

**Тендер өткізу тәсілімен медициналық бұйымдарды сатып алуды өткізу туралы  
№ 7 хабарландыру**

Костанай қ.

18.04.2024ж.

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

№	Атауы	Өлш. бірл.	Саны	Бөлінген баға	Сома, теңге
1.	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. Үлгідегі сілтілік фосфатаза Р-нитрофенолат пен фосфат қышқылын қалыптастыру үшін RNP гидролизін катализдейді, бұл 405нм жарықтың сіну мәнінің жоғарылауына әкеледі. Үлгінің сілтілік фосфатының белсенділігі 405нм-де адсорбция қабілетінің жоғарылау 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 толтырғыш және тұрақтандырғыш бар. Нақты реагенттің сызықтық диапазоны – 0–850 өлш/л. Тесттің ұзақтығы 60–120 секунд. Буып-түю R1 4×50 мл R2 1×50 мл. Қаптамадағы тесттердің саны 862-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қаптамада келеді (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. Бөтелкенің түбі мен штрих - код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.	жинақ	4	21 775	87 100
2.	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 келеді. АЛТ қатысуымен L-аланин α-кетоглутаратпен эректтеседі, нәтижесінде пируват пен L-глутамат түзіледі. Пируват реагенттегі ЛДГ көмегімен L-лактатқа дейін қалпына келтіріледі, ал НАДН осы уақытта НАД-ға дейін тотығады, бұл адсорбция мәнін 340нм-ге дейін төмендетуге мүмкіндік береді. АЛТ белсенділігін 340нм кезінде адсорбцияның төмендеу жылдамдығын өлшеу арқылы тексеруге болады. Үлгінің эндогенетикалық пируваты реакцияның кідіру кезеңінде ЛДГ-мен қалпына келтіріледі, осылайша ол тестке кедергі жасамайды. Компоненттері: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ЛДГ >1820Б/Л; Трис Буфері 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфері 80 ммоль/л; НАДН >0.75 ммоль/л; α- кетоглутарат 36 ммоль/л. Құрамында реактивті емес материал және тұрақтандырғыш бар. Тесттің ұзақтығы-60-120 секунд. Буып-түю R1 4×50 мл R2 1×50 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 қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.	жинақ	4	21 775	87 100
3.	Аспаратаминотрансферазаны талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда қан сарысуындағы немесе плазмадағы аспаратаминотрансфераза (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 аспаратаминотрансфераза (АСТ) L-аспарат амин-кагализдейді, бұл α-кетоглутараттың сірке қышқылы эфиріне және L-глутаматқа айналуына әкеледі. Сірке қышқылының эфирі реагенттегі малатдегидрогеназа арқылы L-алма қышқылына дейін азаяды. Ал НАДН осы уақытта НАД-ға дейін тотығады, бұл адсорбция мәнін 340нм-ге дейін төмендейді. 340 нм - де адсорбция мәнінің төмендеу жылдамдығын бақылау кезінде аминотрансфераза аспаратының (АСТ) белсенділігі өлшенеді. Эндогендік пируваттың кедергісі кідіру кезінде тез және толығымен жоюлуы мүмкін. Компоненттері: Реагент 1 - дегидрогеназа лактаты >1365 Б/Л; L-аспарат 300 ммоль/л; Трис Буфері >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л Трис	жинақ	4	21 775	87 100

	Буфері >80 ммоль/л. Реагент 2 - дегидрогеназа малаты >1635 Б/Л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0.75ммоль/л; Трис Буфері >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Құрамында реактивті емес материал және тұрақтандырғыш бар. Тесттің ұзақтығы 120~180 секунд. Нақты реагенттің сызықтық диапазоны 3 ~ 1000Б/л құрайды. Буып-түю 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 қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.				
4.	Кальцийді талдауға 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 ммоль/л; Arsenazo III 150 мкмоль/л; беттік белсенді реагент 0,5%. Тесттің ұзақтығы-60-120 секунд. Берілген реагент үшін сызықтық диапазон 0-5, 0 ммоль/л. құрайды. Буып-түю R 5x50 мл. Қаптамадағы тесттердің саны 728-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қаптамада (құты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, 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.	жинақ	2	16 860	33 720
5.	Креатининді талдауға 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 гидролиздеуге болады креатин амидин гидролазалар және несепнәр мен саркозин түзеді. Саркозин оксидазасының әсерінен креатинин пероксидазаның әсерінен 4 - аминантипиринмен және хромогендік қосылыстармен әрекеттесетін глицин мен сутегі асқын тотығын түзіп, хинонимин пигментін түзе алады. Кейіннен үлгідегі креатинин құрамын толқын ұзындығының белгілі бір нүктесінде хинонимин пигментінің түзілген көлемін бақылау арқылы есептеуге болады. Реагент реакция принциптеріне сәйкес үлгідегі креатинді есептеуге кедергілерді болдырмайтын келесі компоненттер мен механизмді қамтиды. Компоненттері: Реагент 1-Трис буфер 100 ммоль/л; N-этил-N-сульфо-гидроксипропил-интертолуидин 2 ммоль/л; KCl 20 ммоль/л; креатинин амидо гидролаза 400 КБ/л; Саркозин оксидаза 8 КБ/л; HRP 700 Б/л. Реагент 2-Трис Буфер 100 ммоль/л. магний ацетаты 2 ммоль/л; 4-аминоантипирин 1.2 ммоль/л; креатин гидролаза амидин 40 КБ/л. Құрамында тұрақтандырғыш бар. Тесттің уақыты 300 секунд. Нақты реагенттің сызықтық диапазоны 0 ~ 2500 мкмоль/л; Буып-түю R1 4×50 мл R2 1x 50 мл. 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 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.	жинақ	4	15 289	61 156
6.	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 абсорбцияның жоғарылауы жалпы билирубин концентрациясына пропорционалды. Үлгідегі жалпы билирубин концентрациясын толқын ұзындығы 570 нм кезінде абсорбцияның өзгеруін тексеру арқылы есептеуге болады. Қос сәулені талдау кезінде бос үлгінің толқын ұзындығы nat 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	жинақ	4	29 979	119 916

	алмасуға тыйым салынады. Реакция ұзақтығы 300-600 секунд. Нақты 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 (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. 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 абсорбцияның жоғарылауы жалпы билирубин концентрациясына пропорционалды. Үлгідегі жалпы билирубин концентрациясын толқын ұзындығы 570 нм кезінде абсорбцияның өзгеруін тексеру арқылы есептеуге болады. Қос сәулені талдау кезінде бос үлгінің толқын ұзындығы нат 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 ұзақтығы 300-600 секунд. Нақты 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 (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.	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. Әрбір мыс ионы 5-6 пептидтік байланысы бар кешен құрайды. Реагентке йодид қосу мыс қосылысының автоматты реверсиясына жол бермейді. Көк-күлгін пигмент жалпы ақуыз концентрациясына тікелей пропорцияда болады, оны 520~560нм кезінде абсорбция өзгерістерін өлшеу арқылы есептеуге болады. Қос сәулені талдауды қолданған кезде бос ерітіндінің 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 ұзақтығы - 300 секунд. Нақты 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 (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.	жинақ	4	15 368	61 472
9.	Несепнәрді талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда қан сарысуындағы, плазмадағы немесе несептегі несепнәр концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Реагенттегі уреазмен катализденген үлгідегі несепнәр сумен әрекеттеседі, нәтижесінде аммиак пен көмірқышқыл газы түзіледі. Глутамат дегидрогеназа (ГЛДГ) катализі кезінде реагенттегі аммиак пен α-кетоглутар қышқылы глутам қышқылын түзеді, бұл ретте NADH NAD-ға дейін тотығады. Осылайша, жарықтың абсорбциясы 340 нм төмендейді. 340 нм кезінде жарық абсорбциясының төмендеу 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; аденозин 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 тұрақтандырғыш бар. Тесттің ұзақтығы - 60 секунд. Нағыз реагенттің	жинақ	3	41 460	124 380

