\_\_" 20\_\_ ж.

Лауазымы, Т.А.Ә. (бар болған жағдайда) \_\_\_\_\_

Колы

\_\_\_\_\_ Мөр (бар болған жағдайда)

**Әлеуетті өнім берушінің өтініміне қоса берілетін құжаттардың тізімдемесі**

№	Күжаттың атауы	Күні және номірі	Қысқаша мазмұны	Күжатқа кім кол койды (лауазымын және т. а. ә, (бар болса) көрсету)	Тұпнұсқасы, көшірмесі, нотариалды куәландырылған көшірмесі номірі (керегін көрсету)	Бет

Тізімдеменің толтырылған нысаны бар электрондық тасымалдағышта ұсынылады.

**Сатып алудың үлгі шарты**  
**(тапсырыс беруші мен өнім беруші арасында)**

(орналасқан жері)

" " ж.

Бұдан әрі "Тапсырыс беруші" деп аталатын \_\_\_\_\_ (тапсырыс берушінің толық атасы) атынан үекілдегі адамның лауазымы, тегі, аты, экесінің аты (бар болған жағдайда) бір тарастан және бұдан әрі "Өнім беруші" деп аталатын \_\_\_\_\_ (өнім беруші – тендер жеңіпазының толық атасы) атынан үекілдегі адамның лауазымы, тегі, аты, экесінің аты (бар болған жағдайда) \_\_\_\_\_ (Жарғының, Ереженің) негізінде әрекет ететін екінші тарастан, қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінін тергеу изоляторлары мен мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін тегін медициналық комектің кепілдік берілген көлемі, медициналық комектің қосымша көлемі шенберінде, бюджет каражаты есебінен және (немесе) міндепті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнаулы емдік өнімдерді, фармацевтикалық көрсетілетін кызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және откізу қағидаларының (бұдан әрі – Қағидалар), № \_\_\_\_\_ " " \_\_\_\_\_ жылы (сатып алу затын көрсету) сатып алу бойынша (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алу шартты (бұдан әрі – Шарт) жасасты және төмендегілер туралы келісті:

**1-тaraу. Шартта қолданылатын терминдер**

1. Осы Шартта төменде санамаланған ұйымдарға мынадай түсінік беріледі:
  - 1) Шарт – Тапсырыс беруші мен Өнім берушінің арасында Қазақстан Республикасының нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес жасалған, жазбаша нысандар тіркелген, Тараптар оған барлық қосымшаларымен және толықтыруларымен бірге, сондай-ақ Шартта сілтеме бар барлық құжаттамамен бірге кол койған азаматтық-құқықтық акт;
  - 2) Шарттың сомасы – Тапсырыс берушінің Өнім берушігө Шарт талаптарына сәйкес төлеуі тиіс сома;
  - 3) Тауарлар – Өнім беруші Тапсырыс берушігө Шарттың талаптарына сәйкес беруі тиіс дәрілік заттар және (немесе) медициналық бұйымдар және ілеспе көрсетілетін кызметтер;
  - 4) ілеспе көрсетілетін кызметтер – тасымалдау және сактандыру сияқты тауарларды беруді қамтамасыз ететін көрсетілетін кызметтер және Өнім берушінің Шартты орындауга бағытталған басқа да міндептерін қамтитын, монтаждау, іске қосу, техникалық жәрдем көрсету, оқыту және басқа да косалқы көрсетілетін кызметтер;
  - 5) Тапсырыс беруші – облыстардың, республикалық маңызы бар калалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары, медициналық кызметтер көрсететін аскери-медициналық (медициналық) болімшелер, ведомствоның болімшелер (ұйымдар), сондай-ақ тегін медициналық комектің кепілдік берілген көлемі шенберінде және (немесе) міндепті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық кызметтер көрсететін денсаулық сақтау субъектілері;
  - 6) Өнім беруші – Тапсырыс берушімен жасалған сатып алу туралы Шартта оның контрагенті ретінде әрекет ететін және Шарт талаптарында көрсетілген тауарларды беруді жүзеге асыратын жеңе немесе заңды тұлға.

**2-тaraу. Шарттың нысанасы**

2. Өнім беруші тауарды Шарттың талаптарына сәйкес, осы Шартка қосымшаларда айқындалған мөлшерде және сапада беруге, ал Тапсырыс беруші оны қабылдауға және Шарттың талаптарына сәйкес төлеуге міндептегенді.

3. Төменде санамаланған құжаттар және оларда келісілген талаптар осы Шарттың күрайды және оның ажырамас болігі болып табылады, атап айтканда:

- 1) осы Шарт;
- 2) сатып алынатын тауарлардың тізбесі;
- 3) техникалық ерекшелік;
- 4) Шарттың орындалуын қамтамасыз ету (бұл тармакша егер тендерлік құжаттамада немесе Қағидаларда Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізу көзделсе көрсетіледі).

**3-тaraу. Шарттың бағасы және толемі**

4. Шарттың бағасы (ММ үшін бюджеттік бағдарламага/ерекшелікке сәйкес тауарлардың атасын көрсету) тенденција (соманы санмен және жазумен көрсету) күрайды және Өнім берушінің оның тендерлік отінімінде көрсеткен бағасына сәйкес келеді.

5. Өнім берушігө берілген тауарлар үшін ақы төлеу мынадай шарттарда жүргізіледі:

Төлем түрі аудару

Төлеу мерзімі: Тапсырыс беруші Жеткізушигө Шарттың келісілген бағасын қаржыландырудың түсініне карай тауарды жеткізу фактісі бойынша Жеткізушиңін банктік шотына ақша қарожатын аудару арқылы толейді.

6. Төлем алдындағы қажетті құжаттар:

1) Өнім беруші ұсынатын және оның өндіруші, реңми дистрибутор не өндірушінің реңми өкілі мәртебесін раставтын шарттың көшірмесі немесе өзге де құжаттар;

2) шот-фактура, жүккүжат, қабылдан алу-беру актісі;

3) тауардың накты түрінен тән өзге де құжаттар (медициналық техниканы сатып алу кезінде: сервистік кызмет көрсетуді жүргізу кестесі; егер тауар өлшеу құралы болып табылса, өлшеу құралының бастапқы тексеруден откені туралы сертификат; тапсырыс берушінің медициналық және техникалық мамандарын оқытуға раставтын құжаттар).

**4-тaraу. Тауарды беру және қабылдау шарттары**

7. Шарт шенберінде берілген тауарлар техникалық ерекшелікте көрсетілген стандарттарға сәйкес келуі немесе олардан жоғары болуы тиіс.

8. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз Шарттың немесе оның қандай да бір ережелерінің, сондай-ақ Тапсырыс беруші немесе осы Шарттың орындау үшін Өнім беруші тартқан персоналды қоспағанда, оның атынан басқа тұлғалар ұсынған техникалық құжаттаманың, жоспарлардың, сыйбалардың, модельдердің, үлгілердің немесе акпараттың мазмұнын ешкімге ашпауға тиіс.

Көрсетілген акпарат бұл персоналға құпия түрде және шарттық міндептемелерді орындау үшін қаншалықты қажет болса, сондай шамада берілуге тиіс.

9. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз жоғарыда аталған қандай да бір құжаттарды немесе акпаратты Шартты іске асыру мақсатынан басқа мақсатта пайдаланбауға тиіс.

10. Өнім беруші тауарларды соңғы межелі пунктіне тасымалдау кезінде олардың бүлінуінен немесе бүлінуінен алдын алатын қантаманы қамтамасыз етуге тиіс.

Қантама қандай да бір шектесіз қарқынды қотеру-тасымалдау өндегінде және тасымалдау кезінде экстремалды температуралардың, түздар мен жауын-шашының, сондай-ақ ашық сақтаудың есеріне төзү тиіс.

Қантама жәшіктердің габариттерін және олардың салмағын айқындау кезінде жеткізуінде межелі пунктінің алыстығын және тауарларды алып журудің барлық пункттерінде куатты жұқ қотеріш күралдардың болуын ескеру кажет.

11. Жәшіктердің қантамасы және таңбалалу, сондай-ақ оның ішіндегі және сыртындағы құжаттама Казакстан Республикасының заңнамасына қатаң сәйкес келуі тиіс.

