

**2024 жылға арналған "С. Д. Асфендияров атындағы Қазақ ұлттық медицина  
университеті" MAGLUMI 800 и СА-660 (Sismex) анализаторларына  
«Реагенттерді » сатып алу бойынша  
ТЕНДЕРЛІК ҚҰЖАТТАМА**

Тендерді ұйымдастырушы – «С. Ж. Асфендияров атындағы Қазақ ұлттық медицина университеті» Коммерциялық емес акционерлік қоғамы (бұдан әрі – «ҚазҰМУ») КЕАҚ) әлеуетті өнім берушілерге тендерлік өтінімдерді дайындау және 2023 жылға арналған медицина техникасын сатып алу жөніндегі тендерге қатысу үшін ұсынатын осы тендерлік құжаттама (бұдан әрі – Тендерлік құжаттама) Қазақстан Республикасының «Халық денсаулығы және денсаулық сақтау жүйесі туралы» Кодексінің 6-бабының 3) тармақшасына және Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен арнайы емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларына (бұдан әрі - Қағидалар) сәйкес бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер жүйесінде әзірленді.

**1. Шарттың мәні**

Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін (ТМККК) көрсету үшін 2024 жылға арналған реагенттерді сатып алу бойынша тендерді өткізу жөніндегі осы тендерлік құжаттама әлеуетті өнім берушілерге олардың тендерге қатысу шарттары туралы толық ақпарат беру мақсатында әзірленді және «ҚазҰМУ» КЕАҚ kaznmu.kz сайтында орналастырылды.

Тендер 2024 жылға арналған реагенттерді жеткізушілерді айқындау мақсатында өткізіледі.

Сатып алуға бөлінген сома : 25 153 308,00 (жиырма бес миллион бір жүз елу үш мың үш жүз сегіз) теңгені құрайды. Талап етілетін сапалық сипаттамалары бар сатып алынатын тауарлардың толық тізбесі осы тендерлік құжаттамаға 1 қосымшада келтірілген.

Тендерді ұйымдастырушы және Тапсырыс беруші «ҚазҰМУ» КЕАҚ болып табылады.

**2. Әлеуетті өнім берушілердің құқықтығы мен біліктілігі**

1) Тендерге № 110 бұйрыққа және тендерлік құжаттамаға сәйкес сапа талаптарына сәйкес келетін дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды өндірумен және/немесе өткізумен және жеткізумен айналысатын әлеуетті өнім берушілер жіберіледі.

2) Тендерге қатысу үшін әлеуетті өнім беруші Қағидалардың 8,9,10-тармақтарының 1-тарауында көрсетілген талаптарға сәйкес келуі тиіс.

Әлеуетті өнім беруші сатып алуға қатыспайды, егер:

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 алуда тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілі болып табылса;

2) әлеуетті өнім берушінің немесе өнім берушінің қаржы-шаруашылық қызметі тоқтатыла тұрса.

Сатып алуға қатысатын әлеуетті өнім беруші мынадай шарттарға сәйкес келеді:

1) құқықтық қабілеттілігі (заңды тұлғалар үшін), азаматтық әрекетке қабілеттілігі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлғалар үшін);

2) тиісті фармацевтикалық қызметті жүзеге асыруға құқықтық қабілеттілігі;

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

4) бюджетке берешектің, міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыруға аударымдар және (немесе) жарналар бойынша берешектің болмауы;

5) банкроттық не тарату рәсіміне жатпайды.

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

Әлеуетті өнім беруші бір лот бойынша сатып алу шеңберінде, хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттары бойынша оның жиынтықтылығы талап етілетін жағдайды қоспағанда, медициналық бұйымның бір саудалық атауын ұсынады.

Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу рәсіміне әлеуетті өнім берушілер не олардың уәкілетті өкілдері қатыса алады.

Сатып алынатын және босатылатын, оның ішінде фармацевтикалық қызметтерді, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алу кезінде 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.

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

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 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, тиімділігі мен сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтау және тасымалдау;

5) тіркелмеген дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасына әкелу жағдайларын қоспағанда, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды таңбалаудың, тұтынушылық қаптаманың және қолдану жөніндегі нұсқаулықтың

Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган белгілеген тәртіпке сәйкестігі;

6) өнім беруші Тапсырыс берушіге жеткізген күнге дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі:

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он екі айды (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп) құрайды;

7) өнім беруші бірыңғай дистрибьюторға жеткізген күні сатып алатын дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылығы:

сатып алу жүргізілетін жылдың алдындағы жылдың қараша, желтоқсан кезеңінде дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды жеткізу кезінде қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде) кемінде алпыс пайызын және қаржы жылы ішінде кейінгі жеткізілімдер кезінде кемінде елу пайызын құрайды;

сатып алу жүргізілетін жылдың алдындағы жылдың қараша, желтоқсан және басталған қаржы жылының қаңтары кезеңінде дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды жеткізу кезінде қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан да көп) кемінде он төрт айды және қаржы жылы ішінде кейінгі жеткізілімдер кезінде кемінде он екі айды құрайды;

8) Бірыңғай дистрибьютор Тапсырыс берушіге жеткізген күнге дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі:

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде отыз пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде сегіз ай (жарамдылық мерзімі екі жыл немесе одан да көп);

9) бірыңғай дистрибьютордың Тапсырыс берушіге жеткізу күніне вакциналардың жарамдылық мерзімі:

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде қырық пайызын (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он айды (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп) құрайды;

10) бірыңғай дистрибьютордың дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарының ауыспалы қалдықтары үшін осы тармақтың 8) және 9) тармақшаларында көрсетілген жарамдылық мерзімінен кем, олар жарамдылық мерзімі өткенге дейін тапсырыс берушіге мақсаты бойынша пайдалану үшін жеткізіледі;

11) Фармацевтикалық қызмет көрсету немесе жеткізу саны, сапасы және мерзімдері шарттың талаптарына сай болуы.

Осы Қағидалардың 11-тармағының 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11 тармақшаларында көзделген талаптарды өнім беруші жеткізу немесе сатып алу шартын орындау кезінде растайды.

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

### **3. Тендерлік құжаттаманың мазмұны**

Тендерді ұйымдастырушы әлеуетті өнім берушілерге ұсынатын тендерлік құжаттамада көрсетіледі:

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 құрамы, құжаттар тізбесі;

2) техникалық сипаттамаларды қоса, сатып алынатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, көрсетілетін фармацевтикалық қызметтердің техникалық және сапалық сипаттамалары;

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

4) дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды жеткізудің немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетудің орны, мерзімдері және басқа да шарттары;

5) төлемдер талаптары және дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың жобасы;

6) тендерлік өтінімнің, сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың тілдеріне қойылатын талаптар;

7) тендерлік өтінімді ресімдеуге қойылатын талаптар;

8) тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етуді енгізу тәртібі, нысаны және мерзімдері;

9) тендерлік өтінімді кері қайтарып алу мүмкіндігі мен тәртібін көрсету;

10) тендерлік өтінімдерді қабылдау орны мен соңғы мерзімі және олардың қолданылу мерзімі;

11) әлеуетті өнім берушілердің тендерлік құжаттаманың мазмұны бойынша түсіндірмелерге жүгіну нысандары қажет болған кезде олармен кездесу өткізу тәртібі;

12) тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу орны, күні, уақыты және рәсімі;

13) тендерлік өтінімдерді қарау рәсімі;

14) әлеуетті өнім берушілерге - отандық тауар өндірушілерге Қағидаларда айқындалған қолдау көрсету шарттары;

15) сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты енгізу шарттарын, нысанын, көлемін және кепілдік қамтамасыз ету тәсілі;

16) тегін және (немесе) жеңілдікті негізде босатылатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың тізбесі мен саны, дәрілік заттардың халықаралық патенттелмеген атауы немесе құрамы, сондай-ақ халықаралық патенттелмеген атаудың техникалық сипаттамасы мен шекті бағалары және (немесе) әрбір лот бойынша сауда атауына шекті бағалар (фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде) көрсетіле отырып. 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 (көрсетілетін фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде);

Әлеуетті өнім беруші тендерлік құжаттамада және оған қосымшаларда қамтылған барлық талаптарды, нысандарды, шарттарды және техникалық сипаттамаларды оқып шығуы тиіс. Тендерлік құжаттаманың барлық талаптарына сәйкес келмейтін тендерлік өтінімді ұсыну әлеуетті өнім беруші үшін тәуекелді білдіреді және оның тендерлік өтінімін қабылдамауға әкеп соғуы мүмкін.

Әлеуетті өнім беруші өзінің тендерлік өтінімін дайындауға және беруге байланысты барлық шығыстарды көтереді, ал тендерді ұйымдастырушы мен тендерлік комиссия тендерді өткізу сипатына немесе нәтижелеріне қарамастан, осы шығыстар бойынша жауап бермейді және міндеттеме алмайды.

### **3. Тендерлік құжаттаманы түсіндіру**

Әлеуетті өнім беруші тендерлік құжаттаманың ережелерін түсіндіру туралы сұрау салумен жазбаша өтініш жасауға құқылы. Бірақ тендерлік өтінімдерді ұсырудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін он күнтізбелік күннен кешіктірмеуі керек.

Тендерді ұйымдастырушы өтінімді алған күннен бастап үш жұмыс күнінен кешіктірмей тендерлік құжаттама берілген сұрау салудың авторын көрсетпей, барлық әлеуетті өнім берушілерге тиісті түсініктеме жіберуі тиіс.