	сызықтық диапазоны 0-35 ммоль/л (несепнәр азоты 98 мг/дл). Буып-түю R1 4×50 мл R2 1×50 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 қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.				
10.	Жоғары тығыздықтағы липопропротеиндерді талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы жоғары тығыздықтағы липопропротеиндердің (ЖТЛП-Х) холестерин концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Үлгідегі жоғары тығыздықтағы липопропротеиндердің 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 пероксиді түпнұсқа материалдың аналін бояғышымен және 4-амин-антипиринмен реакцияға түсіп, H <sub>2</sub> O және хинонимин пигментін түзеді, нәтижесінде пайда болған хинонимин пигментінің көлемі үлгідегі жоғары тығыздықтағы липопропротеиндердің холестерин құрамына пропорционалды, сондықтан белгілі бір толқын ұзындығындағы пигменттің соңғы көлемін өлшеу жоғары толқын ұзындығындағы липопропротеиндердің холестерин концентрациясын есептеуге мүмкіндік береді. Компоненттері: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1 ммоль/л; Холестерин оксидаза 1 кб/л; холестерин эстераза 1 кб/л; Пероксидаза 4 кб/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. Ұзақтығы - 300 секунд. Нағыз реагенттің сызықтық диапазоны 0-150мг/дл; Буып-түю R1 3×50мл R2 2х25мл. 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 қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек	жинақ	4	43 392	173 568
11.	Төмен тығыздықтағы липопропротеиндерді талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы төмен тығыздықтағы липопропротеиндердің (ТТЛП-Х) холестерин концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Үлгідегі төмен тығыздықтағы липопропротеиндердің 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 пероксиді түпнұсқа материалдың аналін бояғышымен және 4-амин-антипиринмен реакцияға түсіп, H <sub>2</sub> O және хинонимин пигментін түзеді, нәтижесінде пайда болған хинонимин пигментінің көлемі үлгідегі төмен тығыздықтағы липопропротеиндердің холестерин құрамына пропорционалды. Сондықтан белгілі бір толқын ұзындығындағы пигменттің пайда болатын көлемін өлшеу төмен толқын ұзындығындағы липопропротеиндердің холестерин концентрациясын есептеуге мүмкіндік береді. Компоненттері: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 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. Ұзақтығы - 300 секунд. Нағыз реагенттің сызықтық диапазоны 0-450 мг/дл; Буып-түю R1 3×50мл R2 2х25мл. 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 қашықтық 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 қолданылады. Нағыз 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-карбоксі-4-нитроанилин 14.5 ммоль/л. Құрамында реактивті емес материал және тұрақтандырғыш бар. Тесттің ұзақтығы - 60~120 секунд. Нағыз реагенттің сызықтық диапазоны 0-450 б/л (7,5 мккат/л); Буып-түю R1 4×50мл R2 1×50мл. 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 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.				
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. Буып-түю 5 мл x 4.	жинақ	2	161 240	322 480
14.	«Биохимиялық зерттеулерге арналған бақылау сарысуы 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. Буып-түю 5 мл x 4.	жинақ	6	148 256	889 536
15.	Фосфорсыз бактерияға қарсы жуу ерітіндісі CS-400 биохимиялық анализаторымен үйлесімді. Буып-түю 500мл	жинақ	6	69 359	416 154
16.	Сілтілік жуу ерітіндісі CS-400 биохимиялық анализаторымен үйлесімді. Буып-түю 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 кетіруге арналған. Ерітінді тек зертханашылар мен оқытылған ағындық цитометрия операторларына арналған. Буып-түю: 1x250 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.	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 зертханашылар мен оқытылған ағындық цитометрия операторларына арналған. Буып-түю: 1x250 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.	жинақ	2	44 112	88 224
19.	CLEANING SOLUTION (тазартқыш ерітінді). Пайдалануға дайын тазартқыш ерітінді сынама алу арнасын тазартуға және ағынды цитометрлердегі ластаушы заттарды кетіруге арналған. Реагент изотоникалық және құрамында беттік белсенді компоненттері бар. Бұл ағынды жүйелерге арналған жуғыш құралдың буферлік ерітіндісі. Ерітінді тек зертханашылар мен оқытылған ағындық цитометрия операторларына арналған. Буып-түю: 1x250 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.	жинақ	6	33 936	203 616
20.	SHEATH FLUID, (ағынды сұйықтық). Пайдалануға дайын сұйық реагент ағын цитометрге енгізілетін үлгінің гидродинамикалық фокустаудан өтуін қамтамасыз етуге арналған, сонымен қатар бөлшектер ағын ұяшығы арқылы бір ретпен өтетін бақыланатын жағдайларда жүйенің жұмыс істеуіне мүмкіндік береді. Реагент қабықты құрайды 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 ұяшықтарды бір-бірден түзетуге әкеледі. Буып-түю: 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 ересек адамның жаңа алынған қанындағы лейкоциттерді және лимфоциттердің субпопуляциясын анықтауға арналған қолмен төрт 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: қараңғы жерде 2-8°C температурада. Вариация коэффициенті <5%, аспап аралық және аспап ішілік дәлдігі <5%, талдаулар арасындағы орташа түрленгіштік 4.0-4.2%. Қаптамадағы 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). Ағындық цитометрдің термопринтеріне арналған қағаз. Сақтау шарттары: орташа жылы, ылғалды емес жерде +25°C дейін және ылғалдылықтың 65% -нан аз. Буып-түю: 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%) (бақылау түйіршіктері).Бақылау түйіршіктері CyFlow™ есептегішінің жұмысын растау үшін қолданылады. Бұл ағындық цитометрлердегі санау сапасын абсолютті бақылауға арналған бақылау бөлшектері. Көрсетілген түйіршік концентрациясы 20-25 бөлшектер/мкл диапазонындағы жасушалардың төмен санын имитациялайды (сәйкесінше 20 000-25 000 бөлшектер/мл). Буып-түю: 2x25 мл. Қаптамадағы 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 қолданылатын үлгілерге арналған түтіктер. Материал: мөлдір полипропилен. Өлшемі: 55x12мм. Көлемі: 3,5 мл. Буып-түю: 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 бөлікке арналған Lyse (500 мл) * 4. КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың 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, түйіршіктерсіз 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 бөлікке арналған Lyse (100 мл) * 4 КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың 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 сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 60 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос сынаманың мәні: $WBC \leq 0,2 \times 10^9 / л$ , $HGB \leq 1 г / л$				
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 сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 30 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос сынаманың мәні: $WBC \leq 0,2 \times 10^9 / л$ , $RBC \leq 0,02 \times 10^{12} / л$ , $HGB \leq 1 г / л$ , $10 \times 10^9 / л$	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: $Na_2SO_4$ , 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, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос сынаманың мәні: $WBC \leq 0,2 \times 10^9 / л$ , $RBC \leq 0,02 \times 10^{12} / л$ , $HGB \leq 1 г / л$ , $PLT \leq 10 \times 10^9 / л$	жинақ	5	51 300	256 500

ДЗ және МБ жеткізуді 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 күресу жөніндегі орталығы» КМК. **Тауарды жеткізудің талап етілетін мерзімі: - шарт күшіне енген сәттен бастап, Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.**

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

**Құжаттарды ұсыну (қабылдау) орны және тендерлік өтінімдерді берудің 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 өтінімдері бар конверттерді ашу күні, уақыты және орны:** "Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы" КМК, №301 кабинет, 110000 Қостанай қ., Амангелді көшесі, 134, 2024 жылы «10» мамыр, сағат 15.00.

Әлеуетті өнім беруші баға ұсыныстарын ұсынудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін мөрленген түрде бір ғана баға ұсынысын ұсынады. Конвертте осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша баға ұсынысы, Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы белгілеген мерзімдерде лицензиялау немесе рұқсат беру рәсімі арқылы рұқсат беру органдары жүзеге асыратын қызметті немесе әрекеттерді (операцияларды) жүзеге асыруға жеке немесе заңды тұлғаның құқықтарын 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 көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту қағидаларының" II-тармағында көзделген шарттарға сәйкестігін растайтын құжаттар, сондай-ақ фармацевтикалық қызметтердің сипаттамасы мен көлемі бар.

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

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

Бас дәрігердің м.а.

А. Чижков



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

Заң кеңесшісі: Нурмагамбетова Г.У.

Орынд. Доцанов К.Ж.

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



## ТЕНДЕРЛІК ҚҰЖАТТАМА медициналық бұйымдарды мен реагенттерді сатып алу үшін

**Тапсырыс беруші:** Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының «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 сақтау басқармасының «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-тарау. Жалпы ережелер

1. Тендер медициналық бұйымдарды (бұдан әрі – Тауарлар) өнім берушіні (лерді) таңдау мақсатында өткізіледі-сатып алынатын дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың толық тізбесі осы тендерлік құжаттамаға 1-қосымшада 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 түсуіне қарай тауарды жеткізу фактісі бойынша, шот-фактура, жүкқұжат, қабылдау-тапсыру актісін ұсынғаннан кейін өнім берушінің банктік шотына ақша қаражатын аудару жолымен төлейді.
  4. Әлеуетті өнім беруші балама төлем шарттарын немесе басқа шарттарды және олармен байланысты нақты бағалық жеңілдіктерді ұсына алады. Бұл ретте әлеуетті өнім беруші өзінің тендерлік өтінімінде бұл жағдайда қандай бағалық жеңілдік ұсына алатынын көрсетуі тиіс.
  5. Әлеуетті өнім берушіге қойылатын біліктілік талаптары.
    - 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 өткізілетін сатып алуға тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілі болып табылса;
    - 2) әлеуетті өнім берушінің немесе өнім берушінің қаржы-шаруашылық қызметі тоқтатыла тұрса, әлеуетті өнім беруші сатып алуға қатыспайды.
  9. Сатып алуға қатысатын әлеуетті өнім беруші мынадай шарттарға сәйкес келеді:
    - 1) құқық қабілеттілігі (заңды 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 дистрибьютордың 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 зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыруға 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 тармақтың шарттары шетелдік тауар өндірушілерден және Біріккен Ұлттар Ұйымы құрған халықаралық ұйымдар арқылы сатып алуды жүзеге асыру кезінде қолданылмайды.
- Сатып алу кезінде осы Қағидаларда көзделмеген талаптар қойылмайды.
- Әлеуетті өнім беруші хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттары бойынша жиынтықта болуы талап етілетін жағдайды қоспағанда, бір лот бойынша сатып алу шеңберінде дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның бір саудалық атауын ұсынады.
6. Сатып алынатын және босатылатын, оның ішінде фармацевтикалық көрсетілетін 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 сақтау министрінің 2020 жылғы 20 қазандағы № ҚР ДСМ - 142/2020 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21479 болып тіркелді) енгізілген орфандық препараттарды, Қазақстан Республикасының аумағына қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар құрамына кіретін және дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жиынтықтаушыларды



қоспағанда, 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 сараптама 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 асыруға жол беріледі;

3) Қазақстан Республикасының аумағына денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын (бірыңғай дистрибьютор сатып алған жағдайда), хабарландырудағы немесе сатып алуға шақыртудағы бағаны ескеріп, 96 бұйрықпен және 77 бұйрықпен бекітілген халықаралық патенттелмеген атауы және саудалық атауы (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 ақпандағы № ҚР ДСМ-19 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 22230 болып тіркелген) сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігін 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 қаптамасының және оларды қолдану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына сәйкестігі;

6) дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі өнім беруші тапсырыс берушіге берген күні: қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайызын (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз болса); қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде он екі айын (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болса) құрайды;

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

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

Медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізудің 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 алуды ұйымдастырушы, бірыңғай дистрибьютор дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға осы Қағидаларда көзделмеген шарттарды белгілемейді.