12. Тауарларды беруді Өнім беруші сатып алынатын тауарлар тізбесінде айтылған Тапсырыс берушінің/сатып алушы үйімдастыруышының талаптарына сәйкес жүзеге асырады.

13. Өнім беруші тауарларды тендерлік құжаттамаға қосымшада көрсетілген межелі пунктке дейін жеткізуге тиіс. Бұл тауарларды межелі пунктке дейін тасымалдауды Өнім беруші жүзеге асырады және толем жүргізеді, ал осыған байланысты шығыстар Шарттың бағасына енгізіледі.

#### **5-тaraу. Медициналық техниканы беру және қабылдау ерекшеліктері**

14. Жеткізілетін медициналық техникаға кепілдікті сервистік қызмет көрсету орнатылғаннан және пайдалануға берілгеннен кейін 37 (отыз жет) ай ішінде жарамды, осы кезең ішінде кепілдікті сервистік қызмет көрсету құны Шарттың бағасына енгізілген және өзіне регламенттік және жөндесу жұмыстарын, сондай-ақ ғұл ретте дайындаушы зауыт өндірген пайдаланылатын қосалқы бөлшектер мен тораптарды қамтиды. Ғұл ретте кепілдікті сервистік қызмет көрсету медициналық техниканың тораптары мен жинақтауыштарының бұзылуы, жөнделуі, ауыстырылуы себебінен тоқтап тұру кезеңіне мөлшерлес мерзімге ұзартылады немесе Тапсырыс берушігে көрсетілген кезеңге Өнім беруші осыған үқсас жұмыс істейтін медициналық техниканы ұсынады.

15. Осы Шарт шенберінде Өнім беруші тендерлік құжаттамаға көрсетілген қызметтерді ұсынуды тиіс.

16. Илеспе қызметтердің бағасы Шарттың бағасына кіреді.

17. Тапсырыс беруші Өнім берушіден Өнім беруші дайындастын немесе өткізетін қосалқы бөлшектер туралы акпаратты, атап айтқанда Тапсырыс беруші Өнім берушіден сатып алу үшін тандай алатын және кепілдік мерзімі өткеннен кейін оларды пайдалана алатын қосалқы бөлшектердің құны мен номенклатурасын ұсынуды талап ете алады.

18. Өнім беруші қосалқы бөлшектерді өндіруді тоқтатқан кезде:

а) Тапсырыс берушігे қажетті мөлшерде қажетті сатып алушы жүргізуге мүмкіндік беру үшін өндірістің алдағы тоқтауы туралы алдын ала хабарлауды;

б) қажет болған жағдайда өндіріс тоқтатылғаннан кейін Тапсырыс берушігे қосалқы бөлшектерге жоспарларды, сызбаларды және техникалық құжаттаманы тегін беруі тиіс.

19. Өнім беруші Шарт шенберінде берілген тауарлардың:

1) егер шартта өзгеше көзделмесе, конструкциялар мен материалдардың барлық соңғы модификацияларын көрсететін жана, пайдаланылмаған, ең жана не сериялық модельдер болып табылатынына;

2) Тапсырыс берушінің елі үшін әдеттегі жағдайларда берілген тауарларды қалыпты пайдалану кезінде конструкциясына, материалдарына немесе жұмысына байланысты ақаулары болмайтынына кепілдік береді.

20. Тапсырыс беруші ұсынған техникалық ерекшелікке қатаң сыйкестікте Өнім беруші дайындаған конструкцияларда, материалдарда ақаулар пайда болса Өнім беруші Тапсырыс берушінің техникалық ерекшелікте жол берген олқылықтары үшін жауапты болмайды.

21. Бұл кепілдік тауарлардың бүкіл партиясын немесе оның бір бөлігін нақты жағдайға байланысты жеткізгенден және оларды Шартта көрсетілген соңғы межелі пунктке қабылдағаннан кейін \_\_\_\_\_ күн ішінде жарамды (кепілдіктің талап етілген мерзімі көрсетілсін).

22. Тапсырыс беруші осы кепілдікке байланысты барлық наразылықтар туралы Өнім берушінің жазбаша турде жедел хабардар етуге міндетті.

23. Тауардың істен шығуы туралы хабарламаны алғаннан кейін Өнім беруші хабарламаны алған кезден бастап 72 (жеткіс екі) сағаттан аспайтын мерзімде болжамды жөндеудің себептерін, мерзімдерін айқындау үшін білікті маманның жергіліктері жерге шығуын қамтамасыз етуге тиіс. Өнім беруші дайындаушы зауыт өндірген қосалқы бөлшектер мен тораптарды пайдалана отырып жөндеу немесе Тапсырыс беруші тарарапынан қандай да бір шығыстарыз ақаулы тауарды немесе оның бөлігін ауыстыруды бір ай ішінде жүргізуге тиіс.

24. Егер Өнім беруші хабарламаны алып, бір ай ішінде ақауды(ларды) түзетпесе, Тапсырыс беруші Өнім берушінің есебінен және Тапсырыс берушінің Өнім берушігінде қатысты Шарт бойынша иелене алатын басқа құқықтарына қандай да бір залалсыз ақауларды түзету бойынша қажетті санкциялар мен шараларды қолдана алады.

25. Екі тарап қол қойған жазбаша өзгерістерді қоспағанда, Шарт құжаттарына ешқандай ауытқуларға немесе өзгерістерге (сызбалар, жобалар немесе техникалық ерекшеліктер, тиеп-жонелту, буып-тую әдісі, жеткізу орны немесе Өнім беруші ұсынғатын қызметтер және өзгелер) жол берілмейді.

26. Егер кез келген өзгеріс Өнім берушігі Шарт бойынша тауарлардың кез келген бөлігін беру үшін қажетті құнның немесе мерзімдердің азаюына әкелетін болса, онда шарттың бағасы немесе беру графигі немесе екеуі де тиісті түрде түзетіледі, ал Шартқа тиісті түзетулер енгізіледі. Өнім берушінің осы баптың шенберінде түзету жүргізуге барлық сұрау салулары Өнім беруші Тапсырыс берушіден өзгерістер туралы оқим алған күннен бастап 30 (отыз) күн ішінде ұсынылуға тиіс.

#### **6-taraу. Тараптардың жауапкершілігі**

27. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін біреуге толықтай да, ішінәра да бермеуге тиіс.

28. Тауарларды беруді және қызметтерді қорсетуді Өнім беруші баға кестесінде көрсетілген кестеге сәйкес жүзеге асыруға тиіс.

29. Өнім беруші тарапынан жеткізуін орындалуының кешіктірілуі Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді ұстап қалуға және тұрақсыздық айыбын төлеуге алып келеді.

30. Егер Шартты орындау кезеңінде Өнім беруші кез келген сәтте тауарларды уактылы беруге кедергі келтіретін жағдайларға тап болса, Өнім беруші Тапсырыс берушігінде кешіктіру фактісі, оның болжамды ұзактығы және себебі (себептері) туралы дереке жазбаша хабарлама жіберуге тиіс. Өнім берушіден хабарлама алғаннан кейін Тапсырыс беруші жағдайды бағалауға тиіс және бюджеттік бағдарлама әкімшісімен келісу бойынша Өнім берушінің Шартты орындау мерзімін ұзартса алады. Бұл жағдайда мұндай ұзартуды тараптар Шартқа түзетулер енгізу арқылы ратификациялауға тиіс.

31. Форс-мажор жағдайларды қоспағанда, егер Өнім беруші тауарларды Шартта көзделген мерзімдерде бере алмаса, Тапсырыс беруші Шарт шенберінде өзінің басқа құқықтарына нұксан келтірмей, Шарттың бағасынан жеткіліксіз берілген немесе мерзімі бұзылып берілген тауар сомасының 0,1 (нол бүтін оннан бір) пайыз мөлшеріндегі соманы тұрақсыздық айыбы түрінде шегереді.

32. Егер Шартты орындауды кешіктіру форс-мажор жағдайлардың нәтижесі болып табылса, Өнім беруші өзінің Шарттың орындалуын қамтамасыз етуінен айырылмайды және тұрақсыздық айыбын төлеуге немесе Шарттың талаптарын орындауына байланысты оны бұзуга жауапты болмайды.