#### **4. Тендерлік құжаттамаға өзгертулер мен толықтырулар енгізу.**

Тендерді ұйымдастырушы тендерлік өтінімдерді ұсынудың түпкілікті мерзімі аяқталғанға дейін жеті күнтізбелік күннен кешіктірілмейтін мерзімде өз бастамасы бойынша немесе әлеуетті өнім берушінің сұрауларына жауап ретінде тендерлік құжаттамаға өзгертулер енгізуге құқылы.

Енгізілген өзгертулердің міндетті күші болады және олар туралы тендерді ұйымдастырушы тендерлік құжаттаманы ұсынған барлық әлеуетті өнім берушілерге дереу хабарлайды. Бұл ретте тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі кемінде 5 (бес) күнтізбелік күн мерзімге ұзартылады.

#### **5. Тендерлік өтінімнің тілі**

Әлеуетті өнім беруші дайындаған тендерлік өтінім, сондай-ақ тендерлік өтінімге қатысты барлық хат-хабарлар мен құжаттар Қазақстан Республикасының "Тіл туралы" 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.

#### **6. Тендерлік өтінімнің мазмұны**

Тендерлік өтінім негізгі бөліктен, техникалық бөліктен және кепілдік 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.

#### **7. Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімінің негізгі бөлігі мыналарды қамтуы тиіс:**

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

4) фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензиялардың, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның не "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" заңға сәйкес алынған электрондық құжат түріндегі көшірмелері, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады. Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде мәліметтер болмаған жағдайда, әлеуетті өнім беруші "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" заңға сәйкес фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады;

5) сертификаттардың көшірмелері (бар болса);

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

объектінің тиісті дистрибьюторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы;

объектінің тиісті дәріхана практикасының (GPP) талаптарына сәйкестігі туралы;

6) осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша баға ұсынысын (тендерлік құжаттаманың 4-қосымшасы);

7) тендерлік өтінімді кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізуді растайтын құжаттың түпнұсқасы (№ 6 қосымша).

#### **8. Тендерлік өтінімнің техникалық бөлігі мыналарды қамтиды:**

1) мәлімделген дәрілі заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық қызметтің нақты техникалық сипаттамаларын қағаз жеткізгіште (медициналық техника өтініш берген кезде, сондай-ақ DOCX форматында электрондық жеткізгіште) көрсете отырып, техникалық ерекшеліктер;

2) дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу туралы құжаттың немесе Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның Қазақстан Республикасына әкелуге және қолдануға арналған қорытындысының (рұқсатының) көшірмесі;

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-37/2020 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21749 болып тіркелген) сәйкес берілген қауіпсіздік туралы қорытынды ұсынылады.

Тендерлік өтініммен бірге әлеуетті өнім беруші дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды немесе фармацевтикалық қызметтерді сатып алуға бөлінген соманың бір пайызы мөлшерінде кепілдік қамтамасыз етуді енгізеді.

#### **9. Тендерлік өтінім бағасының кестесі.**

Әлеуетті өнім беруші Қағидалардың 2-қосымшасына сәйкес нысан бойынша баға ұсынысын ұсынады (тендерлік құжаттамаға 4-қосымша);

Тауарлардың бағалары тауарлардың өзіндік құнынан басқа мыналарды қамтуы тиіс:

1) осы тендерлік құжаттамаға 1-қосымшада айтылған межелі пунктке дейін тауарды сертификаттау, тасымалдау және сақтандыру жөніндегі шығыстар;

2) Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген барлық салықтар, баждар және басқа да міндетті төлемдер мен алымдар;

3) әлеуетті өнім берушінің бағасының басқа құрамдас бөліктері.

Егер бағалық ұсыныстарда әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінім бағасының құрамдас бөліктері көрсетілмесе, онда тендерлік комиссия ұсынылған бағаны барлық шығындарды ескере отырып есептелген ретінде қарайды және әлеуетті өнім беруші ұсынған баға қайта қарауға жатпайды.

Әрбір лот үшін әлеуетті жеткізуші тек бір бағаны ұсынады.

Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсетуге арналған тауарларды сатып алу үшін бөлінетін бюджет қаражатын оңтайлы және тиімді жұмсау мақсатында тауарлар конкурстық құжаттамаға қосымшада белгіленгеннен аспайтын бағалар бойынша сатып алынады.

Әлеуетті өнім беруші ұсынатын бағалар сатып алу туралы шартты орындаудың бүкіл мерзімі ішінде тұрақты болып қалуы тиіс және бағаның төмендеу жағдайларын қоспағанда, өзгермеуі тиіс.

#### **10. Тендерлік өтінімді қамтамасыз ету**

Тендерлік өтініммен бірге әлеуетті өнім беруші дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды немесе фармацевтикалық қызметтерді сатып алуға бөлінген соманың бір пайызы мөлшерінде кепілдік қамтамасыз етуді енгізеді.

Тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз ету (бұдан әрі - кепілдікті қамтамасыз ету) мынадай түрде ұсынылады:

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) Қағидалардың 3-қосымшасына сәйкес нысан бойынша банк кепілдігі.

Ақша кепілі түріндегі тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етуді әлеуетті өнім беруші тендерді ұйымдастырушының тиісті шотына енгізеді:

Бенефициар «Банк Центр Кредит» АҚ

ИИК KZ 688 562 203 106 071 355

БСК БИК KСJBKZKX

BSN 181 240 006 407

**27.** Кепілдік қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге келесі жағдайларда бес жұмыс күні ішінде қайтарылады:

1) Әлеуетті өнім беруші қажет болған кезде өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін оны жазбаша нысанда кері қайтарып алады;

2) тендерлік құжаттаманың ережелеріне сәйкес келмеу негіздемесі бойынша тендерлік өтінімді қабылдамау;

3) басқа әлеуетті өнім берушіні тендер жеңімпазы деп тану;

4) тендер жеңімпазын айқындамай сатып алу рәсімдерін тоқтату;

5) сатып алу шарты күшіне енген және тендер жеңімпазы сатып алу шартының орындалуын кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізген жағдайларда жүзеге асырылады.

Кепілдік қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге қайтарылмайды, егер:

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

-тендер жеңімпазы деп танылғаннан кейін жеңімпаз сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты жасасудан жалтарса;

-ол жеңімпаз деп танылған соң сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізбесе, немесе уақтылы енгізбесе.

#### **11. Тендерлік өтінімді ресімдеу және бұрыштама қою**

Тендерлік өтінім басып шығарылады не өшірілмейтін сиямен жазылады, тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы бет әлеуетті өнім беруші өкілінің қолымен бекітіледі. Тендерлік өтінімнің техникалық ерекшелігі және сатып алуды кепілдік қамтамасыз етудің түпнұсқасы тендерлік өтінімге жеке қоса беріледі және тендерлік өтініммен бір конвертке мөрленеді. Техникалық ерекшелік тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы бет әлеуетті өнім беруші өкілінің қолымен бекітіледі.

Грамматикалық немесе арифметикалық қателерді түзету қажет болған жағдайларды қоспағанда, тендерлік өтінімнің мәтініне жолдар арасындағы кірістірулерді, түртулерді немесе жазбаларды енгізуге жол берілмейді.

## **12. Тендерлік өтінімі бар конвертті мөрлеу және таңбалау**

Әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімді конвертке жапсырады. Конвертте әлеуетті өнім берушінің атауы мен заңды мекенжайы, сондай-ақ әлеуетті өнім берушінің телефоны көрсетілуі тиіс.

Конвертте әлеуетті өнім берушінің атауы мен заңды мекенжайы болуға тиіс, Тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттамада көрсетілген мекенжай бойынша жолдануға тиіс Алматы қаласы, Төле би көшесі, №94, каб. № 211, және «**2024 ж. MAGLUMI 800 және CA-660 (SISMEX) анализаторларына реагенттер сатып алу тендері**» және «**23» сәуір 2024 жыл 09-00 сағатқа дейін ашпаңыз**» деген сөздер тұрады.

## **13. Тендерлік өтінімдерді ұсынудың орны мен соңғы мерзімі.**

Тендерлік өтінімдер тендерді ұйымдастырушыға мына мекенжай бойынша ұсынылады (жіберіледі): Алматы қ, Төле би көшесі 94, № 1 корпус (Ректорат ғимараты), № 211 кабинет, Мемлекеттік сатып алу басқармасы.

Тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі 09-00 сағат 00 минут «23» сәуір 2024 жыл (ұйымдастырушы толтыруы қажет).

### **Тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі өткеннен кейін ұсынылған тендерлік өтінімдер**

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

Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін тендерді ұйымдастырушы (оның жауапты тұлғасы) алған барлық тендерлік өтінімдер ашылмайды және әлеуетті өнім берушіге қайтарылады.

## **14. Тендерлік өтінімдерді кері қайтарып алу**

Әлеуетті өнім беруші қажет болған жағдайда өтінімді қабылдаудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін жазбаша нысанда өз өтінімін кері қайтарып ала алады.

Тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі өткеннен кейін тендерлік өтінімдерге ешқандай өзгерістер енгізуге жол берілмейді.

## **15. Тендерлік өтінімдерді ұсыну**

Тендерлік өтінімдер Қағидалардың және осы Тендерлік құжаттаманың талаптарына сәйкес ұсынылуы тиіс.