## 2-тарау. Тендерлік құжаттама

1. Тендерлік құжаттаманың мазмұны:

Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы 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-тармақтарында 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 қоса 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 көлемі 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 өтінімнің, сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шарттың тіліне қойылатын талаптарды;

7) тендерлік өтінімді ресімдеуге қойылатын талаптарды;

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

9) тендерлік өтінімді кері қайтарып алу мүмкіндігі мен тәртібіне нұсқауды;

10) тендерлік өтінімдерді 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 жүгіну нысандарын;

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

13) тендерлік өтінімдерді қарау рәсімін;

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

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

16) дәрілік заттардың халықаралық патенттелмеген атауы немесе құрамы, сондай-ақ әрбір лот бойынша техникалық сипаттамалары және халықаралық патенттелмеген 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 патенттелмеген 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 сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары айқындаған фармацевтикалық қызмет көрсетілуге тиіс елді мекендер тізбесін (фармацевтикалық көрсетілетін қызметті сатып алу кезінде);

19) осы Қағидалардың 8 және 9-тармақтарында 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 ұйымдастырушының 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 ұйымдастырушы 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 ұйымдастырушыға тендерлік құжаттама бойынша түсініктеме беруге жүгінеді, оларға тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы сұрау салуды алған күннен бастап 3 (үш) жұмыс күнінен 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 ұйымдастырушы қажет болған кезде тендерлік құжаттамада айқындалған Қостанай қ., Амангелді көш., 134 «Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК және **2024 жылы 10 мамыр сағат 14.00 тендер** шарттарын түсіндіру үшін әлеуетті өнім берушілермен кездесу өткізеді, бұл туралы кездесудің барысы және мазмұны туралы мәліметтер қамтылатын хаттама жасалады, ол тендерлік өтінімдер ұсынған немесе тендерлік құжаттама алған барлық әлеуетті өнім берушілерге жіберіледі.

3. Тендерлік құжаттамаға өзгерістер енгізу.

Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін күнтізбелік 7 (жеті) күннен кешіктірмей тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы 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 дереу хабарланады. Бұл ретте тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі кемінде күнтізбелік 5 (бес) күнге ұзартылады.

**3-тарау. Тендерлік өтінімді ресімдеуге қойылатын талаптар, оны ұсыну, өзгерту және кері 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 ұйымдастырушыға 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 есептелетін тендер қорытындылары шығарылғанға дейін жасалады. Қолданылу мерзімі неғұрлым қысқа болған тендерлік өтінім қабылданбайды.**

4.Тендерлік өтінім негізгі бөліктен, техникалық бөліктен 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) тармақшаларында көрсетілген құжаттарды қоса береді.

**4-тарау. Осы тендерлік құжаттаманың негізгі бөлігі 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 күнінен 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 көтерме 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) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады;

5) мыналар:

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

объектінің тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы;

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

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

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

### 5-тарау. Тендерлік өтінімнің техникалық бөлігі:

1) мәлімделген дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің нақты 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 денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның рұқсатының (қорытындысының) көшірмесін қамтиды.

Тіркеу куәлігінің қолданылу 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 өндіруі, "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) қорытынды (рұқсат беру құжатын) беру" мемлекеттік қызмет көрсету қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 8 желтоқсандағы № ҚР ДСМ-237/2020 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21749 болып тіркелген) сәйкес берілген қауіпсіздік туралы қорытынды ұсынылады. Әлеуетті өнім беруші қажет болған кезде өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін оны жазбаша нысанда кері қайтарып алады.

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

Техникалық ерекшелік тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы беті әлеуетті өнім беруші өкілінің қолтаңбасымен бекітіледі.

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

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

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 ұйымдастырушыға ұсынады. Тендерлік өтінім әлеуетті өнім берушінің атауы мен заңды мекенжайы көрсетілетін конвертке мөрленеді. Конверт Тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға 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 қорытындылары шығарылғанға дейін болуға тиіс.

### 6-тарау. Тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету

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

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

1) тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының банктік шотына не мемлекеттік органдар және мемлекеттік мекемелер болып табылатын сатып алуды ұйымдастырушылар үшін Қазақстан Республикасының Бюджет кодексінде көзделген шотқа енгізілетін кепілдікті ақшалай 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 ұйымдастырушының тиісті шотына енгізеді. (ҚОӘДСБ «Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК, БСН 171040015102, ЖСК KZ1396513F0007528009, «ForteBank» АҚ, БСК ІРТҮКЗКА)

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

3. Тендерді ұйымдастырушы 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 кері қайтарып алған;

2) тендерлік құжаттама ережелеріне сәйкес келмеу негіздемесі бойынша тендерлік өтінім қабылданбаған;

3) басқа әлеуетті өнім беруші тендер жеңімпазы деп танылған;

4) сатып алу рәсімі тендер жеңімпазын айқындамай тоқтатылған;

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

#### **7-тарау. 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 уәкілетті өкілдері қатыса алады.
4. Тендерлік комиссия хатшысы конверттерді ашып, тендерлік өтінімдер келіп түскен әлеуетті өнім берушілердің атауы мен мекенжайын, әрбір лот бойынша мәлімделген бағаны, жеткізу мен ақы төлеу шарттарын, тендерлік өтінімдерді кері қайтарып алу тәртібін, тендерлік өтінімді құрайтын құжаттар туралы ақпаратты хабарлайды және осы мәліметтерді конверттерді ашу хаттамасына енгізеді.

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

1. Тендерлік комиссия тендерлік өтінімдерді бағалау мен салыстыруды жүзеге асырады. Әлеуетті өнім берушілердің банкроттық не тарату рәсіміне қатыстылығы бөлігінде осы Қағидалардың шарттарына сәйкестігін нақтылау мақсатында тендерлік комиссия банкроттық не тарату рәсімінің жүргізілуіне бақылауды жүзеге асыратын уәкілетті органның интернет-ресурсына орналастырылған ақпаратты қарайды.
2. Тендерлік комиссия:
  - 1) осы Қағидалардың шарттарына сәйкес тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету ұсынылмаған;
  - 2) жарғы көшірмесі немесе құрылтайшылар, қатысушылар құрамы туралы үзінді немесе акцияларды ұстаушылар тізілімінен үзінді немесе осы Қағидаларда көзделген жағдайда құрылтай шартының көшірмесі ұсынылмаған;
  - 3) заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін тиісті мемлекеттік орган берген (кәсіпкерлік қызметпен айналысатын жеке тұлға үшін) құжаттың көшірмесі ұсынылмаған;
  - 4) медициналық бұйымдарды көтерме 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) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесі ұсынылмаған;
  - 5) тиісті мемлекеттік кірістер органының мәліметтерінде бюджетке берешегі, міндетті зейнетақы жарнасы, міндетті кәсіптік зейнетақы жарнасы, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру аударымдары және (немесе) жарналары бойынша берешек (олар бойынша төлем мерзімдері өзгертілген, 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-тармағына сәйкестігін растайтын құжаттар ұсынылмаған;
  - 11) егер мәлімделген медициналық техниканың техникалық сипаттамасы тіркеу куәлігінде және (немесе) тіркеу дерекнамасында айқындалған техникалық сипаттамаға және (немесе) жинағына сәйкес келмеген;
  - 12) осы Қағидалардың 10-тармағының шарттарына сәйкес келмеген;
  - 13) осы Қағидалардың 15, 21-тармақтарында белгіленген талаптарға;
  - 14) егер тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендерлік құжаттама шарттарында көрсетілгеннен неғұрлым қысқа болған;
  - 15) баға ұсынысы ұсынылмаған не баға ұсынысы осы Қағидаларға 2-қосымшаға 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 патенттелмеген атауының шекті бағасынан және саудалық атауы бойынша шекті бағадан жоғары ұсынған;
  - 17) тендерлік өтінім тігілмеген түрде, беттері нөмірленбей, қолтаңбамен бекітілмей, конвертте әлеуетті өнім берушінің, тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының атауы немесе заңды мекенжайы көрсетілмей ұсынылған;

18) әлеуетті өнім беруші және (немесе) бірлесіп орындаушы осы Қағидалардың 8 және 9-тармақтарында 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 қандай да бір лоты өткен жоқ деп танылса, тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы тендердің мазмұны мен шарттарын өзгертеді және осы Қағидалардың 2-бөлімінің 1-тарауына сәйкес қайта тендер өткізеді.