33. Шарттың мақсаттары үшін форс-мажор Тараптың қателікке немесе немікүрайлық байланысты емес және үл жағдайлар Тараптардың кез келгенінің шарт бойынша өз міндеттемелерін орындаудын мүмкін емесжағдайда, күтпеген сипатқа ие оқиғаны білдіреді және еңсерілмейтін күш (дүлей зілзаларап, міндеттемелерді орындауга тыбым салатын немесе қандай да бір өзгеше түрде кедергі келтіретін мемлекеттік органдардың нормативтік актілерін немесе өкімдерін шығару, әскери іс-қимылдар, өндірісті тоқтата туру немесе тоқтату және еңсерілмейтін күштің (форс-мажордың) туындағанын дәлелдейтін көрсетілген жағдайлар) оқиғаны білдіреді.

34. Форс-мажор жағдайлар туындаған кезде, олар туындаған Тарап екінші Тарапқа осындай жағдайлар және олардың себептері туралы жазбаша хабарлама жібереді және форс-мажор жағдайлар туындаған кезден бастап күнтізбелік он күн ішінде олардың туындағанын тиісті күжаттармен растайды. Үл жағдайда Шарттың қолданылуы форс-мажор жағдайлар тоқтатылғанға дейін тоқтатыла тұрады және Шарттың қолданылу мерзімі форс-мажор жағдайлардың қолданылу мерзіміне сәйкес ұзартылады. Тараптың хабарламауы немесе уақтылы хабарламау Шарт бойынша міндеттемелерді орындағаны не тиісінше орындағаны үшін жауапкершіліктен босататын негіз ретінде жоғарыда көрсетілген жағдайлардың кез келгеніне сілтеме жасау құқығынан айырады.

35. Егер форс-мажор жағдайлар күнтізбелік бір айдан астам уақытқа созылса, Тараптар үл туралы жазбаша келісім жасасу жолымен Шарттың қолданылуын тоқтату туралы шешім қабылдауга құқылы. Үл ретте Тараптар накты берілген тауар үшін өзара есеп айырысуды жүргізеді.

36. Егер Өнім беруші банкрот немесе төлеуге кабілетсіз болса, Тапсырыс беруші Өнім берушігінде тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Шарттың кез келген уақытта бұза алады. Үл жағдайда бұзу дереу жүзеге асырылады және егер Шарттың бұзу зиян келтірмесе немесе іс-әрекеттерді жасауга немесе Тапсырыс берушігінде қойылған немесе кейіннен қойылатын санкцияларды қолдануға қандай да бір қуыктарды қозғамаса, Тапсырыс беруші Өнім берушігінде қатысты ешқандай қаржылық міндет көтермейді.

37. Тапсырыс беруші Өнім берушігінде тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Шарттың одан ері орындаудың орынсызд болуына байланысты оны кез келген уақытта бұза алады. Хабарламада Шарттың бұзудың себебі көрсетілуге тиіс, күші жойылған шарттың міндеттемелердің қолемі, сондай-ақ Шарттың бұзудың күшине енген күні көрсетілуге тиіс.

Шарт осындай жағдайларга байланысты күшин жойған кезде Өнім беруші Шарттың бұзуга байланысты бұзатын күнге іс жүзіндегі шығындар үшін ғана ақы талап етуге құқылы. Тапсырыс беруші мен Өнім беруші Шарт бойынша немесе оған байланысты олардың арасында туындастын барлық келіспеушіліктерді немесе дауларды тікелей келіссөздер процесінде шешуге барлық күш-жігерін салуға тиіс.

38. Егер осындай келіссөздер басталғаннан кейін күнтізбелік 21 (жиырма бір) күн ішінде Тапсырыс беруші мен Өнім беруші Шарт бойынша дауды шеше алмаса, Тараптардың кез келгені үл мәселені Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес шешуді талап ете алады.

39. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шарттың жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың қызметкерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) косалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) Қазақстан Республикасының, оның ішінде сыйбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы заңнамасын бұзатын не бұзуга ықпал ететін әрекеттерді жасамайтынын, ондай іс-әрекет жасауга тұрткі болмайды, сондай-ақ Шартқа косымшага сәйкес сыйбайлас жемқорлыққа қарсы талаптарды сақтайтынын растайды.

## 7-тaraу. Құпиялыштық

40. Шарттың қолданысының нәтижесінде бір Тараптың екінші Тарап үшін ұсынған акпараты Шарттың ұқыты өткеннен кейін немесе оны бұзғаннан кейін 3 (үш) жылға дейін құпия болып табылады, мынадай жағдайлардан басқа, егер акпарат:

- 1) ашу кезінде жария қол жетімді болуы;
- 2) жария етілгеннен кейін екінші Тарапқа жариялау жолымен немесе оны бұзбай өзгеше түрде (мемлекеттік, құқық корғау және сот органдарының сұрату бойынша ұсыну жолымен) жария пайдалануға түссе;
- 3) басқа Тарап ашқан кезде Тараптардың иелігінде болып және осындай Тараптан тікелей немесе жанама алынбаса;
- 4) үшінші тараптан алынды, алайда мұндай акпарат құпиялыштықты кепілдендіретін Тараптан тікелей немесе жанама ұсынылмаса;
- 5) Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген жағдайларда сотқа, мемлекеттік органдарға, жеке сот орындаушыларына ұсынылса құпия болып табылмайды.

41. Шартқа сәйкес өзінің міндеттемелерін растайтын Тарап осындай міндеттемелердің бұзушылығы белгіленген кезде өзіне дәлелдеу ауырталығын жүктейді.

## 8-taraу. Корытынды ережелер

42. Шарт қазақ және орыс тілдерінде жасалады. Егер Шарттың екінші тарабы шетелдік ұйым болып табылған жағдайда, екінші данасы Қазақстан Республикасының тіл туралы заңнамасына сәйкес тілге аударылуы мүмкін. Шарттың сот тәртібімен қараша жағдайда шарттың қазақ немесе орыс тілдеріндегі данасы қаралады. Тараптар алмасытын Шартқа қатысты барлық қаталасы және басқа да қүжаттама осы талаптарға сәйкес келуге тиіс.

43. Шартқа сәйкес бір тарап екінші тарапқа жіберетін кез келген хабарлама кейіннен түпнұсқасы беріле отырып, хат, жеделхат, телекс немесе факс түрінде жіберіледі.

44. Хабарлама жеткізілгеннен кейін немесе күшіне енудің көрсетілген күні (егер хабарламада көрсетілсе) осы қундердің қайсысы кешірек болатынана байланысты күшіне енеді.

45. Салықтар мен бюджетке төленетін басқа да міндетті төлемдер Қазақстан Республикасының салық заңнамасына сәйкес төленуге жатады.

46. Өнім беруші Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді тендерлік құжаттамада көзделген нысанда, қолемде және шарттарда енгізуге міндетті.

47. Осы Шарт Тапсырыс беруші оны Қазақстан Республикасы Қаржы министрлігінің аумақтық қазынашылық органдың тіркегеннен кейін (мемлекеттік органдар мен мемлекеттік мекемелер үшін) не Тараптар кол қойғаннан және Өнім беруші Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізгеннен кейін күшіне енеді.

Аумактық қазынашылық органдың тіркелген күні (мемлекеттік органдар мен мемлекеттік мекемелер үшін): \_\_\_\_\_.

48. Осы тауарды сатып алу Шарты Тапсырыс берушінің дәрілік заттар мен медициналық бүйімдарды сатып алушы жүзеге асыруы процесінде Тапсырыс беруші мен Өнім беруші арасында туындастын құқықтық қатынастарды реттейді. Осы Шартқа енгізілетін кез келген өзгерістер мен толықтырулар Қазақстан Республикасының заңнамасына, Тапсырыс берушінің тендерлік құжаттамасына, Өнім берушінің тендерлік өтініміне және тендер корытындылары туралы хаттамаға сәйкес келуге тиіс.