## **16. Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу.**

Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу рәсіміне әлеуетті өнім берушілер не олардың уәкілетті өкілдері қатыса алады, бұл ретте олар әлеуетті өнім берушілерді тіркеу журналына «23» сәуір 2024 ж. арналған 09-00 сағаттан кешіктірмей көрсете отырып тіркелуі тиіс.

**Карантиндік шектеулер** болған жағдайда тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу рәсімі нақты уақыт 11-00 сағат 2024 жылдың 23 сәуір күні режимінде таратылатын болады және ЗУМ бағдарламасында өткізілетін болады.

Тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу кезінде тендерлік комиссияның хатшысы қатысушы тұлғаларға тендерге қатысатын әлеуетті өнім берушілердің атауын және мекенжайын, олар ұсынған бағаларды, жеткізу және төлеу шарттарын, тендерлік өтінімдерді кері қайтарып алу мен өзгертуді, егер олар құжаттамада көрсетілсе, тендерлік өтінімді құрайтын құжаттардың болуы туралы ақпаратты хабарлайды және осы ақпаратты тендерлік өтінімді құрайтын конверттерді ашу хаттамасында тіркейді.

Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу рәсімі бойынша тендерлік комиссияның хатшысы ашу хаттамасын жасайды, оған оның барлық мүшелері, тендерлік комиссияның төрағасы, оның орынбасары және комиссия хатшысы қол қояды және әр парағына қол қояды.



## 17. Тендерлік өтінімдерді қарау.

Тендерлік комиссия тендерлік өтінімдерді олардың толықтығы, есептеулерде қателіктердің болуы, қажетті кепілдіктер, құжаттардағы барлық қолтаңбалар тұрғысынан зерделейді, сондай-ақ өтінімдерді тұтастай ресімдеудің дұрыстығын тексереді.

Тендерлік өтінімдерді қарау ҚР заңнамасына және осы тендерлік құжаттамаға сәйкес жүзеге асырылады.

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.

Тендерлік комиссия келесі жағдайларда тендерлік өтінімді тұтастай немесе лот бойынша қабылдамайды:

1) осы Қағидалардың шарттарына сәйкес тендерлік өтінімді кепілдікті камтамасыз 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 куәландырылған 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 II-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.

Тендер тәсілімен немесе оның қандай-да бір лотымен сатып алу мынадай негіздердің бірі бойынша өтпеді деп танылады:

1) тендерлік өтінімдер болмаған кезде;

2) Әлеуетті өнім берушілердің барлық тендерлік өтінімдері қабылданбаған кезде.

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.

Егер тендер тұтастай алғанда немесе қандай-да бір лот тендер құжаттамасының шарттарына сәйкес келетін бір ғана өтінімді беру негізі бойынша өтпеді деп танылса, онда тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осы өтінімді берген әлеуетті өнім берушіден бір көзден алу тәсілімен сатып алуды жүзеге асырады.

Қойылатын біліктілік талаптарына әлеуетті өнім берушілердің сәйкестігін бағалау критерийлері мен әдістері:

Сатып алу процесіне қатысу үшін әлеуетті өнім беруші мынадай біліктілік талаптарына сай болуы тиіс:

1) Құқық қабілеттілігі (заңды тұлғалар үшін), азаматтық әрекет қабілеттілігі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлғалар үшін);

2) тиісті фармацевтикалық қызметті жүзеге асыруға құқық қабілеттілігі;

3) тендерлік комиссияның (комиссияның) мүшелерімен және хатшысымен, сондай-ақ тендерлік комиссияның (комиссияның) шешімдерді тікелей және (немесе) жанама қабылдауға және (немесе) қабылданатын шешімдерге ықпал етуге құқығы бар тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілдерімен аффилиирленбеген;

4) бюджетке берешектің, міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыруға аударымдар және (немесе) жарналар бойынша берешектің болмауы;

5) банкроттық немесе тарату рәсіміне жатпайды.

Тендерлік комиссия осы тендерлік құжаттамаға сәйкес әлеуетті өнім берушілер ұсынған құжаттарды қараған кезде Әлеуетті өнім берушілердің біліктілік талаптарына сәйкестігі, сондай-ақ олар ұсынатын ақпараттың толықтығы мен дұрыстығы белгіленеді.

Тендерлік комиссия тендерге қатысу үшін қабылданған тендерлік өтінімдерді бағалайды, салыстырады және ең төмен баға ұсынысы негізінде және тендерлік құжаттамада көрсетілген өлшемшарттарды ескере отырып, жеңген тендерлік өтінімді айқындайды.

#### **18. Отандық тауар өндірушілерді немесе Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің өндірушілерін қолдау.**

Егер лот бойынша сатып алуға өтінімдері хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін отандық тауар өндірушілер және (немесе) Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің өндірушілері болып табылатын бір әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

Егер лот бойынша сатып алуға өтінімдері хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін отандық тауар өндірушілер және (немесе) Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің өндірушілері болып табылатын екі және одан да көп әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, олардың арасындағы жеңімпаз ең төмен баға бойынша айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

Сатып алуды жүргізу кезінде отандық тауар өндіруші әлеуетті өнім берушінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

1) Қазақстан Республикасының Рұқсаттар және хабарламалар туралы заңнамасына сәйкес алынған медициналық бұйымдарды өндіру жөніндегі фармацевтикалық қызметке арналған лицензиямен;

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.

Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің әлеуетті өнім беруші-өндірушісінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

1) медициналық бұйымдарды өндіру жөніндегі фармацевтикалық қызметке лицензиямен;

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.

#### **19. Кәсіпкерлік бастаманы қолдау**

Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде шарттар жасасуға Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес объектінің талаптарға сәйкестігі туралы сертификат алған әлеуетті өнім берушілердің артықшылығы:

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

2) тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету бойынша дәрілік заттар мен фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезіндегі тиісті дистрибуторлық практика (GDP);

3) фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде тиісті дәріхана практикасы (GPP).  
Тендерлік өтінімге сатып алу шартын немесе өнім беру шартын жасасуға артықшылық алу үшін:

1) отандық тауар өндірушілер дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды жеткізудің ұзақ мерзімді шарттарын жасасу кезінде объектінің және өндірістің тиісті өндірістік практика талаптарына сәйкестігі туралы Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған сертификатты (GMP) қоса береді;

2) әлеуетті өнім берушілер медициналық мақсаттағы бұйымдарды сатып алу кезінде объектінің Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған тиісті дистрибуторлық практика талаптарына (GDP) сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді;

3) әлеуетті өнім берушілер және (немесе) олардың бірлесіп орындаушылары фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде объектінің Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған тиісті дәріхана практикасының (GPP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді.

Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттары мен қағидалардың талаптарына сәйкес келетін өтінімді және объектінің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты ұсынған бір ғана әлеуетті өнім беруші қатысса, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

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 дистрибуторлық 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.

## **20. Тендер қорытындыларын шығару**

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 қабылдамау 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.

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

## **21. Сатып алу туралы шарт жасасу**

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 шартқа немесе осы Қағидаларға 5 және (немесе) 6-қосымшаларға сәйкес нысан бойынша жасалатын фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шартты жібереді.

Шартты алған күннен бастап он жұмыс күні ішінде тендер жеңімпазы оған қол қояды не тапсырыс берушіні оның талаптарымен келіспейтіні немесе қол қоюдан бас тартатыны туралы жазбаша хабардар етеді. 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 екі жұмыс күнінен аспайды.

Егер Қазақстан Республикасының заңнамалық актілерінде өзгеше көзделмесе, сатып алу шарты немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарт тараптардың уәкілетті өкілдері қол қойған күннен бастап күшіне енеді.

Егер тендер жеңімпазы сатып алу шартына немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартқа белгіленген мерзімде қол қоюдан жалтарса немесе Тапсырыс берушіні оның талаптарымен келіспейтіні туралы хабардар етпесе, онда тапсырыс беруші Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін және баға ұсынысы жеңімпаз ұсынғаннан кейін екінші болып табылатын тендер қатысушысымен шарт жасасады.

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.

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.

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.

Шарттардың орындалуын бақылауды Тапсырыс беруші Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес жүзеге асырады.

Медициналық бұйымдарды сатып алу туралы шартқа Қазақстан Республикасы Азаматтық кодексінің нормалары қолданылады.

### **Сатып алу туралы шарттың орындалуын қамтамасыз ету**

Тараптар Сатып алу туралы шартқа қол қойғаннан кейін он жұмыс күнінен кешіктірмей, егер Шартта өзгеше көзделмесе, Өнім беруші Сатып алу туралы шарттың орындалуын қамтамасыз ету үшін осы шарттың жалпы сомасының үш пайызын енгізеді.

Сатып алу туралы шарттың орындалуын қамтамасыз ету төмендегідей түрде жасалады:

1) Тапсырыс берушінің қызмет көрсететін банкінде орналастырылатын ақшалай қаражат түріндегі кепілдік жарна;

2) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша Қазақстан Республикасы Ұлттық Банкінің нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес берілген банк кепілдігі.

Ақшалай қаражаттың кепілдік жарна түріндегі қамтамасыз ету кепілдігін Әлеуетті өнім беруші Тапсырыс берушінің тиісті шотына енгізеді

Егер сатып алу шартының бағасы тиісті қаржы жылына арналған айлық есептік көрсеткіштің екі мың еселенген мөлшерінен аспаса, кепілдік қамтамасыз ету енгізілмейді.