4. Егер тендер тендерлік құжаттама шарттарына сәйкес келетін бір ғана өтінімнің берілуі негізінде тұтастай немесе оның қандай да бір лоты бойынша өткізілмеген деп танылса, онда тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осы өтінімді берген әлеуетті өнім берушіден сатып алуды бір көзден алу тәсілімен жүзеге асырады.

5. Тендер тәсілімен сатып алу немесе оның қандай да бір лоты мынадай негіздемелердің бірі бойынша:

1) тендерлік өтінімдер болмаса;

2) әлеуетті өнім берушілердің барлық тендерлік өтінімдері қабылданбаса, өткізілмеді деп танылады.

6. Тендер жеңімпазы 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 жеңімпазы болып танылады.

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

1. Тендер қорытындысы тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашқан күннен бастап күнтізбелік 10 (он) күн ішінде шығарылады, ол туралы хаттама жасалады, оған:

1) дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің атауы мен қысқаша сипаттамасы;

2) сатып алу сомасы;

3) тендерлік өтінімдерді ұсынған әлеуетті өнім берушілердің атауы, орналасқан жері және біліктілік деректері;

4) тендерлік құжаттамаға сәйкес әрбір тендерлік өтінімнің бағасы және шарттары;

5) бағалауды жазу және тендерлік өтінімдерді салыстыру;

6) тендерлік өтінімдерді қабылдау негіздемесі;

7) саудалық атауын көрсетіп, тендердің әрбір лоты бойынша жеңімпаз(дар)дың атауы мен орналасқан жері және олар бойынша жеңімпаз айқындалған талаптар;

8) саудалық атауын көрсетіп, әрбір тендер лотының ұсынысы жеңімпаз ұсынысынан кейінгі екінші болып табылатын қатысушының атауы мен орналасқан жері;

9) егер тендер жеңімпазы айқындалмаса, негіздемесі;

10) сатып алу шарты жасалуға тиіс мерзім;

11) сараптама комиссиясын тарту туралы ақпарат енгізіледі.

2. Тендер қорытындысы шығарылған күннен бастап күнтізбелік 3 (үш) күн ішінде тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы тендерге қатысқан әлеуетті өнім берушілерге тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының интернет-ресурсына қорытынды хаттамасын орналастыру арқылы тендердің нәтижесі туралы хабарлайды.

3. Тендердің қорытындысы туралы хаттама тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының интернет-ресурсына орналастырылады. Сатып алуды ұйымдастырушы қорытынды шығарылған күннен бастап күнтізбелік 3 (үш) күн ішінде тапсырыс берушіге сатып алу қорытындысы хаттамасының куәландырылған көшірмесін және жеңімпаздың дәрілік заттарының және (немесе) медициналық бұйымдарының техникалық ерекшелігін жібереді.

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

1. Тапсырыс беруші тендер қорытындысы шығарылған күннен не сатып алуды ұйымдастырушыдан сатып алу қорытындысын 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 қызметтерді көрсетуге арналған шартты жібереді.

2. Шартты алған күннен бастап 10 (он) жұмыс күні ішінде тендер жеңімпазы оған қол қояды не тапсырыс берушінің оның талаптарымен келіспейтіні немесе қол қоюдан бас тартатыны туралы жазбаша хабардар етеді.

3. Көрсетілген мерзімде қол қойылған шартты немесе талаптармен келіспеу туралы хабарламаны ұсынбау шарт жасасудан бас тарту болып есептеледі. Келіспеушілікті қарау 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 жеңімпазы белгіленген мерзімде сатып алу шартына немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартқа қол қоюдан жалтарса немесе тапсырыс берушіге оның талаптарымен келіспейтіні туралы хабарламаса, онда тапсырыс беруші осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін және баға ұсынысы жеңімпаздың ұсынысынан кейін екінші болып табылатын тендерге қатысушымен шарт жасасады.

6. Шартқа өнім берушіні таңдау үшін негіз болып табылған ұсыныстың мазмұнын өзгертетін қандай да бір өзгерістерді және (немесе) жаңа талаптарды енгізуге (дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың бағасын, көлемін азайтуды қоспағанда), оның ішінде шартта көрсетілген саудалық атауды басқа саудалық атаумен ауыстыруға жол берілмейді.

7. Өнім берушіні 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 бөлігінде;
  - 2) тараптардың өзара келісуі бойынша дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің көлемін азайту бөлігінде өзгерістер енгізуге жол беріледі.
8. Тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының аудио және бейне тіркеуді қолданып, сатып алу шартына және фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шартқа қол қойғанға дейін дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың не фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын азайту мақсатында тендер жеңімпазы деп танылған әлеуетті өнім берушімен келіссөз жүргізуге жол беріледі. Әлеуетті өнім беруші өз қалауы 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 ұйымдастырушының тендер жеңімпазы болып танылған әлеуетті өнім берушімен шартқа қол қоюдан бас тартуы үшін негіз болып табылмайды.

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

1. Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге 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 ұйымдастырушы айқындайды және тендерлік құжаттамаға, сатып алу шартына және фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шартқа енгізілуге тиіс.
2. Кепілдікті қамтамасыз ету сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шарттың бағасынан үш пайызды құрайды және:
  - 1) тапсырыс берушіге қызмет көрсетілетін банкке орналастырылатын ақшалай қаражат түріндегі кепілдік жарна;
  - 2) осы Қағидаларға 10-қосымшаға 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 көрсетуге арналған шарттың бағасы тиісті қаржы жылына арналған айлық есептік көрсеткіштің екі мың еселенген мөлшерінен аспаса, кепілдікті қамтамасыз ету енгізілмейді.
5. Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың орындалуын кепілдікті қамтамасыз етуді өнім беруші, егер басқаны көздемесе, шарт күшіне енген күннен бастап 10 (он) жұмыс күнінен кешіктірмей енгізеді.
6. Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың орындалуын кепілдікті қамтамасыз етуді тапсырыс беруші өнім берушіге:
  - 1) өнім берушінің шарттық міндеттемелерді орындамауына немесе тиісінше орындамауына байланысты сатып алу шарты немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарт бұзылған;
  - 2) өнім беру шарты бойынша өзінің міндеттемелерін орындамаған немесе тиісінше орындамаған (беру мерзімінің бұзылуы және шарттың басқа да талаптарының бұзылуы);
  - 3) орындамағаны немесе тиісінше орындамағаны үшін сатып алу шартында немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартта көзделген айыппұл санкциясын төлемеген кезде қайтармайды.

### **12-тарау. Тендерлік өтінімнің, сатып алу туралы шарттың тіліне қойылатын талаптар.**

1. Әлеуетті өнім беруші ұсынған тендерлік өтінім, сатып алу туралы шарт, сондай-ақ тендерлік өтінімге 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 өтінім тіліндегі тиісті бөлімдердің дәл, нотариат куәландырған аудармасы қоса берілген жағдайда басқа тілде жасалуы мүмкін, бұл жағдайда тендерлік өтінімді түсіндіру мақсатында мемлекеттік немесе орыс тілінде жасалған құжаттардың артықшылығы болады.

### **13-тарау. Отандық тауар өндірушілерді және (немесе) Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің өндірушілерін қолдау**

1. Егер лот бойынша сатып алуға отандық тауар өндіруші және (немесе) Еуразиялық экономикалық одаққа (бұдан әрі – ЕАЭО) мүше мемлекеттердің өндірушісі болып табылатын, хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін өтінім берген бір әлеуетті өнім беруші қатысса, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз деп танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.
2. Егер лот бойынша сатып алуға өтінімдері 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 жеңімпаз аукцион қорытындысы бойынша ең төмен бағамен айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері 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, қайта тіркеу, дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізу қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 9 ақпандағы № ҚР ДСМ-16 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 22175 болып тіркелген) сәйкес берілген, өндіруші ретінде отандық тауар өндіруші көрсетілген дәрілік затқа немесе медициналық бұйымға арналған тіркеу куәлігі.

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

4. Әлеуетті өнім беруші – ЕАЭО-ға 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 3 қарашадағы № 78 шешіміне және "Медициналық бұйымдардың қауіпсіздігін, сапасы мен тиімділігін тіркеу және сараптама қағидалары туралы" ЕАЭО кеңесінің 2016 жылғы 12 ақпандағы № 46 шешіміне сәйкес келетін тіркеу куәлігі.

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

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

1) дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды берудің ұзақ мерзімді шарттарын жасасу кезінде тиісті өндірістік практика (GMP);

2) дәрілік заттарды және фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде тиісті дистрибьюторлық 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 ұзақ мерзімді шарттарын жасау кезінде объект пен өндірістің тиісті өндірістік практика (GMP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді;

2) әлеуетті өнім берушілер дәрілік заттарды сатып алу кезінде объектінің тиісті дистрибьюторлық 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 шақыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін өтінім мен объектінің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибьюторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты берген бір әлеуетті өнім беруші ғана қатысса, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз деп танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

4. Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін тендерлік өтінім және объектілердің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибьюторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификаттарды берген екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, олардың арасында жеңімпаз аукцион қорытындысы 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 куәлігін немесе дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды Қазақстан Республикасына әкелуге денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган рұқсатының (қорытындысының) нөмірін ұсынған екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, басымдық тіркеу куәлігін ұсынған әлеуетті өнім берушілерге беріледі, бұл ретте олардың арасындағы жеңімпаз аукцион қорытындысы бойынша ең төмен бағамен айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

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 қатысатыны 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 (хабарландырудағы нөмірі) – мынадай мөлшерде \_\_\_\_\_ (сомасы санмен және жазумен) теңге;

2) ...