## 9-taraу. Тараптардың мекенжайлары, банктік деректемелері және қолдары

Тапсырыс беруші:

БСН Заңды мекенжайы:  
Банктік деректемелер  
Телефон, e-mail  
Лауазымы \_\_\_\_\_  
Колы, Т.А.Ә. (бар болған жағдайда)  
Мөрі (бар болған жағдайда)

Өнім беруші:

БСН Заңды мекенжайы:  
Банктік деректемелер  
Телефон, e-mail  
Лауазымы \_\_\_\_\_  
Колы, Т.А.Ә. (бар болған жағдайда)  
Мөрі (бар болған жағдайда)

Сатып алушың үлгі шартына  
(тапсырыс беруші мен өнім  
беруші арасында)  
қосымша

#### **Сыбайлас жемқорлықка қарсы талаптар**

1. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе токтатуға байланысты Тараптар мен олардың жұмыскерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үlestes тұлғалары, агенттері, өкілдері, дедалдарды және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) Қазақстан Республикасының, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы заңнамасын бұзатын не бұзуга ықпал ететін әрекеттерді жасамайды, оларды жасауға тұртқі болмайды, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласында қандай да бір заңсыз артықшылықтарды немесе өзге де заңсыз мақсаттарды алу мақсатында осы тұлғалардың әрекеттеріне немесе шешімдеріне ықпал ету ушін кез келген тұлғаларға тікелей немесе жанама түрде қандай да бір ақшалай қаражатты немесе құндылықтарды төлемеуге, төлемге ұсынбайтынын және төлеуге рұқсат берметінін растайды.

2. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе токтатуға байланысты Тараптар мен олардың жұмыскерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үlestes тұлғалары, агенттері, өкілдері, дедалдарды және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) осы Шарттың мақсаттары ушін қолданылатын заңнамада қолданылатын пара беру/алу, коммерциялық сатып алу сияқты әрекеттерді, сондай-ақ сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын әрекеттерді жүзеге асырмайтын растайды.

3. Осы Шарт Тараптарының әркайсысы басқа Тараптың жұмыскерлерін қандай да бір жолмен, оның ішінде ақшалай сомаларды, сыйлықтарды беру, олардың атына жұмыстарды (қызметтерді) етесіз орындау жолымен және қызметкерді белгілі бір тәуелділікке қоятын және осы қызметкердің оны ынталандыратын тараптың пайdasына қандай да бір іс-әрекеттерді орындаудың қамтамасыз етуге бағытталған басқа да тәсілдермен ынталандырудан бас тартады.

4. Тараптардың әркайсысы екінші Тараптан осы Шарттың орындалу барысын талдау мақсатында осы Шарттың орындалуы жөніндегі мәліметтерді қамтитын құжаттарды сұрагады.

5. Тарапта қандай да бір сыбайлас жемқорлыққа қарсы жағдайлардың бұзылғаны немесе орын алуы мүмкін деген күдік туындаған кезде, тиісті Тарап екінші Тарапты жазбаша нысанда хабардар етеді, сондай-ақ бұл туралы жоғары тұрган басшыға және (немесе) қызметкері болып табылатын мемлекеттік органның не үйімнің басшылығына және (немесе) үкілетті мемлекеттік органдарға "Сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл туралы" Қазақстан Республикасының Заңының 24-бабының 1-тармағына сәйкес хабарлайды.

6. Жазбаша хабарламада Тарап контрагенттің, оның үlestes тұлғаларының, жұмыскерлерінің, агенттерінің, өкілдерінің, дедалдардың және (немесе) қосалқы мердігерлердің (бірлесіп орындаушылардың) осы шарттардың қандай да бір ережелерінің бұзушылығының болғанын немесе болуы мүмкін скенін анық растайдын немесе болжауға негіз болатын, қолданылатын заңнамада пары беру немесе алу, коммерциялық сатып алу ретінде сараланатын әрекеттерден, сондай-ақ сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын әрекеттер фактілеріне сілтеме жасайды немесе материалдарды ұсынады.

7. Осы Шарттың Тараптары сыбайлас жемқорлықтың алдын алу жөніндегі рәсімдердің жүргізуін мойындайды және олардың сакталуын бақылайды. Бұл ретте Тараптар сыбайлас жемқорлық қызметіне болжамды түрде тартылған контрагенттермен іскерлік катынастардың болуын барынша азайту ушін ақылға конымды күш-жігер жұмсайды, сондай-ақ сыбайлас жемқорлықтың алдын алу мақсатында бір-біріне өзара жәрдемдеседі.

8. Осы Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптардың 5-тармағына сәйкес жазбаша хабарлама алған Тарап күнтізбелік 10 (он) күн ішінде тергеу жүргізеді және оның нәтижелерін екінші Тараптың атына жібереді.

**Сатып алынатын тауарлардың тізімі**  
**Медициналық бұйымдарды мен реагенттерді сатып алу бойынша тендер**

Л от №	Тапсырыс берушінің атауы	Тауардың атауы	Өлш. бірл.	Са ны	Беру шартты (ИНКОТ ЕРМС 2020 сәйкес)	Тауарды беру мерзімі (сатып алу туралы шарт күшіне енген күннен бастап күн)	Тауарды беру орны	Аване тық толемнің мөлшөрі, %	Тендер тәсілімен сатып алу үшін болған сома, теңге
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Сілтілік фосфатазаны талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің етінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанга дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	87 100
2.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Аланинаминотрансферазаны талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің етінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанга дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	87 100
3.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Аспартатаминотрасферазаны талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің етінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанга дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	87 100
4.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Кальцийді талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	2	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің етінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанга дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	33 720
5.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Креатининді талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің етінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанга дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	61 156
6.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Жалпы билирубин талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің етінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанга дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	119 916
7.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Жалпы холестеринді талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің етінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанга дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	209 412

8.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Жалпы акуызды талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің отінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	61 472
9.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Несепнәрді талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	3	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің отінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	124 380
10.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Жоғары тығыздықтағы липопротеиндерді талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің отінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	173 568
11.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Төмен тығыздықтағы липопротеиндерді талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің отінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	989 836
12.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	γ-глутамилтрасферазы (GGT) талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	3	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің отінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	137 364
13.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Калибрлеу ерітіндісі	Жинақ	2	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің отінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	322 480
14.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	«Биохимиялық зерттеулерге арналған бақылау сарысы 1-денгей» бақылау материалы	Жинақ	6	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің отінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	889 536
15.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Фосфорсыз бактерияға қарсы жуу ерітіндісі	Жинақ	6	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің отінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	416 154

16.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Сілтілік ерітіндісі	жуу	Жинақ	3	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің етінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	208 077
17.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	HYPOCHLORITE SOLUTION (гипохлорит ерітіндісі).		Жинақ	1	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің етінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	72 072
18.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Decontamination Liquid, (CD4%) (езинфекциялық сұйықтық)		Жинақ	2	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің етінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	88 224
19.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	CLEANING SOLUTION (газартқыш ерітінді).		Жинақ	6	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің етінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	203 616
20.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	SHEATH FLUID, (ағынды сұйықтық).		Жинақ	20	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің етінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	1 271 520
21.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Partec CD4% easy count kit (100 Tests). (CD4%) есептеуге арналған жинақ).		Жинақ	18	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің етінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	8 488 800
22.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Thermo Printer Paper, 5 rolls (CD4%) (принтерге арналған термо кағаз).		Жинақ	4	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің етінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	88 032
23.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	CountCheck Beads green, 50 Tests (CD4%) (бакылау түйіршіктепі).		Жинақ	7	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің етінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	456 960

24.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Sample Tubes,(CD4), (ұлғілерге арналған тұтіктер).	Жинақ	4	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	96 768
25.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Lyse for 5-Part (500 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (500 мл) * 4.	Жинақ	5	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	1 150 000
26.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Lyse for 5-Part (100 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (100 мл) * 4	Жинақ	5	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	661 500
27.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) – 5 бөлікке арналған сынама тазартқышы (50 мл)	Жинақ	4	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	45 400
28.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Diluent for 5-Part (20 L) 5 бөлікке арналған сүйылтқыш (20 л),	Жинақ	5	DDP белгіленген пункт	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күн ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК Қостанай қ., Амангелді көш., 134	-	256 500

ҚОӘДСБ «Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК

бас дәрігердің м.а.

Чижков А.Г.