Тапсырыс беруші шартта көрсетілген мерзімдерде немесе егер бұл мерзім шартта көрсетілмесе, өнім беруші міндеттемелерді толық орындаған сәттен бастап бес жұмыс күні ішінде енгізілген шарттың орындалуын қамтамасыз етуді өнім берушіге қайтарады.

Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың орындалуын кепілдік қамтамасыз етуді Тапсырыс беруші Өнім берушіге төмендегі жағдайларда қайтармайды:

1) Өнім берушінің шарттық міндеттемелерді орындамауына немесе тиісінше орындамауына байланысты сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты бұзғаны үшін;

2) Өнім беру шарты бойынша өз міндеттемелерін орындамағаны немесе тиісінше орындамағаны (жеткізу мерзімдерін бұзу, медициналық мақсаттағы сапасыз бұйымдарды жеткізу және шарттың басқа да талаптарын бұзу) үшін ;

3) сатып алу шартында немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартта көзделген өз міндеттерін орындамағаны немесе тиісінше орындамағаны үшін айыппұл санкцияларын төлемеген жағдайларда.

Сатып алынатын тауарлардың тізбесі  
Тапсырыс берушінің атауы: «С. Ж. Асфендияров ағындағы Қазақ ұлттық медицина университеті» KEAK

MAGLUMI 800 автоматты иммунохимиялық анализаторы үшін:

| Лот № | Лоттың атауы  | Өлшем бірлігі | Саны | Жеткізу шарттары    | Тауардың жеткізгілі мерзімі                           | Тауардың жеткізілетін орны                                 | Аванстық төлем мөлшері, %-бен | Сатып алу үшін бөлінген, әр бірлік үшін баға | Сатып алу үшін бөлінген сома |
|-------|---|---------------|------|---------------------|---|--|-------------------------------|--|------------------------------|
| 1     | Қалқанша безді ынталандыратын гормонды (TSH) анықтауға арналған реагент | жинақ         | 10   | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 %                           | 80 840,00                                    | 808 400,00                   |
| 2     | Жалпы трийодтиронинді (Т3) анықтауға арналған реагент                   | жинақ         | 4    | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 %                           | 80 840,00                                    | 323 360,00                   |
| 3     | Жалпы тироксинді анықтауға арналған реагент (Т4)                        | жинақ         | 3    | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 %                           | 80 840,00                                    | 242 520,00                   |
| 4     | Бос тироксинді анықтауға арналған реагент (Бос Т4)                      | жинақ         | 10   | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 %                           | 80 840,00                                    | 808 400,00                   |
| 5     | Еркін трийодтиронинді анықтауға арналған реагент (Бос Т3)               | жинақ         | 15   | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 %                           | 80 840,00                                    | 1 212 600,00                 |
| 6     | Тироглобулинді анықтауға арналған реагент (ТГ)                          | жинақ         | 2    | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 %                           | 143 535,00                                   | 287 070,00                   |
| 7     | Тироглобулинге антиденелерді анықтауға арналған реагент (антиТГ)        | жинақ         | 3    | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 %                           | 197 980,00                                   | 593 940,00                   |

|    |   |       |    |                     |   |  |     |            |              |
|----|---|-------|----|---------------------|---|--|-----|------------|--------------|
| 8  | Тиреопероксидазаға антиденелерді анықтауға арналған реагент (антиТПО)                       | жинак | 10 | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 194 680,00 | 1 946 800,00 |
| 9  | Фолликулды ынталандыратын гормонды (FSH) анықтауға арналған реагент                         | жинак | 3  | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 95 690,00  | 287 070,00   |
| 10 | Лютеиндеуші гормонды (LH) анықтауға арналған реагент  | жинак | 3  | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 100 640,00 | 301 920,00   |
| 11 | Адамның хорионикалық гонадотропиннің (бета-НСГ) бета суббірлігін анықтауға арналған реагент | жинак | 2  | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 100 640,00 | 201 280,00   |
| 12 | Пролактинді анықтауға арналған реагент  | жинак | 4  | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 95 690,00  | 382 760,00   |
| 13 | Эстрадиолды анықтауға арналған реагент  | жинак | 2  | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 117 140,00 | 234 280,00   |
| 14 | Прогестеронды анықтауға арналған реагент  | жинак | 3  | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 117 140,00 | 351 420,00   |
| 15 | Тестостеронды анықтауға арналған реагент  | жинак | 4  | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 117 140,00 | 468 560,00   |
| 16 | Дегидроэпандростерон сульфатын анықтауға арналған реагент (DEA-SO4)                         | жинак | 2  | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 245 820,00 | 491 640,00   |
| 17 | Альфа-фетопroteinді (AFP) анықтауға арналған реагент  | жинак | 2  | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 141 680,00 | 283 360,00   |
| 18 | Эмбриональды катерлі ісік антигенін (РЭА) анықтауға арналған реагент                        | жинак | 1  | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 118 790,00 | 118 790,00   |



|    |   |       |   |                     |   |  |     |            |              |
|----|---|-------|---|---------------------|---|--|-----|------------|--------------|
| 19 | Жалпы простатаға тән антигенді анықтауға арналған реагент (PSA жалпы)       | жинақ | 1 | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 179 630,00 | 179 630,00   |
| 20 | Простатаға тән бос антигенді анықтауға арналған реагент (PSA бос)           | жинақ | 1 | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 197 980,00 | 197 980,00   |
| 21 | Аналық без катерлі ісігінің маркерін анықтауға арналған реагент (CA 125 II) | жинақ | 1 | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 201 280,00 | 201 280,00   |
| 22 | Сүт безі карциномасының маркерін анықтауға арналған реагент (CA 15-3)       | жинақ | 1 | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 201 280,00 | 201 280,00   |
| 23 | Көмірсу антигенін анықтауға арналған реагент (CA 19-9)                      | жинақ | 1 | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 201 280,00 | 201 280,00   |
| 24 | С пептидін анықтауға арналған реагент                                       | жинақ | 2 | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 164 980,00 | 329 960,00   |
| 25 | Инсулинді анықтауға арналған реагент  | жинақ | 3 | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 207 880,00 | 623 640,00   |
| 26 | Соматотропты гормонды анықтауға арналған Реагент                            | жинақ | 8 | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 197 980,00 | 1 583 840,00 |
| 27 | Кортизолды анықтауға арналған реагент                                       | жинақ | 3 | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 164 980,00 | 494 940,00   |
| 28 | АСТН анықтауға арналған реагент   | жинақ | 2 | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 262 320,00 | 524 640,00   |
| 29 | Паратиромд гормонның анықтауға арналған реагент, бұзылмаған                 | жинақ | 5 | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 321 715,00 | 1 608 575,00 |
| 30 | А циклоsporинін анықтауға арналған реагент                                  | жинақ | 1 | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 486 000,00 | 486 000,00   |
| 31 | Д витаминін сандық анықтауға арналған реагент                               | жинақ | 6 | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 299 650,00 | 1 797 900,00 |