Осыған байланысты Банк \_\_\_\_\_ (банктің атауы) тапсырыс берушінің/сатып алуды ұйымдастырушының бірінші талабымен кепілдік қамтамасыз ету сомасын қоса алғанда, Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің тергеу изоляторлары мен мекемелерінде ұсталатын адамдарға бюджет қаражаты есебінен медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды 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 күшіне 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 өтінім

\_\_\_\_\_ (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 бұйымдарды/фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді беруді:

1) \_\_\_\_\_ (лот нөмірі) \_\_\_\_\_  
(дәрілік заттарды/медициналық бұйымдарды/фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді егжей-тегжейлі сипаттау)

2) \_\_\_\_\_ (лот нөмірі) \_\_\_\_\_  
(дәрілік заттарды/медициналық бұйымдарды/фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді егжей-тегжейлі сипаттау)

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

Әлеуетті өнім беруші осы Қағидаларда 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:

Р/с №	Құжат атауы	Парақтар саны

Осы өтінім тендердің қорытындылары шығарылғанға дейін жарамды.

Тендерлік өтінімге атынан және тапсырмасы \_\_\_\_\_ (әлеуетті өнім берушінің атауы) бойынша қол қоюға өкілеттігі 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 теңгемен бірлік бағасы/Бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасы (Бірыңғай дистрибьютор сатып алған жағдайда)	
12	Өлшем бірлігіндегі саны (көлемі)	
13	Әлеуетті өнім берушінің тасымалдауға, сақтандыруға, кедендік баждарды, ҚҚС-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 теңгемен жеткізу сомасы	
14	Беру графигі	

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

Күні " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ 20\_\_ ж.

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

Қолы

\_\_\_\_\_ Мөр (бар болған жағдайда)

### Әлеуетті өнім берушінің өтініміне қоса берілетін құжаттардың тізімдемесі

№	Құжаттың атауы	Күні және нөмірі	Қысқаша мазмұны	Құжатқа кім қол қойды (лауазымын және т. а. ә, (бар болса) көрсету)	Түпнұсқасы, көшірмесі, нотариалды куәландырылған көшірмесі (керегін көрсету)	Бет нөмірі

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 атауы) атынан уәкілетті адамның лауазымы, тегі, аты, әкесінің аты (бар болған жағдайда) бір тараптан және бұдан әрі "Өнім беруші" деп аталатын \_\_\_\_\_ (өнім беруші – тендер жеңіпазының толық атауы) атынан уәкілетті адамның лауазымы, тегі, аты, әкесінің аты (бар болған жағдайда) \_\_\_\_\_

(Жарғының, Ереженің) негізінде әрекет ететін екінші тараптан, қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің тергеу изоляторлары мен мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде, бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнаулы емдік өнімдерді, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларының (бұдан әрі – Қағидалар), № \_\_\_\_\_ " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ жылы (сатып алу затын көрсету) сатып алу бойынша \_\_\_\_\_ тәсілмен (тәсілін көрсету) сатып алу қорытындылары туралы хаттаманың негізінде осы Дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алу шартты (бұдан әрі – Шарт) жасасты және төмендегілер туралы келісті:

**1-тарау. Шартта қолданылатын терминдер**

1. Осы Шартта төменде санамаланған ұғымдарға мынадай түсінік беріледі:

1) Шарт – Тапсырыс беруші мен Өнім берушінің арасында Қазақстан Республикасының нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес жасалған, жазбаша нысанда тіркелген, Тараптар оған барлық қосымшаларымен және толықтыруларымен бірге, сондай-ақ Шартта сілтеме бар барлық құжаттамамен бірге қол қойған азаматтық-құқықтық акт;

2) Шарттың сомасы – Тапсырыс берушінің Өнім берушіге Шарт талаптарына сәйкес төлеуі тиіс сома;

3) тауарлар – Өнім беруші Тапсырыс берушіге Шарттың талаптарына сәйкес беруі тиіс дәрілік заттар және (немесе) медициналық бұйымдар және ілеспе көрсетілетін қызметтер;

4) ілеспе көрсетілетін қызметтер – тасымалдау және сақтандыру сияқты тауарларды беруді қамтамасыз ететін көрсетілетін қызметтер және Өнім берушінің Шартты орындауға бағытталған басқа да міндеттерін қамтитын, монтаждау, іске қосу, техникалық жәрдем көрсету, оқыту және басқа да қосалқы көрсетілетін қызметтер;

5) Тапсырыс беруші – облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары, медициналық қызметтер көрсететін әскери-медициналық (медициналық) бөлімшелер, ведомстволық бөлімшелер (ұйымдар), сондай-ақ тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық қызметтер 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 жеке немесе заңды тұлға.

**2-тарау. Шарттың нысанасы**

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

3. Төменде санамаланған құжаттар және оларда келісілген талаптар осы Шартты құрайды және оның ажырамас бөлігі болып табылады, атап айтқанда:

1) осы Шарт;

2) сатып алынатын тауарлардың тізбесі;

3) техникалық ерекшелік;

4) Шарттың орындалуын қамтамасыз ету (бұл тармақша егер тендерлік құжаттамада немесе Қағидаларда Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізу көзделсе көрсетіледі).

**3-тарау. Шарттың бағасы және төлемі**

4. Шарттың бағасы (ММ үшін бюджеттік бағдарламаға/ерекшелікке сәйкес тауарлардың атауын көрсету) \_\_\_\_\_ теңгені (соманы санмен және жазумен көрсету) құрайды және Өнім берушінің оның тендерлік өтінімінде көрсеткен бағасына сәйкес келеді.

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

Төлем түрі аудару

Төлеу мерзімі: Тапсырыс беруші Жеткізушіге Шарттың келісілген бағасын қаржыландырудың түсуіне қарай тауарды жеткізу фактісі бойынша Жеткізушінің банктік шотына ақша қаражатын аудару арқылы төлейді.

6. Төлем алдындағы қажетті құжаттар:

1) Өнім беруші ұсынатын және оның өндіруші, ресми дистрибьютор не өндірушінің ресми өкілі мәртебесін растайтын шарттың көшірмесі немесе өзге де құжаттар;

2) шот-фактура, жүкқұжат, қабылдап алу-беру актісі;

3) тауардың нақты түріне тән өзге де құжаттар (медициналық техниканы сатып алу кезінде: сервистік қызмет көрсетуді жүргізу кестесі; егер тауар өлшеу құралы болып табылса, өлшеу құралының бастапқы тексеруден өткені туралы сертификат; тапсырыс берушінің медициналық және техникалық мамандарын оқытуды растайтын құжаттар).

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

7. Шарт шеңберінде берілетін 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 Шартты орындау үшін Өнім беруші тартқан персоналды қоспағанда, оның атынан басқа тұлғалар ұсынған техникалық құжаттаманың, жоспарлардың, сызбалардың, модельдердің, үлгілердің немесе ақпараттың мазмұнын ешкімге ашпауға тиіс.

Көрсетілген ақпарат бұл персоналға құпия түрде және шарттық міндеттемелерді 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 ақпаратты Шартты іске асыру мақсатынан басқа мақсатта пайдаланбауға тиіс.

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

Қаптама қандай да бір шектеусіз қарқынды көтеру-тасымалдау өңдеуіне және тасымалдау кезінде экстремалды температуралардың, тұздар мен жауын-шашынның, сондай-ақ ашық сақтаудың әсеріне төзуі тиіс.

Қаптама жәшіктердің габариттерін және олардың салмағын айқындау кезінде жеткізудің межелі пунктінің алыстығын және тауарларды алып жүрудің барлық пункттерінде қуатты жүк көтергіш құралдардың болуын ескеру қажет.

11. Жәшіктердің қаптамасы және таңбалау, сондай-ақ оның ішіндегі және сыртындағы құжаттама Қазақстан Республикасының заңнамасына қатаң сәйкес келуі тиіс.

12. Тауарларды беруді Өнім беруші сатып алынатын тауарлар тізбесінде айтылған Тапсырыс берушінің/сатып алуды ұйымдастырушының 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 төлем жүргізеді, ал осыған байланысты шығыстар Шарттың бағасына енгізіледі.

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

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

15. Осы Шарт шеңберінде Өнім беруші тендерлік құжаттамада көрсетілген қызметтерді ұсынуы тиіс.

16. Ілеспе қызметтердің бағасы Шарттың бағасына кіреді.

17. Тапсырыс беруші Өнім берушінің дайындайтын немесе өткізетін қосалқы бөлшектер туралы ақпаратты, атап айтқанда Тапсырыс беруші Өнім берушіден сатып алу үшін таңдай 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 берушіге қажетті мөлшерде қажетті сатып алуды жүргізуге мүмкіндік беру үшін өндірістің алдағы тоқтауы туралы алдын ала хабарлауы;

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

19. Өнім беруші Шарт шеңберінде берілген тауарлардың:

1) егер шартта өзгеше көзделмесе, конструкциялар мен материалдардың барлық соңғы модификацияларын көрсететін жаңа, 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 сәйкестікте 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 жеткізгеннен және оларды Шартта көрсетілген соңғы межелі пунктте қабылдағаннан кейін \_\_\_\_\_ күн ішінде жарамды (кепілдіктің талап етілетін мерзімі көрсетілсін).