Сатып алынатын тауарлардың техникалық ерекшелігі

Лот №	Атауы	Өлш. бірл.	Саны	Сипаттамасы
1.	Сілтілік фосфатазаны талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	<p>Сілтілік фосфатазаны талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы немесе плазмадағы сілтілік фосфатаза белсенділігінің <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Улгідегі сілтілік фосфатаза Р-нитрофенолат пен фосфат қышқылын қалыптастыру үшін RNP гидролизін катализдейді, бұл 405нм жарықтың сіну мәнінің жогарылауына әкеледі. Улгінің сілтілік фосфатының белсенділігі 405нм-де адсорбция қабілетінің жогарылау жылдамдығын өлшеу арқылы есептеледі. Компоненттер: Реагент 1 - Магний ацетаты 3.0 ммоль/л; Мырыш сульфаты 1.5 ммоль/л; ХЭДТА 3.0 ммоль/л; АМР буфері 420 ммоль/л. Реагент 2 - р-нитробензол фосфатты қышқыл 81.5 ммоль/л; АМР буфері 420 ммоль/л. Құрамында реактивті емес толтырыш және тұрактандырыш бар. Нәкты реагенттің сыйықтық диапазоны – 0~850 өлш/л. Тесттің ұзактығы 60~120 секунд. Буып-тую R1 4×50 мл R2 1x50 мл. Қантамадағы тесттердің саны 862-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қантамада қеледі (құты). Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің көлемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы ақпаратты қамтитын жеке штрих-коды болады. Құтының штрих-коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих-кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Бөтөлкенің түбі мен штрих - код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.</p>
2.	Аланинаминотрансферазаны талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	<p>Аланинаминотрансферазаны талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда қан сарысуындағы немесе плазмадағы аланинаминотрансфераза (АЛТ) белсенділігінің <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу және диагностикалық анықтау үшін қолданылады. Бұл реагенттің реакция принципі Халықаралық Клиникалық Химия Федерациясы (IFCC) ұсынған әдіске сәйкес қеледі. АЛТ катысымен L-аланин α-кетоглутаратпен әрекеттеседі, нәтижесінде пируват пен L-глутамат түзіледі. Пируват реагенттегі ЛДГ көмегімен L-лактатқа дейін қалпына келтіріледі, ал НАДН осы уақытта НАД-га дейін тотығады, бұл абсорбция мәнін 340нм-ге дейін томендетуге мүмкіндік береді. АЛТ белсенділігін 340нм кезінде абсорбцияның төмендеу жылдамдығын өлшеу арқылы тексеруге болады. Улгінің эндогенетикалық пируваты реакцияның кідіру кезеңінде ЛДГ-мен қалпына келтіріледі, осылайша ол тестке кедергі жасамайды. Компоненттері: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ЛДГ &gt;1820Б/л; Трис Буфері 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфері 80 ммоль/л; НАДН &gt;0.75 ммоль/л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л. Құрамында реактивті емес материал және тұрактандырыш бар. Тесттің ұзактығы-60-120 секунд. Буып-тую R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Қантамадағы тесттердің саны 728-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қантамада (құты) қеледі. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің көлемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы ақпаратты қамтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.</p>

3.	Аспартатаминотрасферазы талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	<p>Аспартатаминотрасферазы талдауга арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда қан сарысуындағы немесе плазмадағы аспартатаминотрасфераза (АСТ) белсенділігінің <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу және диагностикалық анықтау үшін қолданылады. Бұл реагенттің реакция принципі Халықаралық Клиникалық Химия Федерациясы (IFCC) ұсынған әдіске сәйкес келеді. Үлгідегі аспартатаминотрансфераза (АСТ) L-аспартат амин-катализдейді, бұл <math>\alpha</math>-кетоглутараттың сірке қышқылы эфирінә және L-глутаматқа айналуына әкеледі. Сірке қышқылының эфири реагенттегі малатдегидрогеназа арқылы L-алма қышқылына дейін азаяды. Ал НАДН осы уақытта НАД-ға дейін тотығады, бұл абсорбция мәнін 340нм-ге дейін төмендейді. 340 нм -де абсорбция мәнінің төмендеу жылдамдығын бақылау кезінде аминотрансфераза аспартатының (АСТ) белсенділігі өлшенеді. Эндогендік пируваттың кедегісі кідіру кезінде тез және толығымен жоюлуы мүмкін. Компоненттері: Реагент 1 - дегидрогеназа лактаты &gt;1365 Б/Л; L-аспартат 300 ммолъ/л; Трис Буфері &gt;80 ммолъ/л; ЭДТА 5.0 ммолъ/л Трис Буфері &gt;80 ммолъ/л. Реагент 2 - дегидрогеназа малаты &gt;1635 Б/Л; <math>\alpha</math>-кетоглутарат 36 ммолъ/л; НАДН &gt;0.75ммоль/л; Трис Буфері &gt;80 ммолъ/л; ЭДТА 5.0 ммолъ/л. Құрамында реактивті емес материал және тұрактандырылғыш бар. Тесттің ұзактығы 120~180 секунд. Нәкты реагенттің сыйықтық диапазоны 3 ~ 1000Б/л құрайды. Бұып-тио R1 4×50 мл R2 1x50 мл. Қантамадағы тесттердің саны 728-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қантамада (құты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің колемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы ақпаратты камтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.</p>
4.	Кальцийді талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	2	<p>Кальцийді талдауга арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда қан сарысуындағы, плазмадағы немесе несептегі кальций концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық анықтау үшін қолданылады. Реагенттің Arsenazo III үлгінің кальций ионымен байланысады және Arsenazo II-кальцийдің күлгін комбинациясын құрайды. Комбинацияда үлгідегі кальций концентрациясына тікелей пропорциясы бар. Кальций концентрациясын 650~660 нм-де абсорбциясы мәнінің өзгеруін өлшеу арқылы есептеуге болады. Компоненттері (жұмыс реагенті): Буфер 150 ммолъ/л; Arsenazo III 150 мкмоль/л; беттік белсенді реагент 0,5%. Тесттің ұзактығы-60-120 секунд. Берілген реагент үшін сыйықтық диапазон 0-5, 0 ммолъ/л құрайды. Бұып-тио R 5x50 мл. Қантамадағы тесттердің саны 728-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қантамада (құты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің колемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы ақпаратты камтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.</p>
5.	Креатининді талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	<p>Креатининді талдауга арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда қан сарысуындағы, плазмадағы немесе несептегі креатинин концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Креатин үлгідегі гидролазамен амидосын гидролиздеу кезінде түзілуі мүмкін. Креатинді гидролиздеу болады креатин амидин гидролазалар және несепнәр мен саркозин түзеді. Саркозин оксидазасының әсерінен креатинин пероксидазасының әсерінен 4 - аминоантитириинмен және хромогендік косылыстармен әрекеттесетін глицин мен сутегі асқын</p>