|   |   |       |    |                        |   |  |     |            |            |
|---|---|-------|----|------------------------|---|--|-----|------------|------------|
| 32  | Анықтауға арналған реагент<br>Тақролимус                          | жинақ | 1  | DDP<br>Межелі<br>пункт | Тапсырыс берушінің<br>өтінімі бойынша<br>15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай<br>ауданы, Тасты-бұлақ ш/а,<br>Таутаған № 2 | 0 % | 617 035,00 | 617 035,00 |
| 33  | Бастапқы реактивтер   | дана  | 8  | DDP<br>Межелі<br>пункт | Тапсырыс берушінің<br>өтінімі бойынша<br>15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай<br>ауданы, Тасты-бұлақ ш/а,<br>Таутаған № 2 | 0 % | 51 440,00  | 411 520,00 |
| 34  | Жуу концентраты   | дана  | 12 | DDP<br>Межелі<br>пункт | Тапсырыс берушінің<br>өтінімі бойынша<br>15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай<br>ауданы, Тасты-бұлақ ш/а,<br>Таутаған № 2 | 0 % | 24 730,00  | 296 760,00 |
| 35  | Реакция модульдері  | дана  | 5  | DDP<br>Межелі<br>пункт | Тапсырыс берушінің<br>өтінімі бойынша<br>15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай<br>ауданы, Тасты-бұлақ ш/а,<br>Таутаған № 2 | 0 % | 128 685,00 | 643 425,00 |
| 36  | Жарық сигналдың тексеруге арналған<br>ерітінді                    | дана  | 6  | DDP<br>Межелі<br>пункт | Тапсырыс берушінің<br>өтінімі бойынша<br>15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай<br>ауданы, Тасты-бұлақ ш/а,<br>Таутаған № 2 | 0 % | 41 245,00  | 247 470,00 |
| 37  | Жүйе түтіктерін тазалауға арналған<br>ерітінді                    | орау  | 1  | DDP<br>Межелі<br>пункт | Тапсырыс берушінің<br>өтінімі бойынша<br>15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай<br>ауданы, Тасты-бұлақ ш/а,<br>Таутаған № 2 | 0 % | 98 890,00  | 98 890,00  |
| <b>СА-660 (SISMEX) автоматты иммунохимиялық анализаторы үшін:</b> |   |       |    |                        |   |  |     |            |            |
| 38  | Зертханалық талдауға арналған<br>химиялық реагент-коагуллограмма. | орау  | 3  | DDP<br>Межелі<br>пункт | Тапсырыс берушінің<br>өтінімі бойынша<br>15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай<br>ауданы, Тасты-бұлақ ш/а,<br>Таутаған № 2 | 0 % | 111 720,00 | 335 160,00 |
| 39  | Зертханалық талдауға арналған<br>химиялық реагент-коагуллограмма. | орау  | 3  | DDP<br>Межелі<br>пункт | Тапсырыс берушінің<br>өтінімі бойынша<br>15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай<br>ауданы, Тасты-бұлақ ш/а,<br>Таутаған № 2 | 0 % | 150 220,00 | 450 660,00 |
| 40  | Зертханалық талдауға арналған<br>химиялық реагент-коагуллограмма. | орау  | 3  | DDP<br>Межелі<br>пункт | Тапсырыс берушінің<br>өтінімі бойынша<br>15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай<br>ауданы, Тасты-бұлақ ш/а,<br>Таутаған № 2 | 0 % | 50 820,00  | 152 460,00 |
| 41  | Зертханалық талдауға арналған<br>химиялық реагент-коагуллограмма. | орау  | 2  | DDP<br>Межелі<br>пункт | Тапсырыс берушінің<br>өтінімі бойынша<br>15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай<br>ауданы, Тасты-бұлақ ш/а,<br>Таутаған № 2 | 0 % | 83 160,00  | 166 320,00 |
| 42  | Зертханалық талдауға арналған<br>химиялық реагент-коагуллограмма. | орау  | 2  | DDP<br>Межелі<br>пункт | Тапсырыс берушінің<br>өтінімі бойынша<br>15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай<br>ауданы, Тасты-бұлақ ш/а,<br>Таутаған № 2 | 0 % | 157 780,00 | 315 560,00 |
| 43  | Зертханалық талдауға арналған<br>химиялық реагент-коагуллограмма. | орау  | 1  | DDP<br>Межелі<br>пункт | Тапсырыс берушінің<br>өтінімі бойынша<br>15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай<br>ауданы, Тасты-бұлақ ш/а,<br>Таутаған № 2 | 0 % | 42 000,00  | 42 000,00  |
| 44  | Зертханалық талдауға арналған<br>химиялық реагент-коагуллограмма. | орау  | 17 | DDP<br>Межелі<br>пункт | Тапсырыс берушінің<br>өтінімі бойынша<br>15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай<br>ауданы, Тасты-бұлақ ш/а,<br>Таутаған № 2 | 0 % | 58 800,00  | 999 600,00 |

|    |   |      |    |                     |   |  |     |            |              |
|----|---|------|----|---------------------|---|--|-----|------------|--------------|
| 45 | Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллграмма. | орау | 15 | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 144 172,00 | 2 162 580,00 |
| 46 | Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллграмма. | орау | 3  | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 42 490,00  | 127 470,00   |
| 47 | Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллграмма. | орау | 1  | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 176 183,00 | 176 183,00   |
| 48 | Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллграмма. | орау | 1  | DDP<br>Межелі пункт | Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн | Алматы, к. Наурызбай ауданы, Тасты-бұлақ ш/а, Таутаған № 2 | 0 % | 135 100,00 | 135 100,00   |

\* Тауарлардың толық сипаттамасы техникалық сипаттамала көрсетіледі

**ТЕХНИКАЛЫҚ ЕРЕКШЕЛІК**

| Лоттың № | Лоттың атауы  | Техникалық сипаттамасы  |
|----------|---|---|
| 1        | Қалқанша безді ынталандыратын гормонды (TSH) анықтауға арналған реагент | MAGLUMI TSH (CLIA) - MAGLUMI Автоматты хемилуминесцентті иммундық анализаторы үшін (800, 2000, 4000, X8, X3)сандық қалқанша безді ынталандыратын гормонды анықтауға арналған тест (TSH немесе тиреотропин).Анықталатын параметрлер: MAGLUMI TSH (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуындағы қалқанша безді ынталандыратын гормонды (TSH немесе тиреотропин) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемилуминесцентті иммуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты. |
| 2        | Жалпы трийодтиронинді (Т3) анықтауға арналған реагент                   | MAGLUMI T3 (CLIA)Жалпы Трийодтиронин (Т3) автоматты хемилуминесцентті MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) иммундық анализаторы үшін сандық анықтау тесті<br>Анықталатын параметрлер: MAGLUMI T3 (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуындағы трийодтиронинді (Т3) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемилуминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.   |
| 3        | Жалпы тироксинді анықтауға арналған реагент (Т4)                        | MAGLUMI T4 (CLIA) - MAGLUMI(800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемилуминесцентті иммундық анализаторға арналған тироксинді (Т4) анықтауға арналған сандық тест<br>Анықталатын параметрлер: MAGLUMI T4 (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуындағы тироксинді (Т4) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемилуминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана.<br>Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.   |
| 4        | Бос тироксинді анықтауға арналған реагент (Бос Т4)                      | MAGLUMI FT4 (CLIA) -MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) автоматты хемилуминесцентті иммундық анализаторы үшін бос тироксинді ( FT4) сандық анықтау тесті. Анықталатын параметрлер: MAGLUMI FT4 (CLIA) Тест принципі: адамның қан сарысуындағы бос тироксинді ( FT4) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемилуминесцентті иммуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат  |

|   |   |   |
|---|---|---|
|   |   | пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.  |
| 5 | Еркін трийодтиронинді анықтауға арналған реагент (Бос ТЗ)             | <p>MAGLUMI FT3 (CLIA) - MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторы үшін бос трийодтиронинді (FT3) анықтауға арналған сандық тест</p> <p>Анықталатын параметрлер: MAGLUMI FT3 (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуындағы бос трийодтиронинді (FT3) анықтау үшін сандық <i>in vitro</i> талдау.</p> <p>Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана.</p> <p>Жиықтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады.</p> <p>MAGLUMI TG (CLIA) - MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған тироглобулинді (TG) анықтауға арналған сандық тест</p> <p>MAGLUMI TG (CLIA). Тест принципі: <i>in vitro</i> талдау адамның қан сарысуындағы тироглобулинді (TG) анықтау үшін сандық <i>in vitro</i> талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана.</p> <p>Жиықтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады.</p> |
| 6 | Тироглобулинді анықтауға арналған реагент (TT)                        | <p>MAGLUMI (TGA) (CLIA) -MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған тироглобулинге (TGA) аутоиммунды антиденелерді анықтауға арналған сандық тест (800, 2000, 4000, X8, X3). Анықталатын параметрлер: MAGLUMI TGA (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуындағы тироглобулинге (TGA) аутоиммунды антиденелерді анықтау үшін сандық <i>in vitro</i> талдау.</p> <p>Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана.</p> <p>Жиықтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады.</p>   |
| 7 | Тироглобулинге антиденелерді анықтауға арналған реагент (антиТТ)      | <p>MAGLUMI Anti-TPO (CLIA) - MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған қалқанша безінің пероксидаза антиденелерін (TPO) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: Maglumi Anti-TPO (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуындағы қалқанша безінің пероксидазасына (TPO) антиденелерді анықтау үшін сандық <i>in vitro</i> талдау</p> <p>Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана.</p> <p>Жиықтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады.</p>   |
| 8 | Тиреопероксидазаға антиденелерді анықтауға арналған реагент (антиТПО) | <p>MAGLUMI FSH (CLIA) - MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған қалқанша безінің пероксидаза антиденелерін (TPO) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: Maglumi Anti-TPO (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуындағы қалқанша безінің пероксидазасына (TPO) антиденелерді анықтау үшін сандық <i>in vitro</i> талдау</p> <p>Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана.</p> <p>Жиықтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады.</p>  |
| 9 | Фолликулды ынталандыратын гормонды (FSH) анықтауға арналған реагент   | <p>MAGLUMI FSH (CLIA) - MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторы үшін фолликулды ынталандыратын адам гормоны (FSH)Сандық анықтау тесті Анықталатын параметрлер: MAGLUMI FSH (CLIA) Тест принципі: анықтау үшін сандық адамның қан сарысуындағы фолликулды ынталандыратын гормон (FSH) <i>in vitro</i> талдау.</p> <p>Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау</p>   |

|    |   |  |
|----|---|--|
| 10 | Лютенинлеуші гормонды (LH) анықтауға арналған реагент                                       | <p>Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p> <p>MAGLUMI LH (CLIA) - MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған лютеиндеуші гормонды (LH) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI LH (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуында лютеиндеуші гормон (LH, сондай-ақ лютропин немесе лютрофин деп аталады) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау</p> <p>Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p> |
| 11 | Адамның хорионикалық гонадотропиннің (бета-HCG) бета суббірлігін анықтауға арналған реагент | <p>MAGLUMI HCG/β-HCG (CLIA) - MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализатор үшін адамның хорионикалық гонадотропиннің (β-суббірліктер) (HCG / β-HCG) анықтауға арналған сандық тест. Анықталатын параметрлер: MAGLUMI HCG/β-HCG (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуындағы адамның хорионикалық гонадотропиннің (β-суббірлік) (HCG/β-HCG) сандық in vitro талдау</p> <p>Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана.</p> <p>Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>   |
| 12 | Пролактинді анықтауға арналған реагент  | <p>MAGLUMI PRL (CLIA) - MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған пролактинді (PRL) анықтау тесті</p> <p>Анықталатын параметрлер: MAGLUMI PRL (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуындағы Пролактинді (лютеотропты гормон немесе лютеотропин деп те аталатын PRL) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау.</p> <p>Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>  |
| 13 | Эстрадиолды анықтауға арналған реагент  | <p>MAGLUMI Estradiol (CLIA) - MAGLUMI Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған эстрадиолды (Estradiol) анықтауға арналған сандық тест</p> <p>Анықталатын параметрлер: MAGLUMI Estradiol (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуындағы эстрадиолды (Estradiol) анықтау үшін сандық in vitro талдау.</p> <p>Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау</p> <p>Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана.</p> <p>Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>  |