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

23. Тауардың істен шығуы туралы хабарламаны алғаннан кейін Өнім беруші хабарламаны алған кезден бастап 72 (жетпіс екі) сағаттан аспайтын мерзімде болжамды жөндеудің себептерін, мерзімдерін айқындау үшін білікті маманның жергілікті жерге шығуын қамтамасыз етуге тиіс. Өнім беруші дайындаушы зауыт өндірген қосалқы бөлшектер мен тораптарды пайдалана отырып жөндеу немесе Тапсырыс беруші тарапынан қандай да бір шығыстарсыз 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 берушіге 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, тиіп-жөнелту, буып-түю әдісі, жеткізу орны немесе Өнім беруші ұсынатын қызметтер және өзгелер) жол берілмейді.

26. Егер кез келген өзгеріс Өнім берушіге 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 шеңберінде түзету жүргізуге барлық сұрау салулары Өнім беруші тапсырыс берушіден өзгерістер туралы өкім алған күннен бастап 30 (отыз) күн ішінде ұсынылуға тиіс.

#### **6-тарау. Тараптардың жауапкершілігі**

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

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

29. Өнім беруші тарапынан жеткізудің 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 уақтылы беруге кедергі келтіретін жағдайларға тап болса, Өнім беруші Тапсырыс берушіге кешіктіру фактісі, оның болжамды ұзақтығы және себебі (себептері) туралы дереу 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 ұзартуға 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 шеңберінде өзінің басқа құқықтарына нұқсан келтірмей, Шарттың бағасынан жеткіліксіз берілген немесе мерзімі бұзылып берілген тауар сомасының 0,1 (нөл 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 орындамауына байланысты оны бұзуға жауапты болмайды.

33. Шарттың мақсаттары үшін форс-мажор Тараптың қателікке немесе неімқұрайлыққа байланысты емес және бұл жағдайлар Тараптардың кез келгенінің шарт бойынша өз міндеттемелерін орындауын мүмкін емес жағдайда, күтпеген сипатқа ие оқиғаны білдіреді және еңсерілмейтін күш (дүлей зілзалалар, міндеттемелерді орындауға тыйым салатын немесе қандай да бір өзгеше түрде кедергі келтіретін мемлекеттік органдардың нормативтік актілерін немесе өкімдерін шығару, әскери іс-қимылдар, өндірісті тоқтата тұру 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 құжаттармен растайды. Бұл 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 орындамағаны не тиісінше орындамағаны 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 бұл туралы жазбаша келісім жасау жолымен Шарттың қолданылуын тоқтату туралы шешім қабылдауға құқылы. Бұл ретте Тараптар нақты берілген тауар үшін өзара есеп айырысуды жүргізеді.

36. Егер Өнім беруші банкрот немесе төлеуге қабілетсіз болса, Тапсырыс беруші Өнім берушіге тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Шартты кез келген уақытта бұза алады. Бұл жағдайда бұзу дереу жүзеге асырылады және егер Шартты бұзу зиян келтірмесе немесе іс-әрекеттерді жасауға немесе Тапсырыс берушіге қойылған немесе кейіннен қойылатын санкцияларды қолдануға қандай да бір құқықтарды қозғамаса, Тапсырыс беруші Өнім берушіге қатысты ешқандай қаржылық міндет көтермейді.

37. Тапсырыс беруші Өнім берушіге тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Шартты одан әрі орындаудың орынсыз болуына байланысты оны кез келген уақытта бұза алады. Хабарламада Шартты бұзудың себебі көрсетілуге тиіс, күші жойылған шарттық міндеттемелердің көлемі, сондай-ақ Шартты бұзудың күшіне енген күні көрсетілуге тиіс.

Шарт осындай жағдайларға байланысты күшін жойған кезде Өнім беруші Шартты бұзуға байланысты бұзатын күнге іс жүзіндегі шығындар үшін ғана ақы талап етуге құқылы. Тапсырыс беруші мен Өнім беруші Шарт бойынша немесе оған байланысты олардың арасында туындайтын 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 бұл мәселені Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес шешуді талап ете алады.

39. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың қызметкерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірілесіп орындаушылары) Қазақстан Республикасының, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы заңнамасын бұзатын не бұзуға ықпал ететін әрекеттерді жасамайтынын, ондай іс-әрекет жасауға түрткі болмайды, сондай-ақ Шартқа қосымшаға сәйкес сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптарды сақтайтынын растайды.

#### **7-тарау. Құпиялылық**

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

- 1) ашу кезінде жария қол жетімді болуы;
- 2) жария етілгеннен кейін екінші Тарапқа жария етуші Тарап Шартты жариялау жолымен немесе оны бұзбай өзгеше түрде (мемлекеттік, құқық қорғау 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 ақпарат құпиялықты 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 ауыртпалығын жүктейді.

#### **8-тарау. Қорытынды 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. Шартты сот тәртібімен қарау қажет болған жағдайда шарттың қазақ немесе орыс тілдеріндегі данасы қаралады. Тараптар алмасатын Шартқа қатысты барлық хат алмасу және басқа да құжаттама 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 ендірілген күні (егер хабарламада көрсетілсе) осы күндердің қайсысы кешірек болатынына 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, көлемде және шарттарда енгізуге міндетті.

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

Аумақтық қазынашылық органында тіркелген күні (мемлекеттік органдар мен мемлекеттік мекемелер үшін): \_\_\_\_\_.

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

#### **9-тарау. Тараптардың мекенжайлары, банктік деректемелері және қолдары**

Тапсырыс беруші:

БСН Заңды мекенжайы:

Банктік деректемелер

Телефон, e-mail

Лауазымы

Қолы, Т.А.Ә. (бар болған жағдайда)

Мөрі (бар болған жағдайда)

Өнім беруші:

БСН Заңды мекенжайы:

Банктік деректемелер

Телефон, e-mail

Лауазымы

Қолы, Т.А.Ә. (бар болған жағдайда)

Мөрі (бар болған жағдайда)

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

**Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптар**

1. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың жұмыскерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) Қазақстан Республикасының, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы заңнамасын бұзатын не бұзуға ықпал ететін әрекеттерді жасамайды, оларды жасауға түрткі 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 үшін кез келген тұлғаларға тікелей немесе жанама түрде қандай да бір ақшалай қаражатты немесе құндылықтарды төлемеуге, төлемге ұсынбайтын және төлеуге рұқсат берметінін растайды.

2. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың жұмыскерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) осы Шарттың мақсаттары үшін 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 әрқайсысы басқа Тараптың жұмыскерлерін қандай да бір жолмен, оның ішінде ақшалай сомаларды, сыйлықтарды беру, олардың атына жұмыстарды (қызметтерді) өтеусіз орындау жолымен және қызметкерді белгілі бір тәуелділікке қоятын және осы қызметкердің оны ынталандыратын тараптың пайдасына қандай да бір іс-әрекеттерді орындауын қамтамасыз етуге бағытталған басқа да тәсілдермен ынталандырудан бас тартады.

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

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 тұрған басшыға және (немесе) қызметкері болып табылатын мемлекеттік органның не ұйымның басшылығына және (немесе) уәкілетті мемлекеттік органдарға "Сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл туралы" Қазақстан Республикасының Заңының 24-бабының 1-тармағына сәйкес хабарлайды.

6. Жазбаша хабарламада Тарап контрагенттің, оның үлестес тұлғаларының, жұмыскерлерінің, агенттерінің, өкілдерінің, делдалдардың және (немесе) қосалқы мердігерлердің (бірлесіп орындаушылардың) осы шарттардың қандай да бір ережелерінің бұзушылығының болғанын немесе болуы мүмкін екенін анық растайтын немесе болжауға негіз болатын, қолданылатын заңнамада пара 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 жүргізілуін мойындайды және олардың сақталуын бақылайды. Бұл ретте Тараптар сыбайлас жемқорлық қызметіне болжамды түрде тартылған контрагенттермен іскерлік қатынастардың болуын барынша азайту үшін ақылға қонымды 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

Лот №	Тапсырыс берушінің атауы	Тауардың атауы	Өлш. бірл.	Са ны	Беру шарты (ИНКОТ ЕРМС 2020 сәйкес)	Тауарды беру мерзімі (сатып алу туралы шарт күшіне енген күннен бастап күн)	Тауарды беру орны	Аванстық төлемнің мөлше рі, %	Тендер тәсілімен сатып алу үшін бөлінген 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 талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жина қ	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	-	87 100
2.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Аланинаминотрансф еразаны талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жина қ	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	-	87 100
3.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Аспартаминотрас феразаны талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жина қ	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	-	87 100
4.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Кальцийді талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жина қ	2	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	-	33 720
5.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Креатининді талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жина қ	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	-	61 156
6.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Жалпы билирубин талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жина қ	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	-	119 916
7.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Жалпы холестеринді талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жина қ	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	-	209 412