				тотығын түзіп, хинонимин пигментін түзе алады. Кейіннен ұлгідегі креатинин құрамын толқын ұзындығының белгілі бір нүктесінде хинонимин пигментінің түзілген көлемін бакылау арқылы есептеуге болады. Реагент реакция принциптеріне сәйкес ұлгідегі креатинде есептеуге кедергілерді болдырмайтын келесі компоненттер мен механизмді қамтиды. Компоненттері: Реагент 1-Трис буфер 100 ммол/л; N-этил-N-сульфогидроксипропил-интертолуидин 2 ммол/л; KCl 20 ммол/л; креатинин амидо гидролаза 400 КБ/л; Саркозин оксидаза 8 КБ/л; HRP 700 Б/л. Реагент 2-Трис Буфер 100 ммол/л. магний ацетаты 2 ммол/л; 4-аминоантиридин 1.2 ммол/л; креатин гидролаза амидин 40 КБ/л. Құрамында тұрактандырышы бар. Тесттің уакыты 300 секунд. Накты реагенттің сызықтық диапазоны 0 ~ 2500 мкмоль/л; Бұып-тұю R1 4×50 мл R2 1x 50 мл. Қантамадағы тесттердің саны 862-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қантамада (құты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің көлемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы ақпаратты қамтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.
6.	Жалпы билирубин талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	Жалпы билирубин талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы немесе плазмадағы жалпы билирубин концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Реагент еріткіш ретінде ББЗ пайдаланады. Еріген байланысқан билирубин мен байланыспаған билирубин диазо-сульфанил қышқылымен әрекеттесіп, нәтижесінде азо-билирубин түзіледі. Толқын ұзындығы 570нм кезінде жарықтың абсолютцияның жоғарылауы жалпы билирубин концентрациясына пропорционалды. Ұлгідегі жалпы билирубин концентрациясын толқын ұзындығы 570 нм кезінде абсолютцияның өзгеруін тексеру арқылы есептеуге болады. Қос сәулені талдау кезінде бос үлгінің толқын ұзындығы наст 750 нм-ге реттелуі керек. Компоненттері: Реагент 1 - тұз қышқылы 100 ммол/л; сульфанил қышқылы 5 ммол/л. Реагент 2-натрий нитриті 72 ммол/л. Реагенттердің әртүрлі партияларынан компоненттер алмасуға тыым салынады. Реакция ұзақтығы 300-600 секунд. Накты реагенттің сызықтық диапазоны 0~300 мкмоль/л құрайды. Бұып-тұю R1 5×50 мл R2 1x 5 мл. Қантамадағы тесттердің саны 1077-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қантамада (құты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің көлемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы ақпаратты қамтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.
7.	Жалпы холестеринді талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	Жалпы холестеринді талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы немесе плазмадағы жалпы билирубин концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Реагент еріткіш ретінде ББЗ пайдаланады. Еріген байланысқан билирубин мен байланыспаған билирубин диазо-сульфанил қышқылымен әрекеттесіп, нәтижесінде азо-билирубин түзіледі. Толқын ұзындығы 570нм кезінде жарықтың абсолютцияның жоғарылауы жалпы билирубин концентрациясына пропорционалды. Ұлгідегі жалпы билирубин концентрациясын толқын ұзындығы 570 нм кезінде абсолютцияның өзгеруін тексеру арқылы есептеуге болады. Қос сәулені талдау кезінде бос үлгінің толқын ұзындығы наст 750 нм-ге реттелуі керек.

				ұзындығы наст 750 нм-ге реттелуі керек. Компоненттері: Реагент 1 - тұз қышқылы 100 ммол/л; сульфанил қышқылы 5 ммол/л. Реагенттердің әртурлі партияларынан компоненттер алмасуға тыйым салынады. Реакция ұзақтығы 300-600 секунд. Накты реагенттің сызықтық диапазоны 0-300 мкмоль/л құрайды. Буып-түю R1 5×50 мл R2 1x 5 мл. Қаптамадағы тесттердің саны 1077-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қаптамада (кұты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің көлемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы ақпаратты қамтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.
8.	Жалпы акуызды талдауға ариалған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	Жалпы акуызды талдауға ариалған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы немесе плазмадағы жалпы акуыз концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Осы реагентте биуреттік реакция әдісі қолданылады, яғни акуыз молекуласының пептидтік байланысы мен мыс ионы арасындағы реакция сілтілі ерітіндіде көк-күлгін кешен түзеді. Әрбір мыс ионы 5-6 пептидтік байланысы бар кешен құрайды. Реагентке йодид қосу мыс қосылысының автоматты реверсиясына жол бермейді. Көк-күлгін пигмент жалпы акуыз концентрациясына тікелей пропорцияда болады, оны 520-560нм кезінде абсорбция өзгерістерін өлшеу арқылы есептеуге болады. Қос сөүлелі талдауды қолданған кезде бос ерітіндін толқын ұзындығы 600~700 нм-ге белгіленуі керек. Компоненттері: мыс сульфаты 12 ммол/л; жүзім калий қышқылы - натрий 64 ммол/л; калий йодиді 6 ммол/л; натрий гидроксиді 200 ммол/л. Реагенттердің әртурлі партияларынан компоненттер алмасуға тыйым салынады. Реакция ұзақтығы - 300 секунд. Накты реагенттің сызықтық диапазоны - 0-150 г/л; Буып-түю R 5×50 мл. Қаптамадағы тесттердің саны 870-тен кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қаптамада (кұты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің көлемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы ақпаратты қамтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.
9.	Несепнәрді талдауға ариалған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	3	Несепнәрді талдауға ариалған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда кан сарысуындағы, плазмадағы немесе несептегі несепнәр концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Реагенттегі уреазамен катализденген үлгідегі несепнәр сумен әрекеттеседі, нәтижесінде аммиак пен комірқышқыл газы түзіледі. Глутамат дегидрогеназа (ГЛДГ) каталізі кезінде реагенттегі аммиак пен α-кетоглутар қышқылы глутам қышқылын түзеді, бұл ретте NADH NAD-ға дейін тотығады. Осылайша, жарықтың абсорбциясы 340 нм төмөндейді. 340 нм кезінде жарық абсорбциясының төмөндеу деңгейін бақылау үлгідегі несепнәр концентрациясын есептеуге мүмкіндік береді. Компоненттері:Реагент 1 - α-кетоглутар қышқылы 7.5 ммол/л; Глутамат дегидрогеназа >800 Б/Л; NADH 0.35 ммол/л; аденоzin дифосфаты 1.5 ммол/л; Трис буфері 115 ммол/л. Реагент 2 - Трис буфері 115 ммол/л; Уреаза > 40000 Б/Л; α-кетоглутар қышқылы 7.5 ммол/л. құрамында реагенттің емес материал және тұрактандырығыш бар. Тесттің ұзақтығы - 60 секунд. Нарыз реагенттің сызықтық диапазоны 0-35 ммол/л (несепнәр азоты 98 мг/дл). Буып-түю R1 4×50 мл R2 1x50 мл. Қаптамадағы тесттердің саны 728-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қаптамада (кұты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің

				көлемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы акпаратты қамтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.
10.	Жоғары тығыздықтағы липопротеиндерді талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	Жоғары тығыздықтағы липопротеиндерді талдауга арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы жоғары тығыздықтағы липопротеиндердің (ЖТЛП-Х) холестерин концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Улгідегі жоғары тығыздықтағы липопротеиндердің холестерині ББЗ әсерінен реагентте холестерин эстеразасымен холестеринге және бос май қышқылына селективті түрде катализденеді және гидролизденеді. Нәтижесінде холестерин- холестерин оксидазасымен тотығатын холест-4-ен-3-ен-3-кетон және сутегі ақын тотығын түзеді. Пероксидазаның әсерінен сутегі пероксиді түпнұска материалдың аналип бояғышымен және 4-амин-антитирипримен реакцияға түсіп, H <sub>2</sub> O және хинонимин пигментін түзеді, нәтижесінде пайда болған хинонимин пигменттің көлемі үлгідегі жоғары тығыздықтағы липопротеиндердің холестерин кұрамына пропорционалды, сондыктан белгілі бір толқын ұзындығындағы пигменттің соңғы көлемін өлшеу жоғары толқын ұзындығындағы липопротеиндердің холестерин концентрациясын есептеуге мүмкіндік береді. Компоненттері: Реагент 1 - 4-аминоантитирипин 1 ммол/л; Холестерин оксидаза 1 кб/л; холестерин эстераза 1 кб/л; Пероксидаза 4 кб/л; иондық емес ПАВ 0.5%; Полимер қосылышы қажетті мөлшер; буфер MOPS 100 ммол/л. Реагент 2 - DSBrM 1.2%; иондық емес ББЗ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммол/л. Ұзақтығы - 300 секунд. Нағыз реагенттің сырғылтық диапазоны 0-150мг/дл; Бұын-тую R1 3×50мл R2 2x25мл. Қантамадағы тесттердің саны 423-тен кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қантамада (құты) келеді. Құтыда реагенттің атаяу, реагенттің түрі, реагенттің көлемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімінің аяқталған күні туралы акпаратты қамтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бүлінуіне жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек
11.	Төмен тығыздықтағы липопротеиндерді талдауга арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	Төмен тығыздықтағы липопротеиндерді талдауга арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы төмсн тығыздықтағы липопротеиндердің (ТТЛП-Х) холестерин концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Улгідегі төмен тығыздықтағы липопротеиндердің холестерині ПАВ әсерінен реагентте холестерин эстеразасымен холестеринге және бос май қышқылына селективті түрде катализденеді және гидролизденеді. Нәтижесінде холестерин- холестерин оксидазасымен тотығатын холест-4-ен-3-ен-3-кетон және сутегі ақын тотығын түзеді. Пероксидазаның әсерінен сутегі пероксиді түпнұска материалдың аналип бояғышымен және 4-амин-антитирипримен реакцияға түсіп, H <sub>2</sub> O және хинонимин пигментін түзеді, нәтижесінде пайда болған хинонимин пигменттің көлемі үлгідегі төмен тығыздықтағы липопротеиндердің холестерин кұрамына пропорционалды. Сондыктан белгілі бір толқын ұзындығындағы пигменттің пайда болатын көлемін өлшеу төмен толқын ұзындығындағы липопротеиндердің холестерин концентрациясын есептеуге мүмкіндік береді. Компоненттері: Реагент 1 - 4-аминоантитирипин 1 ммол/л; Холестерин оксидаза 500 б/л; холестерин эстераза 800 б/л; Пероксидаза 800 б/л; иондық емес ББЗ 0.5%; Полимер қосылышы қажетті мөлшер; буфер MOPS 100 ммол/л. Реагент 2 - DSBrM 1.2%; иондық емес ББЗ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммол/л.