|    |  |   |
|----|--|---|
| 14 | Прогестеронды анықтауға арналған реагент                             | MAGLUMI PRG (CLIA) -MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған прогестеронды анықтауға арналған сандық тест (PRG, PRG) (800, 2000, 4000, X8, X3). Анықталатын параметрлер: MAGLUMI PRG (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуындағы прогестеронды (PRG, PRG) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жиынақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу кысығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу кысығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты. MAGLUMI Testosterone (CLIA) - MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған testosterone (Testosterone) анықтауға арналған сандық тест. Анықталатын параметрлер: MAGLUMI Testosterone (CLIA)   |
| 15 | Тестостеронды анықтауға арналған реагент                             | Тест принципі: адамның қан сарысуындағы тестостеронды (Testosterone) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жиынақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу кысығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу кысығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты. MAGLUMI DHEA-S (CLIA) - MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған дегидроэпандростеронды (DHEA-S) анықтауға арналған сандық тест. Анықталатын параметрлер: MAGLUMI DHEA-s (CLIA)   |
| 16 | Дегидроэпандростерон сульфатын анықтауға арналған реагент (DEA-SO4)  | Тест принципі: адамның қан сарысуындағы дегидроэпандростеронды (DHEA-S) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жиынақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу кысығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу кысығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты. MAGLUMI AFP (Prenatal Screening) (CLIA) -MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған AFP (Prenatal Screening) Альфа-фетопротейннің анықтауға арналған сандық тест. Анықталатын параметрлер: MAGLUMI AFP (Prenatal Screening) (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуындағы AFP (prenatal альфа) Альфа-фетопротейннің сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жиынақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу кысығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу кысығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты. |
| 17 | Альфа-фетопротейнді (AFP) анықтауға арналған реагент                 | MAGLUMI CEA (CLIA) - MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған катерлі ісік-эмбриональды антигенді (CEA) анықтауға арналған сандық тест. Анықталатын параметрлер: MAGLUMI CEA (CLIA)  |
| 18 | Эмбриональды катерлі ісік антигенін (РЭА) анықтауға арналған реагент | Тест принципі: адамның қан сарысуындағы катерлі ісік-эмбриональды антигенді (CEA) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жиынақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу кысығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу кысығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.  |

|    |   |  |
|----|---|--|
| 19 | Жалпы протастаға тән антигенді анықтауға арналған реагент (PSA жалпы)       | <p>MAGLUMI f-PSA (CLIA) -MAGLUMI 800 Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализатор үшін бос протастикалық спецификалық антигенді (f-PSA) анықтауға арналған сандық тест. Анықталатын параметрлер: MAGLUMI f-PSA (CLIA).<br/> Сынақ принципі: бос протастикалық спецификалық антиген (f-PSA) үшін сандық. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>  |
| 20 | Протастаға тән бос антигенді анықтауға арналған реагент (PSA бос)           | <p>MAGLUMI f-PSA (CLIA) -MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализатор үшін бос протастикалық спецификалық антигенді (f-PSA) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI f-PSA (CLIA). Сынақ принципі: бос протастикалық спецификалық антиген (f-PSA) үшін сандық.<br/> Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана.<br/> Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>  |
| 21 | Аналық без қатерлі ісігінің маркерін анықтауға арналған реагент (CA 125 II) | <p>MAGLUMI CA 125(CLIA) MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған 125 (CA 125) қатерлі ісік антигенін анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI CA 125 (CLIA)<br/> Тест принципі: адамның қан сарысуындағы қатерлі ісік антигені 125 (CA 125)сандық анықтау үшін <i>in vitro</i> талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>  |
| 22 | Сүт безі қаршиномасының маркерін анықтауға арналған реагент (CA 15-3)       | <p>MAGLUMI CA 15-3 (CLIA) - MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3)Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализатор үшін 15-3 (CA 15-3) қатерлі ісік антигенінің мөлшерін анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI CA 15-3 (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуындағы қатерлі ісік антигенінің 15-3 (CA 15-3) <i>in vitro</i> анализінің мөлшерін анықтау үшін сандық <i>in vitro</i> талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p> |
| 23 | Көмірсу антигенін анықтауға арналған реагент (CA 19-9)                      | <p>MAGLUMI CA 19-9 (CLIA) -MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3)Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторы үшін CA 19-9 қатерлі ісік антигенінің сандық мөлшерін анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI CA 19-9 (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуындағы қатерлі ісік антигенінің (CA 19-9) мөлшерін анықтау үшін сандық <i>in vitro</i> талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау<br/> Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>                            |



|    |  |  |
|----|--|--|
| 24 | С пептидін анықтауға арналған реагент            | <p>MAGLUMI C-Peptide(CLIA) -MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3)Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған дәнекер пептидті (C-Peptide) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI C-Peptide (CLIA)</p> <p>Тест принципі: адамның қан сарысуындағы дәнекер пептидті (C-Peptide) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті имуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жынытығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>     |
| 25 | Инсулинді анықтауға арналған реагент             | <p>MAGLUMI Insulin (CLIA) -MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған инсулинді (Insulin) анықтауға арналған сандық тест (инсулин). Анықталатын параметрлер: MAGLUMI Insulin (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуындағы инсулинді (инсулин) анықтау үшін сандық in vitro талдау.</p> <p>Тест әдісі: хемиллюминесцентті имуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана.</p> <p>Жинақтау жынытығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>      |
| 26 | Соматотропты гормонды анықтауға арналған Реагент | <p>MAGLUMI GH (CLIA) - MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған өсу гормонын (GH) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: GH (CLIA). Тест принципі: in vitro талдау адамның қан сарысуындағы өсу гормонын (GH) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті имуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жынытығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>                                    |
| 27 | Кортизолды анықтауға арналған реагент            | <p>MAGLUMI Cortisol (CLIA) -MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған кортизолды (Cortisol) анықтауға арналған сандық тест. Анықталатын параметрлер: MAGLUMI Cortisol (CLIA). Тест принципі: қан сарысуындағы немесе адамның зәріндегі кортизолды (Cortisol) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті имуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жынытығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>       |
| 28 | АСТН анықтауға арналған реагент                  | <p>MAGLUMI АСТН(CLIA) - MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3)Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған аденокортикотропты гормонды (АСТН) анықтауға арналған сандық тест Анықталатын параметрлер: MAGLUMI АСТН (CLIA). Тест принципі: адамның қан сарысуындағы аденокортикотропты гормонды (АСТН) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті имуноталдау.</p> <p>Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жынытығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реагенттер туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p> |

|    |   |   |
|----|---|---|
| 29 | Паратирод гормонын анықтауға арналған реагент, бұзылмаған | <p>MAGLUMI Intact PTH (CLIA) -MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3)Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализатор үшін бұзылмаған паратирод гормонын (бұзылмаған PTH) анықтауға арналған сандық тест</p> <p>Анықталатын параметрлер: MAGLUMI Intact PTH (CLIA)</p> <p>Тест принципі: адамның қан сарысуындағы бұзылмаған паратирод гормонын (бұзылмаған PTH) анықтау үшін сандық in vitro талдау.</p> <p>Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау</p> <p>Жиынтықтағы тестер саны: 100 дана.</p> <p>Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді, Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реактант туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады.</p> |
| 30 | А циклоспоринін анықтауға арналған реагент                | <p>MAGLUMI CSA (CLIA) - MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3)Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған циклоспорин а (CSA) сандық тесті</p> <p>Анықталатын параметрлер: MAGLUMI CSA (CLIA)</p> <p>Тест принципі: in vitro талдау адамның қан сарысуындағы циклоспорин А (CSA) анықтау үшін сандық in vitro талдау . Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реактант туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>   |
| 31 | D витаминін сандық анықтауға арналған реагент             | <p>25OH - D дәрумені (CLIA)-MAGLUMI (800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған 25-oh D дәруменін анықтауға арналған сандық тест. Анықталатын параметрлер: 25-oh D дәрумені. тест принципі: адамның қан сарысуындағы 25-oh D дәруменін in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноанализ. Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Конфигурация жиынтығы: сапаны бақылау, Жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реактант туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>   |
| 32 | Анықтауға арналған реагент<br>Такролимус                  | <p>MAGLUMI FK 506(CLIA) - MAGLUMI(800, 2000, 4000, X8, X3) Автоматты хемиллюминесцентті иммундық анализаторға арналған FK 506 (такролимус) анықтау үшін сандық тест. Анықталатын параметрлер: MAGLUMI FK 506 (CLIA). Тест принципі: адам бұқла қанындағы FK 506 (такролимус) анықтау үшін сандық in vitro талдау. Тест әдісі: хемиллюминесцентті иммуноталдау Жиынтықтағы тесттер саны: 100 дана. Жинақтау жиынтығы: сапаны бақылау және жоғарғы калибратор, төменгі калибратор, буферлік ерітінді. Магниттік наношарлар қатты реакция фазасы ретінде әрекет етеді. Жиынтықта реактант туралы ақпарат пен кіріктірілген калибрлеу қисығы бар RFID белгісі бар. Калибраторлар кірістірілген калибрлеу қисығын екі нүктеге реттеу үшін қолданылады. Калибрлеу 4 апта бойы тұрақты.</p>  |
| 33 | Бастапқы реактивтер                                       | <p>1 және 2 бастапқы реактивтердің жарамдылығын және өлшеу және мөлшерлеу құрылғыларының жұмыс сапасын тексеру үшін жарық сигналын тексеру ерітіндісі қажет . Жарық сигналын тексеру күн сайын алғашқы талдау процедурасын жүргізу арқылы немесе бастапқы реактивтердің жана партиясын қолданар алдындаMAGLUMI сериялы хемиллюминесцентті иммунологиялық анализатор (maglumi 600, Maglumi 800 модельдерін қоса алғанда, Maglumi 1000, Maglumi 1000 Plus, Maglumi 2000, Maglumi 4000 және maglumi 4000 Plus)көмегімен автоматты түрде жүргізілуі керек .</p> <p>Бұл бақылау процедурасы анализатордың дұрыс жұмыс істеуін және бастапқы реактивтердің жарамдылығын тексеруге</p>   |