8.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Жалпы ақуызды талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	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	-	61 472
9.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Несепнәрді талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	3	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	-	124 380
10.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Жоғары тығыздықтағы липопротеиндерді талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	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	-	173 568
11.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Төмен тығыздықтағы липопротеиндерді талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	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	-	989 836
12.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	γ-глутамилтрансферазаны (GGT) талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	3	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	-	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 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	-	322 480
14.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	«Биохимиялық зерттеулерге арналған бақылау сарысуы 1-денгей» бақылау материалы	Жинақ	6	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	-	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 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	-	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 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	-	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 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	-	72 072
18.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Decontamination Liquid, (CD4%) (езінфекциялық сұйықтық)	Жинақ	2	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	-	88 224
19.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	CLEANING SOLUTION (тазартқыш ерітінді).	Жинақ	6	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	-	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 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	-	1 271 520
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 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	-	8 488 800
22.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	Thermo Printer Paper, 5 rolls (CD4%) (принтерге арналған термо қағаз).	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	-	88 032
23.	«Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК	CountCheck Beads green, 50 Tests (CD4%) (бақылау түйіршіктері).	Жинақ	7	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	-	456 960



## Сатып алынатын тауарлардың техникалық ерекшелігі

Лот №	Атауы	Өлш. бірл.	Са ны	Сипаттамасы
1.	Сілтілік фосфатазаны талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	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 қолданылады. Үлгідегі сілтілі фосфатаза Р-нитрофенолат пен фосфат қышқылын қалыптастыру үшін RNP гидролизін катализдейді, бұл 405нм жарықтың сіну мәнінің жоғарылауына әкеледі. Үлгінің сілтілі фосфатының белсенділігі 405нм-де адсорбция қабілетінің жоғарылау 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 фосфаты қышқыл 81.5 ммоль/л; АМР буфері 420 ммоль/л. Құрамында реактивті емес толтырғыш және тұрақтандырғыш бар. Нақты реагенттің сызықтық диапазоны – 0~850 өлш/л. Тесттің ұзақтығы 60~120 секунд. Буып-түю R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Қаптамадағы тесттердің саны 862-ден кем емес. Реагенттер бір реттік зауыттық қаптамада келеді (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. Бөтелкенің түбі мен штрих - код арасындағы қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.
2.	Аланинаминотрансферазаны талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	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 келеді. АЛТ қатысуымен L-аланин $\alpha$ -кетоглутаратпен әрекеттеседі, нәтижесінде пируват пен L-глутамат түзіледі. Пируват реагенттегі ЛДГ көмегімен L-лактатқа дейін қалпына келтіріледі, ал НАДН осы уақытта НАД-ға дейін тотығады, бұл абсорбция мәнін 340нм-ге дейін төмендетуге мүмкіндік береді. АЛТ белсенділігін 340нм кезінде абсорбцияның төмендеу жылдамдығын өлшеу арқылы тексеруге болады. Үлгінің эндогенетикалық пируваты реакцияның кідіру кезеңінде ЛДГ-мен қалпына келтіріледі, осылайша ол тестке кедергі жасамайды. Компоненттері: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ЛДГ >1820Б/Л; Трис Буфері 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфері 80 ммоль/л; НАДН >0.75 ммоль/л; $\alpha$ -кетоглутарат 36 ммоль/л. Құрамында реактивті емес материал және тұрақтандырғыш бар. Тесттің ұзақтығы-60-120 секунд. Буып-түю R1 4x50 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 қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.

3.	Аспартаминотрасферазаны талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	<p>Аспартаминотрасферазаны талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда қан сарысуындағы немесе плазмадағы аспартаминотрасфераза (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 аспартаминотрасфераза (АСТ) L-аспарат амин-катализдейді, бұл <math>\alpha</math>-кетоглутараттың сірке қышқылы эфиріне және L-глутаматқа айналуына әкеледі. Сірке қышқылының эфирі реагенттегі малатдегидрогеназа арқылы L-алма қышқылына дейін азаяды. Ал НАДН осы уақытта НАД-ға дейін тотығады, бұл абсорбция мәнін 340 нм-ге дейін төмендейді. 340 нм - де абсорбция мәнінің төмендеу жылдамдығын бақылау кезінде аминотрасфераза аспартатының (АСТ) белсенділігі өлшенеді. Эндогендік пируваттың кедергісі кідіру кезінде тез және толығымен жоюлуы мүмкін. Компоненттері: Реагент 1 - дегидрогеназа лактаты &gt;1365 Б/Л; L-аспарат 300 ммоль/л; Трис Буфері &gt;80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л Трис Буфері &gt;80 ммоль/л. Реагент 2 - дегидрогеназа малаты &gt;1635 Б/Л; <math>\alpha</math>-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН &gt;0.75 ммоль/л; Трис Буфері &gt;80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Құрамында реактивті емес материал және тұрақтандырғыш бар. Тесттің ұзақтығы 120-180 секунд. Нақты реагенттің сызықтық диапазоны 3 ~ 1000 Б/л құрайды. Буып-тю R1 4x50 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 қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.</p>
4.	Кальцийді талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	2	<p>Кальцийді талдауға 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 ммоль/л; Arsenazo III 150 мкмоль/л; беттік белсенді реагент 0,5%. Тесттің ұзақтығы-60-120 секунд. Берілген реагент үшін сызықтық диапазон 0-5, 0 ммоль/л. құрайды. Буып-түю R 5x50 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 қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек.</p>
5.	Креатининді талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	<p>Креатининді талдауға 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 гидролиздеуге болады креатин амидин гидролазалар және несепнәр мен саркозин түзеді. Саркозин оксидазасының әсерінен креатинин пероксидазаның әсерінен 4 - аминанטיפиринмен және хромогендік косылыстармен әрекеттесетін глицин мен сутегі асқын</p>

				<p>тотығын түзіп, хинонимин пигментін түзе алады. Кейіннен үлгідегі креатинин құрамын толқын ұзындығының белгілі бір нүктесінде хинонимин пигментінің түзілген көлемін бақылау арқылы есептеуге болады. Реагент реакция принциптеріне сәйкес үлгідегі креатинді есептеуге кедергілерді болдырмайтын келесі компоненттер мен механизмді қамтиды. Компоненттері: Реагент 1-Трис буфер 100 ммоль/л; N-этил-N-сульфо-гидроксипропил-интертолуидин 2 ммоль/л; KCl 20 ммоль/л; креатинин амидо гидролаза 400 КБ/л; Саркозин оксидаза 8 КБ/л; HRP 700 Б/л. Реагент 2-Трис Буфер 100 ммоль/л. магний ацетаты 2 ммоль/л; 4-аминоантипирин 1.2 ммоль/л; креатин гидролаза амидин 40 КБ/л. Құрамында тұрақтандырғыш бар. Тесттің уақыты 300 секунд. Нақты реагенттің сызықтық диапазоны 0 ~ 2500 мкмоль/л; Буып-түю R1 4×50 мл R2 1x 50 мл. 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 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>
6.	Жалпы билирубин талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	<p>Жалпы билирубин талдауға арналған реагенттер жиынтығы.</p> <p>Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы немесе плазмадағы жалпы билирубин концентрациясын in vitro 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 абсорбцияның жоғарылауы жалпы билирубин концентрациясына пропорционалды. Үлгідегі жалпы билирубин концентрациясын толқын ұзындығы 570 нм кезінде абсорбцияның өзгеруін тексеру арқылы есептеуге болады. Қос сәулені талдау кезінде бос үлгінің толқын ұзындығы nat 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 ұзақтығы 300-600 секунд. Нақты 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 (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.</p>
7.	Жалпы холестеринді талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	<p>Жалпы холестеринді талдауға арналған реагенттер жиынтығы.</p> <p>Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы немесе плазмадағы жалпы билирубин концентрациясын in vitro 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 абсорбцияның жоғарылауы жалпы билирубин концентрациясына пропорционалды. Үлгідегі жалпы билирубин концентрациясын толқын ұзындығы 570 нм кезінде абсорбцияның өзгеруін тексеру арқылы есептеуге болады. Қос сәулені талдау кезінде бос үлгінің толқын</p>

				<p>ұзындығы нат 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 ұзақтығы 300-600 секунд. Нақты 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 (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.</p>
8.	Жалпы ақуызды талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	<p>Жалпы ақуызды талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы немесе плазмадағы жалпы ақуыз концентрациясын in vitro 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. Әрбір мыс ионы 5-6 пептидтік байланысы бар кешен құрайды. Реагентке йодид қосу мыс қосылысының автоматты реверсиясына жол бермейді. Көк-күлгін пигмент жалпы ақуыз концентрациясына тікелей пропорцияда болады, оны 520-560нм кезінде абсорбция өзгерістерін өлшеу арқылы есептеуге болады. Қос сәулелі талдауды қолданған кезде бос ерітіндінің 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 ұзақтығы - 300 секунд. Нақты 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 (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.</p>
9.	Несепнәрді талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	3	<p>Несепнәрді талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда қан сарысуындағы, плазмадағы немесе несептегі несепнәр концентрациясын in vitro жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Реагенттегі уреазмен катализденген үлгідегі несепнәр сумен әрекеттеседі, нәтижесінде аммиак пен көмірқышқыл газы түзіледі. Глутамат дегидрогеназа (ГЛДГ) катализі кезінде реагенттегі аммиак пен α-кетоглутар қышқылы глутам қышқылын түзеді, бұл ретте NADH NAD-ға дейін тотығады. Осылайша, жарықтың абсорбциясы 340 нм төмендейді. 340 нм кезінде жарық абсорбциясының төмендеу деңгейін бақылау үлгідегі несепнәр концентрациясын есептеуге мүмкіндік береді. Компоненттері: Реагент 1 - α-кетоглутар қышқылы 7.5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа &gt;800 Б/Л; NADH 0.35 ммоль/л; аденозин дифосфаты 1.5 ммоль/л; Трис буфері 115 ммоль/л. Реагент 2 - Трис буфері 115 ммоль/л; Уреаза &gt; 40000 Б/Л; α-кетоглутар қышқылы 7.5 ммоль/л. құрамында реактивті емес материал және тұрақтандырғыш бар. Тесттің ұзақтығы - 60 секунд. Нағыз реагенттің сызықтық диапазоны 0-35 ммоль/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 (құты) келеді. Құтыда реагенттің атауы, реагенттің түрі, реагенттің</p>