				Үзактығы - 300 секунд. Нагыз реагенттің сзықтық диапазоны 0-450 мг/дл; Бұып-түю R1 3×50мл R2 2x25мл. Қаптамадағы тесттердің саны 423-тен кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қаптамада (құты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің көлемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімін аяқталған күні туралы ақпаратты қамтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бұлшынан жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек
12.	γ-глутамилтрасферазаны (GGT) талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	3	γ-глутамилтрасферазаны (GGT) талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы және плазмадағы γ-глутамилтрасферазаның белсенділігін (GGT) in vitro жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Нагыз реагентке МФКХ ұсынған еритін Glucana субстраты кіреді. Глутамил γ-ГТ каталитикалық субстраттан глицилглицинге ауысады, нәтижесінде глутамил глицилглицин және 5-амин-2-нитрофенил форматы түзіледі. Компоненттері: Реагент 1-Трис буфері 100 ммоль/л; натрий хлориді 5 ммоль/л; Глицилглицин 125 ммоль/л. Реагент 2 - Трис буфері 100 ммоль/л; L-γ - глутамил-3-карбокси-4-нитроанилин 14.5 ммоль/л. Құрамында реактивті емес материал және тұрактандырылғыш бар. Тесттің үзактығы - 60~120 секунд. Нагыз реагенттің сзықтық диапазоны 0-450 б/л (7,5 мккат/л); Бұып-түю R1 4×50мл R2 1x50мл. Қаптамадағы тесттердің саны 862-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қаптамада (құты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің көлемі, реагенттің өндірілген күні, реагенттің жарамдылық мерзімін аяқталған күні туралы ақпаратты қамтитын жеке штрих коды болады. Құтының штрих коды анализатордың ОЖ және анализатордың қауіпсіздік жүйесімен үйлесімді болуы керек. Штрих кодтың ластануына және бұлшынан жол берілмейді. Құтының түбі мен штрих код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.
13.	Калибрлеу ерітіндісі	Жинақ	2	Калибрлеу ерітіндісі адам биоматериалы негізінде дайындалады, келесі аналиттердің биохимиялық анализаторда калибрлеудің бірқатар биохимиялық көрсеткіштерінің клиникалық анықтамасын калибрлеуге арналған: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC, ACP. Бұып-түю 5 мл x 4.
14.	«Биохимиялық зерттеулерге арналған бақылау сарысуы 1-денгей» бақылау материалы	Жинақ	6	«Биохимиялық зерттеулерге арналған бақылау сарысуы 1-денгей» бақылау материалы, келесі параметрлерді биохимиялық анализаторда дәлдік пен жаңғыртушылықты бағалау үшін ашық сарыдан ашық крем түстес лиофилизирленген препарат ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC, ACP. Бұып-түю 5 мл x 4.
15.	Фосфорсыз бактерияға карсы жуу ерітіндісі	Жинақ	6	Фосфорсыз бактерияға карсы жуу ерітіндісі CS-400 биохимиялық анализаторымен үйлесімді. Бұып-түю 500мл
16.	Сілтілік жуу ерітіндісі	Жинақ	3	Сілтілік жуу ерітіндісі CS-400 биохимиялық анализаторымен үйлесімді. Бұып-түю 2000мл
17.	HYPOCHLORITE SOLUTION (гипохлорит ерітіндісі).	Жинақ	1	HYPOCHLORITE SOLUTION (гипохлорит ерітіндісі). Пайдалануға дайын натрий гипохлоридінің тазартқыш ерітіндісі сынама алу арнасын тазартуға және ағындық цитометрлердегі ластаушы заттарды көтіруге арналған. Ерітінді тек зертханашилар мен оқытылған ағындық цитометрия операторларына арналған. Бұып-түю: 1x250 мл. Сактау шарттары: жарамдылық мерзімі аяқталғанға дейін 18-30°C температурада. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз

				етүмен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін, Өнім беруші жеткізу кезінде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек.
18.	Decontamination Liquid, (CD4%) (езинфекциялық сұйықтық)	Жинақ	2	Decontamination Liquid, (CD4%) (езинфекциялық сұйықтық) Пайдалануға дайын ерітінді ағынды цитометрлерде жүйені деконтаминациялауға арналған. Реагент изотоникалық және құрамында беттік белсенді компоненттері бар. Ерітінді тек зертханашылар мен оқытылған ағындық цитометрия операторларына арналған. Бұып-тую: 1x250 мл. Сактау шарттары: жарамдылық мерзімі аяқталғанға дейін 18-30°C температурада. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз етүмен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін, Өнім беруші жеткізу кезінде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек.
19.	CLEANING SOLUTION (тазартқыш ерітінді).	Жинақ	6	CLEANING SOLUTION (тазартқыш ерітінді). Пайдалануға дайын тазартқыш ерітінді сынама алу арнасын тазартуға және ағынды цитометрлердегі ластауши заттарды көтіруге арналған. Реагент изотоникалық және құрамында беттік белсенді компоненттері бар. Бұл ағынды жүйелерге арналған жуғышы құралдың буферлік ерітіндісі. Ерітінді тек зертханашылар мен оқытылған ағындық цитометрия операторларына арналған. Бұып-тую: 1x250 мл. Сактау шарттары: жарамдылық мерзімі аяқталғанға дейін 18-30°C температурада. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз етүмен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін, Өнім беруші жеткізу кезінде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек.
20.	SHEATH FLUID, (ағынды сұйықтық).	Жинақ	20	SHEATH FLUID, (ағынды сұйықтық). Пайдалануға дайын сұйық реагент ағын цитометрге енгізілетін үлгінің гидродинамикалық фокустаудан етуін қамтамасыз етуге арналған, сонымен катар бөлшектер ағын ұшығы арқылы бір ретпен өтетін бақыланатын жағдайларда жүйенің жұмыс істеуіне мүмкіндік береді. Реагент қабықты құрайды және вакуумдық қысыммен ағынды цитометрдің сұйықтық жүйесі арқылы өтеді, осылайша үлгінің тікелей өлшеу арнасының ортасына агуын қамтамасыз стеді. Гидродинамикалық фокустау принциптері ағын бағытында ұшықтарды бір-бірден түзетуге әкеледі. Бұып-тую: 1x5000 мл. Сактау шарттары: жарамдылық мерзімі аяқталғанға дейін 18-30°C температурада. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз етүмен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін, Өнім беруші жеткізу кезінде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек.
21.	Partec CD4% easy count kit (100 Tests). (CD4%) есептеуге арналған жинақ).	Жинақ	18	Partec CD4% easy count kit (100 Tests). (CD4%) есептеуге арналған жинақ). ЭДТА бар ересек адамның жана алынған қанындағы лейкоциттерді және лимфоциттердің субпопуляциясын анықтауға арналған қолмен торт компонентті IVD сандық тесті, одан кейін оны ағындық цитометр арқылы есептеуге болады. Қан үлгілеріндегі CD4 Т-жасушаларының және CD4% лимфоциттердің концентрациясы басқа зертханалық және клиникалық деректермен бірге АИТВ-позитивті пациенттерді емдеуді бастау немесе кейінгі емдеу үшін пайдалы көрсеткіш болып табылады. Сактау шарттары: қаранғы жерде 2-8°C температурада. Вариация коэффициенті <5%, аспап аралық және аспап ішілік дәлдігі <5%, талдаулар арасындағы орташа түрленгіштік 4.0-4.2%. Каптамадағы