|    |  |  |
|----|--|--|
|    |  | <p>мүмкіндік береді және осылайша анализатордың дұрыс жұмыс істеуіне, бастапқы реагенттердің дұрыс орналастыруына немесе жарамдылық мерзімінің аяқталуына байланысты қате нәтижелерді болдырмайды.</p> <p>MAGLUMI жуу концентраты - MAGLUMI сериялы иммунологиялық анализатор (соның ішінде maglumi 600, Maglumi 800, Maglumi 1000, maglumi 1000 Plus модельдері,</p> <p>Maglumi 2000, Maglumi 2000 Plus, Maglumi 4000 және Maglumi 4000 Plus) Автоматты химилуминесцентті көмегімен талдау жүргізу кезінде магниттік микробөлшектерді жууға арналған сұйылту арқылы жуу сұйықтығын алу үшін қолданылатын ерітінді.</p>  |
| 34 | Жуу концентраты  | <p>Реакциялық модуль MAGLUMI химилуминесцентті иммунологиялық анализатор сериясы (соның ішінде maglumi 600, Maglumi 800, Maglumi 1000 модельдері, Maglumi 2000, Maglumi 2000 Plus, Maglumi 4000 және Maglumi 4000 Plus) автоматты пайдалану арқылы MAGLUMI талдау жүргізуге арналған. Реакция модулі: 6-64 (әрқайсысында 6 тесік бар).</p> <p>Қосымша ақпарат (мысалы, MAGLUMI талдауларын орындау параметрлері).</p>  |
| 35 | Реакция модульдері   |  |
| 36 | Жарық сигналын тексеруге арналған ерітінді                     | <p>MAGLUMI Автоматты химилуминесцентті иммунологиялық анализаторын (ХЛИА) пайдалана отырып талдау жүргізу үшін қажетті химилуминетриялық жарық сигналын қалыптастыруға арналған бастапқы реагенттер жиынтығы. (1 қаптама. –5*2 мл)</p>   |
| 37 | Жүйе түтіктерін тазалауға арналған ерітінді                    | <p>Жүйе түтігін тазалауға арналған ерітінді- бөтелке 500 мл. Автоматты химилуминесцентті иммундық анализаторға арналған қалдықтары жинауға арналған сөмкелер (800, 2000, 400+0, X8, X3).</p>   |
| 38 | Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма. | <p>Thromborel S анықтауға арналған реагент. Протромбиндік уақытты (PV) және II, V, VII және X коагуляция факторларының белсенділігін анықтауға арналған. Реагент құрамы: лиофилизацияланған аламың плацентарлы тромбопластині (<math>\leq 60</math> г/л), кальций хлориді (шамамен. 1,5 г/л), тұрақтандырғыштар. Консерванттар: гентамицин (0,1 г/л), 5-хлор-2-метил-4-изотиазол-3-oh және 2-метил-4-изотиазол-3-oh (<math>\leq 15</math> мг/л). Қаптама және сынақтар саны: 10 x 10 мл (1000 сынақ).</p>  |
| 39 | Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма. | <p>Actin FS анықтауға арналған реагент. Адам плазмасындағы белсендірілген ішінара тромбопластин уақытын (ATTV) анықтауға арналған Реагент. Құрамы: кремнийй диоксиді (1,2 г/л), соя лецитині (0,25 г/л), натрий хлориді, тұрақтандырғыш - (4-(2-гидроксиэтил)-1-пиперазин этансульфон қышқылы. Қаптама 20*5мл. басып шығарғаннан кейін реагент 2 апта бойы тұрақты болады. 2-25°C температурада. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабықтың бағдарламалық жасақтамасымен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен тексеру үшін Жеткізуші жеткізу кезінде жиынтықты спектрлік калибрлеуді жүргізеді. Жеткізілген жиынтық орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек. Қаптамада 1000 тест бар. (10x10мл).</p> |
| 40 | Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма. | <p>Кальций хлоридінің ерітіндісі әртүрлі коагулометриялық талдаулар үшін көмекші реагент ретінде қолданылады. Құрамы: CaCl2 ерітіндісі 0,025 моль/л. Ашылғаннан кейінгі тұрақтылық: +2-ден +25 °C-қа дейін 8 апта. Қаптама: -10 x 15 мл Тапсырыс берушіге қолжетімді медициналық жабықтың бағдарламалық жасақтамасымен үйлесімділігін анықтау және кейіннен өндіруші бекіткен стандартты үлгілер бойынша калибрлеуді валидациялау үшін Жеткізуші жеткізілген кезде жинақтың спектрлік калибрлеуін жүргізеді. Берілген жинақ орнатылған бағдарламалық құрал нұсқасымен үйлесімді болуы керек. Қаптамада 1000 тест бар. (10x15мл).</p>   |
| 41 | Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма. | <p>Thrombin реагент анықтауға арнелаған реагент. Адам плазмасындағы тромбин уақытын анықтауға арналған сублимацияланған реагент Құрамы: 1) Лиофилизацияланған реагент, 1,5 ХБ/мл өгіз тромбині, өгіз альбумині 2) «Тромбинді тексеру реагентіне» арналған буферлік ерітінді: HEPES (25 ммоль/л), рН 7, 4 Консерванттар : 5-хлоро-2-метил-4-изотиазол-3-бір (6 мг/л) 2-метил-4-изотиазол-3-бір (2 мг/л). Ашылғаннан кейін реагенттің тұрақтылығы +2°C - +8°C температурада кемінде 7 күн. Қаптама 10 x 5 мл кем емес. Стабильность реагента после вскрытия не менее 7 дней при температуре +2°C - +8°C. Тапсырыс берушіге қолжетімді медициналық жабықтың бағдарламалық жасақтамасымен үйлесімділігін анықтау және</p>  |