				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.
10.	Жоғары тығыздықтағы липопротеиндерді талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	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 қолданылады. Үлгідегі 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 пероксиді түпнұсқа материалдың аналитин бояғышымен және 4-амин-антипиринмен реакцияға түсіп, H <sub>2</sub> O және хинонимин пигментін түзеді, нәтижесінде пайда болған хинонимин пигментінің көлемі үлгідегі жоғары тығыздықтағы липопротеиндердің холестерин құрамына пропорционалды, сондықтан белгілі бір толқын ұзындығындағы пигменттің соңғы көлемін өлшеу жоғары толқын ұзындығындағы липопротеиндердің холестерин концентрациясын есептеуге мүмкіндік береді. Компоненттері: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1 ммоль/л; Холестерин оксидаза 1 кб/л; холестерин эстераза 1 кб/л; Пероксидаза 4 кб/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. Ұзақтығы - 300 секунд. Нағыз реагенттің сызықтық диапазоны 0-150мг/дл; Буып-түю R1 3×50мл R2 2х25мл. 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 қашықтық 15мм-25мм диапазонына сәйкес келуі керек
11.	Төмен тығыздықтағы липопротеиндерді талдауға арналған реагенттер жиынтығы.	Жинақ	4	Төмен тығыздықтағы липопротеиндерді талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы төмен тығыздықтағы липопротеиндердің (ТЛП-Х) холестерин концентрациясын <i>in vitro</i> жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Үлгідегі 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 пероксиді түпнұсқа материалдың аналитин бояғышымен және 4-амин-антипиринмен реакцияға түсіп, H <sub>2</sub> O және хинонимин пигментін түзеді, нәтижесінде пайда болған хинонимин пигментінің көлемі үлгідегі төмен тығыздықтағы липопротеиндердің холестерин құрамына пропорционалды. Сондықтан белгілі бір толқын ұзындығындағы пигменттің пайда болатын көлемін өлшеу төмен толқын ұзындығындағы липопротеиндердің холестерин концентрациясын есептеуге мүмкіндік береді. Компоненттері: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 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.

				<p>Ұзақтығы - 300 секунд. Нағыз реагенттің сызықтық диапазоны 0-450 мг/дл; Буып-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 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>
12.	<p>γ-глутамилтрансферазаны (GGT) талдауға арналған реагенттер жиынтығы.</p>	Жинақ	3	<p>γ-глутамилтрансферазаны (GGT) талдауға арналған реагенттер жиынтығы. Реагент биохимиялық анализаторда адам қан сарысуындағы және плазмадағы γ-глутамилтрансферазаның белсенділігін (GGT) in vitro жағдайында сандық өлшеу үшін қолданылады. Нағыз 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 тұрақтандырғыш бар. Тесттің ұзақтығы - 60~120 секунд. Нағыз реагенттің сызықтық диапазоны 0-450 б/л (7,5 мккат/л); Буып-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 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>
13.	Калибрлеу ерітіндісі	Жинақ	2	<p>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. Буып-түю 5 мл x 4.</p>
14.	«Биохимиялық зерттеулерге арналған бақылау сарысуы I-денгей» бақылау материалы	Жинақ	6	<p>«Биохимиялық зерттеулерге арналған бақылау сарысуы I-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. Буып-түю 5 мл x 4.</p>
15.	Фосфорсыз бактерияға қарсы жуу ерітіндісі	Жинақ	6	<p>Фосфорсыз бактерияға қарсы жуу ерітіндісі CS-400 биохимиялық анализаторымен үйлесімді. Буып-түю 500мл</p>
16.	Сілтілік жуу ерітіндісі	Жинақ	3	<p>Сілтілік жуу ерітіндісі CS-400 биохимиялық анализаторымен үйлесімді. Буып-түю 2000мл</p>
17.	HYPOCHLORITE SOLUTION (гипохлорит ерітіндісі).	Жинақ	1	<p>HYPOCHLORITE SOLUTION (гипохлорит ерітіндісі). Пайдалануға дайын натрий гипохлоридінің тазартқыш ерітіндісі сынама алу арнасын тазартуға және ағынды цитометрлердегі ластаушы заттарды кетіруге арналған. Ерітінді тек зертханашылар мен оқытылған ағындық цитометрия операторларына арналған. Буып-түю: 1x250 мл. Сақтау шарттары: жарамдылық мерзімі аяқталғанға дейін 18-30°C температурада. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықты бағдарламалық қамтамасыз</p>

				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.
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. Буып-түю: 1x250 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.
19.	CLEANING SOLUTION (тазартқыш ерітінді).	Жинақ	6	CLEANING SOLUTION (тазартқыш ерітінді). Пайдалануға дайын тазартқыш ерітінді сынама алу арнасын тазартуға және ағынды цитометрлердегі ластаушы заттарды кетіруге арналған. Реагент изотоникалық және құрамында беттік белсенді компоненттері бар. Бұл ағынды жүйелерге арналған жуғыш құралдың буферлік ерітіндісі. Ерітінді тек зертханашылар мен оқытылған ағындық цитометрия операторларына арналған. Буып-түю: 1x250 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.
20.	SHEATH FLUID, (ағынды сұйықтық).	Жинақ	20	SHEATH FLUID, (ағынды сұйықтық). Пайдалануға дайын сұйық реагент ағын цитометрге енгізілетін үлгінің гидродинамикалық фокустаудан өтуін қамтамасыз етуге арналған, сонымен қатар бөлшектер ағын ұяшығы 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 ағын қамтамасыз етеді. Гидродинамикалық фокустау принциптері ағын бағытында ұяшықтарды бір-бірден түзетуге әкеледі. Буып-түю: 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).	Жинақ	18	Partec CD4% easy count kit (100 Tests). (CD4%) есептеуге арналған жинақ). ЭДТА бар ересек адамның жаңа алынған қанындағы лейкоциттерді және лимфоциттердің субпопуляциясын анықтауға арналған қолмен төрт 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: қараңғы жерде 2-8°C температурада. Вариация коэффициенті <5%, аспап аралық және аспап ішілік дәлдігі <5%, талдаулар арасындағы орташа түрленгіштік 4.0-4.2%. Қаптамадағы

				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. Буып-түю: 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%) (бақылау түйіршіктері). Бақылау түйіршіктері CyFlow™ есептегішінің жұмысын растау үшін қолданылады. Бұл ағынды цитометрлердегі санау сапасын абсолютті бақылауға арналған бақылау бөлшектері. Көрсетілген түйіршік концентрациясы 20-25 бөлшектер/мкл диапазонындағы жасушалардың төмен санын имитациялайды (сәйкесінше 20 000-25 000 бөлшектер/мл). Буып-түю: 2x25 мл. Қаптамдағы 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. Буып-түю: 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 mL) * 4.	Жинақ	5	Lyse for 5-Part (500 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (500 mL) * 4. КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың 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, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос сынаманың мәні: WBC≤0,2×10 <sup>9</sup> /л, HGB≤1 г/л
26.	Lyse for 5-Part (100 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (100 mL) * 4	Жинақ	5	Lyse for 5-Part (100 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (100 mL) * 4 КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың 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. 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, түйіршіктерсіз 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 сақтау мерзімі - 2 жыл. 15°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 30 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос сынаманың мәні: $WBC \leq 0,2 \times 10^9/\text{л}$ , $RBC \leq 0,02 \times 10^{12}/\text{л}$ , $HGB \leq 1 \text{ г/л}$ , $10 \times 10^9/\text{л}$
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: $\text{Na}_2\text{SO}_4$ , буфер, бактерияларға қарсы құрал. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек, сұйылтқыштың жарамдылық мерзімі-өндiрiлген 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, түйіршіктерсіз 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 көрсетілетін 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 сақтау министрінің 2020 жылғы 20 қазандағы № ҚР ДСМ - 142/2020 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21479 болып тіркелді) енгізілген орфандық препараттарды, Қазақстан Республикасының аумағына қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар құрамына кіретін және дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жиынтықтаушыларды қоспағанда, 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 сараптама 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 асыруға жол беріледі;

3) Қазақстан Республикасының аумағына денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын (бірыңғай дистрибьютор сатып алған жағдайда), хабарландырудағы немесе сатып алуға шақырудағы бағаны ескеріп, 96 бұйрықпен және 77 бұйрықпен бекітілген халықаралық патенттелмеген атауы және саудалық атауы (бар болған жағдайда) бойынша шекті багадан асырмау;

4) "Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 16 ақпандағы № ҚР ДСМ-19 бұйрығына (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 қаптамасының және оларды қолдану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына сәйкестігі;

6) дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі өнім беруші тапсырыс берушіге берген күні:

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

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

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 алуды ұйымдастырушы, бірыңғай дистрибьютор дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға осы Қағидаларда көзделмеген шарттарды белгілемейді.

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

бас дәрігердің м.а.

Чижков А.Г.