				тесттердің саны: 100. CyFlow Counter үшін CD4% easy count kit. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз етумен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін, Өнім беруші жеткізу кезінде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек.
22.	Thermo Printer Paper, 5 rolls (CD4%) (принтерге арналған термо қағаз).	Жинақ	4	Thermo Printer Paper, 5 rolls (CD4%) (принтерге арналған термо қағаз). Ағынды цитометрдің термопринтеріне арналған қағаз. Сақтау шарттары: орташа жылы, ылғалды емес жерде +25°C дейін және ылғалдылықтың 65% -нан аз. Бұып-тұю: 1x5 дана. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз етумен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін, Өнім беруші жеткізу кезінде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек.
23.	CountCheck Beads green, 50 Tests (CD4%) (бақылау түйіршіктері).	Жинақ	7	CountCheck Beads green, 50 Tests (CD4%) (бакылау түйіршіктері). Бақылау түйіршіктері CyFlow™ есептегішінің жұмысын растау үшін қолданылады. Бұл ағынды цитометрлердегі санау сапасын абсолютті бақылауға арналған бақылау болшектері. Көрсетілген түйіршік концентрациясы 20-25 бөлшектер/мкл диапазонындағы жасушалардың төмен санын имитациялады (сәйкесінше 20 000-25 000 бөлшектер/мл). Бұып-тұю: 2x25 мл. Қантамадағы тесттердің саны: 50. Сақтау шарттары: жарамдылық мерзімі аяқталғанға дейін 2-8°C температурада. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз етумен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін, Өнім беруші жеткізу кезінде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек.
24.	Sample Tubes,(CD4), (үлгілерге арналған түтіктер).	Жинақ	4	Sample Tubes,(CD4), (үлгілерге арналған түтіктер). Ағындық цитометрде талдау жүргізу үшін қолданылатын үлгілерге арналған түтіктер. Материал: мөлдір полипропилен. Өлшемі: 55x12мм. Көлемі: 3,5 мл. Бұып-тұю: кемінде 500 дана. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз етумен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін, Өнім беруші жеткізу кезінде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Жеткізілетін жинақ орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек.
25.	Lyse for 5-Part (500 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (500 мл) * 4.	Жинақ	5	Lyse for 5-Part (500 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (500 мл) * 4. KT-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қантаманың ерекшелігі: 500 мл. Негізгі құрамы: Na <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , беттік-белсенді зат, пропиленгликоль Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек, DIFF lyse жарамдылық мерзімі өндірілген күннен бастап 2 жыл. 15°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 60 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктеріз және флоккуласыз. Бос сыйнаманың мәні: WBC $\leq$ 0,2 $\times$ 10 <sup>9</sup> /л, HGB $\leq$ 1 г/л
26.	Lyse for 5-Part (100 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (100 мл) * 4	Жинақ	5	Lyse for 5-Part (100 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (100 мл) * 4 KT-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қантаманың ерекшелігі: 100 мл. Негізгі құрамы: беттік-белсенді зат, буфер, бактерияларға карсы құралдар. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек, LH lyse жарамдылық мерзімі өндірілген күннен бастап 2 жыл. 15°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 60 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы

				керек, тұнбасыз, түйіршіктесіз және флоккуласыз. Бос сынаманың мәні: $WBC \leq 0,2 \times 10^9 / \text{л}$ , $HGB \leq 1 \text{ г/л}$
27.	Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) – 5 бөлікке арналған сынама тазартқышы (50 мл)	Жинақ	4	Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) – 5 бөлікке арналған сынама тазартқышы (50 мл), КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың ерекшелігі: 50 мл. Негізгі құрамы: натрий гипохлориті, натрий гидроксиді. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек, жабық флаконда сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 30 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктесіз және флоккуласыз. Бос сынаманың мәні: $WBC \leq 0,2 \times 10^9 / \text{л}$ , $RBC \leq 0,02 \times 10^{12} / \text{л}$ , $HGB \leq 1 \text{ г/л}$ , $PLT \leq 10 \times 10^9 / \text{л}$
28.	Diluent for 5-Part (20 L) 5 бөлікке арналған сұйылтқыш (20 л),	Жинақ	5	Diluent for 5-Part (20 L) 5 бөлікке арналған сұйылтқыш (20 л), КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың ерекшелігі: 20 мл REF: 23024006. Негізгі құрамы: $Na_2SO_4$ , буфер, бактерияларға қарсы құрал. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек, сұйылтқыштың жарамдылық мерзімі-өндірілген күннен бастап 2 жыл. 15°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 60 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктесіз және флоккуласыз. Бос сынаманың мәні: $WBC \leq 0,2 \times 10^9 / \text{л}$ , $RBC \leq 0,02 \times 10^{12} / \text{л}$ , $HGB \leq 1 \text{ г/л}$ , $PLT \leq 10 \times 10^9 / \text{л}$

Сатып алынатын және босатылатын, оның ішінде фармацевтикалық көрсетілестін қызметтер сатып алынған кезде, дәрілік заттарға және медициналық бүйімдарға мынадай шарттар койылады:

1) дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, "Орфандық аурулардың және оларды емдеуге арналған дәрілік заттардың (орфандық) тізбесін бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 20 қазандагы № ҚР ДСМ - 142/2020 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21479 болып тіркелді) енгізілген орфандық препараттарды, Қазақстан Республикасының аумағына қорытынды (рұқсат беру күжаты) негізінде әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық бүйімдарды, медициналық максаттағы бүйімдар құрамына кіретін және дербес бүйім немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жиынтықтаушыларды коспағанда, Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің; арнайы көлік құралындағы медициналық техника сатып алынған кезде – Қазақстан Республикасында бірыңғай жылжымалы медициналық кешен ретінде мемлекеттік тіркеуінің болуы.

Жиынтықтаушы медициналық техниканы (өнім беру жиынтығын) тіркеудің қажет болмауы саралтама ұйымының немесе денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның хатымен расталады;

2) сипаттаманың немесе техникалық ерекшеліктің хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына сәйкестігі.

Бұл ретте медициналық техниканың ұсынылатын функционалдық, техникалық, сапалық және пайдалану сипаттамаларының техникалық ерекшелік талаптарынан асуруға жол беріледі;

3) Қазақстан Республикасының аумағына денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру күжаты) негізінде әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бүйімдарды коспағанда, бірыңғай дистрибутордың үстеме бағасын (бірыңғай дистрибутор сатып алған жағдайда), хабарландырудың немесе сатып алуға шақыртудағы бағаны ескеріп, 96 бұйрықпен және 77 бұйрықпен бекітілген халықаралық патенттеген атаяу және саудалық атаяу (бар болған жағдайда) бойынша шекті бағадан асурума;

4) "Дәрілік заттар мән медициналық бүйімдарды сақтау және тасымалдау қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 16 актандагы № ҚР ДСМ-19 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 22230 болып тіркелген) сәйкес олардың кауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтау және тасымалдау;

5) Қазақстан Республикасына тіркелмеген дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бүйімдарды әкелу жағдайларын коспағанда, дәрілік заттар мен медициналық бүйімдардың таңбалануын, тұтыну қаптамасының және оларды қолдану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына сәйкестігі;

6) дәрілік заттар мен медициналық бүйімдардың жарамдылық мерзімі өнім беруші тапсырыс берушігө берген күні:

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайзызын (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз болса);

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде он екі айын (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болса) күрайды;

13) шарт талаптары бойынша өнім беру немесе фармацевтикалық қызмет көрсету санын, сапасын және мерзімдерін сақтау.

12. Осы Қағидалардың 11-тармағының 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) және 13) тармақшаларында көзделген шарттарды өнім беруші өнім беру немесе сатып алу шартын орындау кезінде растайды.

13. Тапсырыс беруші, сатып алушы үйімдастырушы, бірыңғай дистрибутор дәрілік заттар мен медициналық бүйімдарға осы Қағидаларда көзделмеген шарттарды белгілемейді.

ҚОӘДСБ «Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК  
бас дәрігердің м.а.

Чижков А.Г.