|    |  |   |
|----|--|---|
|    |  | кейіннен өндіруші бекіткен стандартты үлгілер бойынша калибрлеуді валидациялау мақсатында Жеткізуші спектрлік тексеру жүргізеді. Қаптамала 500 тест бар. (10x5мл).  |
| 42 | Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма. | <p>Multitip® U анықтауға арналған реагент. Реагент молификацияланған Клаус әдісімен адам плазмасындағы фибриногенді сандық анықтау үшін қолданылады. Құрамы: бұзау сарысуы тромбині (50 ХБ/мл), фибрин агрегациясын тежейтін пептид (гли-про-арг-про-ала-амид, 0,15 г/л), кальций хлориді (1,5 г/л), тексаиметрин бромиді (15 мг/л), полиэтиленгликоль 6000 (0,8 г/л), натрий хлориді (6,4 г/л), Трис (50 ммоль/л), сыыр альбумині (10 г/л); Консервант: натрий азиді (&lt;1 г/л). Реагент дистиленген сумен немесе фибрингитмер құрамысы үшін бірдей көлемдегі қасиет суспензиясымен ертіледі. Қаптама және сынақ саны: 10 x 5 мл (500 сынақ). +2°C - +8°C температурада кем дегенде 5 күн ашқаннан кейін реагенттің тұрақтылығы. Тапсырыс берушіге колжетімді медициналық жабықтың бағдарламалық жасақтамасымен үйлесімділігін анықтау және кейіннен өндіруші бекіткен стандартты үлгілер бойынша калибрлеуді валидациялау үшін Жеткізуші жеткізу кезінде жиынтықты спектрлік калибрлеуді жүргізеді. Берілген жинақ орнатылған бағдарламалық құрал нұсқасымен үйлесімді болуы керек. Қаптамала 500 тест бар (10x5мл).</p> <p>Қан үно факторы анализаторларында жұмыс істегенде жуу реагенті ретінде пайдалануға арналған. Құрамы: натрий гипохлориті 1,0% (активті хлор концентрациясы), рН=1,5. Ашылғаннан кейінгі тұрақтылық (жабық құты): 2-ден 8 °С-ка дейінгі температурада - 1 ай. Қаптама: 1x500 мл Тапсырыс берушіге колжетімді медициналық жабықтың бағдарламалық жасақтамасымен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілер бойынша кейінгі калибрлеу валидациясы үшін Жеткізуші жеткізілген кезде жиынтықты спектрлік калибрлеуді жүргізеді. Берілген жинақ орнатылған бағдарламалық құрал нұсқасымен үйлесімді болуы керек. Қаптамала (5 мл-ге 10 x)</p> |
| 43 | Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма. | <p>СА Clean 1 тазалау ертілдісі. Коагуляция факторларының анализаторларында жұмыс істеу кезінде жуу реагенті ретінде қолдануға арналған. Құрамы: Натрий гипохлориті 1,0 % (белсенді хлор концентрациясы), рН=1,5. Ашылғаннан кейінгі тұрақтылық (жабық құты): 2 – ден 8 °С-ка дейінгі температурада-1 ай. Буып-тую: 1x50 мл. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабықтың бағдарламалық жасақтамасыз етуімен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін Жеткізуші жеткізу кезінде жиынтықты спектрлік калибрлеуді жүргізеді. Жеткізілген жиынтық орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек. Қаптамала (50 мл-ге 1 x)</p>  |
| 44 | Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма. | <p>Бакылау плазмасы control Plasma P. Реагент патологиялық мәндердегі коагулометриялық және фибринолиздік сынақтарды бакылауға арналған. Құрамы: herpes-бу фермен тұрақтандырылған (12 г/л) тандаған сау қан донорларының мұздатылған келтірілген плазмасы; құрамында консерванттар жоқ. Буыл - тую: 10 x 1мл. тұрақтылық +15-тен +25°C-ка дейінгі температурада қалпына келтірілгеннен кейін-4сағ. тапсырыс берушіде бар медициналық жабықтың бағдарламалық жасақтамасымен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін Жеткізуші жеткізу кезінде жиынтықты спектрлік калибрлеуді жүргізеді. Жеткізілген жиынтық орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек. Қаптамала (1 мл-ге 10 x)</p>   |
| 45 | Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма. | <p>Оурен буфері верональды. Гемостады зерттеуге арналған сұйылтқыш буфер, сондай-ақ рН денгейі 10 x 15 мл 1 32 415,0 32 415,07,35 изотоникалық барбитальды буферді қолданатын кез келген зертханалық зерттеу үшін. Құрамы: Оуреннің верональды буфері: 2,84 x 10-2 М натрий барбиталы 1,25 x 10-1 М натрий хлориді, рН 7,35 ± 0,1. Шығару формасы сұйық, қолдануға дайын болуы керек. Қаптама 10*15мл. басып шығарғаннан кейін реагент 8 апта бойы тұрақты. 2-ден 8 °С-ка дейінгі температурада. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабықтың бағдарламалық жасақтамасымен үйлесімділікті анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен тексеру үшін Жеткізуші жиынтықты спектрлік калибрлеуді жүргізеді. Жеткізілген жиынтық орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек. Қаптамала (15 мл-ге 10 x)</p>  |
| 46 | Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма. |   |

|    |  |  |
|----|--|--|
| 47 | Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма. | Фибриноген үшін стандарт 1-6 денгей. Клаусс әлісімен фибриногенді талдауға арналған стандартты калибрлеу кысықтарын құру үшін қолданылатын таңдалған сау донорлардың плазмасы. Реагент бөтелкелері: штрихкодталған. Шығару формасы: лиофилизат. Фибриноген денгейінің саны: кемінде 6 денгей. ДДҰ анықтамалық стандартына сәйкес келеді. Калибраторлардағы фибриноген денгейін растау әдісі: Ратнофф және Мензи әдісі. +2-ден +8°C-қа дейінгі температурада ашқаннан кейінгі тұрақтылық кемінде 8 сағат. -20°C температурада мұздатылғаннан кейінгі тұрақтылық кем дегенде 28 күн. Буып-түю: медициналық жабдықтың бағдарламалық камтамасыз етуімен үйлесімділігін анықтау үшін 1 мл-ден 6 құтыдан кем емес. Қаптамада (1 мл-ге 6 х)   |
| 48 | Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма. | PT Калибраторы-Multi calibrator. Калибратор жинағы гемостазды зерттеу үшін реагент ретінде қолдануға арналған. МИЧ жергілікті мәнін анықтау үшін. Құрамы: ПВ калибрлеуге арналған алты калибрлеу плазмасы. Калибрлеу плазмасы мұздатылған кептірілген және калибрленген. Қалпына келтіруден кейінгі тұрақтылық (жабық құты): - 2-8 °C температурада 8 сағат; - 15-25 °C температурада 4 сағат; - ≤ -18 °C температурада 6*1мл. Тапсырыс берушіде бар медициналық жабдықтың бағдарламалық камтамасыз етуімен үйлесімділігін анықтау және өндіруші бекіткен стандартты үлгілерде калибрлеуді кейіннен валидациялау үшін Жеткізуші жеткізу кезінде жиынтықты спектрлік калибрлеуді жүргізеді. Жеткізілген жиынтық орнатылған бағдарламалық жасақтаманың нұсқасымен үйлесімді болуы керек. Қаптамада (1 мл-ге 6 х) |

**Жеткізілетін өнімге қосымша талаптар:**

Тауар жана, міндетті түрде оралған, атауы, өндіруші елі көрсетіле отырып табылған және 2023 жылдан ерте өндірілмеген болуы тиіс. Тауардың әрбір бірлігі қазак және орыс тілдерінде техникалық және пайдалану құжаттамасымен жабдыкталуы тиіс. Тауардың Қазақстан Республикасында тіркелгенін растайтын құжағы болуға тиіс, егер тауар тіркелуге жатпайтын болса, өнім беруші тауардың Қазақстан Республикасында тіркелуге жатпайтыны туралы тиісті орган берген құжатты ұсынуы тиі

Нысан  
(Кімге) \_\_\_\_\_  
(тапсырыс берушінің,  
сатып алушы ұйымдастырушының немесе  
бірыңғай дистрибьютордың атауы)  
Тендерге қатысуға өтінім

(Әлеуетті жеткізушінің атауы),  
алынғаны осы арқылы расталатын (егер тендерлік құжаттама алынған болса көрсетіледі) тендерді өткізу жөніндегі  
№ \_\_\_\_\_,  
(тендердің атауы)  
хабарландыруды/ тендерлік құжаттаманы қарастыра отырып,  
келесі лоттар бойынша хабарландыруды/тендерлік құжаттаманың шарттарына сәйкес, осы өтінім арқылы  
дәрілік заттарды/медициналық бұйымдарды жеткізуді/фармацевтикалық қызметтерді көрсетуді жүзеге асыруға келісімін береді

- 1) \_\_\_\_\_ (лот нөмірі) \_\_\_\_\_  
(дәрілік заттарды/медициналық бұйымдардың  
/фармацевтикалық қызметтердің егжей-тегжейлі сипаттамасы)
- 2) \_\_\_\_\_ (лот нөмірі) \_\_\_\_\_  
(дәрілік заттарды/медициналық бұйымдардың  
/фармацевтикалық қызметтердің егжей-тегжейлі сипаттамасы)

тепін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік көмек жүйесінде медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алушы ұйымдастыру және өткізу шарттарына қағидаларына (бұдан әрі - Қағидалар) сәйкес медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер, Әлеуетті өнім беруші Қағидаларда көзделген шарттармен танысқаны және конкурстық комиссияға өзінің құқықтылығы, біліктілігі, медициналық техниканы жеткізудің сапалық және өзге де сипаттамалары, сондай-ақ Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасында көзделген өзге де шектеулер туралы дұрыс емес мәліметтер бергені үшін жауапкершілік туралы хабардар етілгенін растайды.

Әлеуетті өнім беруші осы өтінімде және оған қоса берілетін құжаттардағы

\_\_\_\_\_ мәліметтердің дұрыстығын растайды:

| № р\с | Құжаттың атауы | Парақтар саны |
|-------|----------------|---------------|
|       |                |               |

Бұл өтінім тендер қорытындысы шығарылғанға дейін жарамды.

\_\_\_\_\_ (әлеуетті өнім берушінің атауы) \_\_\_\_\_ атынан және тапсырмасы бойынша тендерлік өтінімге қол қою өкілеттігі бар тұлғаның

лауазымы, Т.А.Ә. (бар болса) және қолы

Мөрі (бар болса) « \_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 20 \_\_\_\_ ж.

Әлеуетті өнім берушінің

(әлеуетті өнім берушінің атауы) дерлік затты және (немесе) медициналық бұйымды жеткізуге баға ұсынысы

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

| №<br>р/с | Дерлік затты/медициналық бұйымды жеткізуге баға ұсынысының мазмұны  | Мазмұны<br>(әлеуетті өнім беруші<br>толтыруы үшін) |
|----------|---|--|
| 1        | Дерлік заттын немесе медициналық бұйымның атауы (халықаралық патенттелмеген атауы немесе құрамы)  |  |
| 2        | Сипаттамасы   |  |
| 3        | Өлшем бірлігі   |  |
| 4        | Тіркеу куәлігінің (куәліктерінің)/ біржолғы әкелуге рұқсаттамалардың №  |  |
| 5        | Дерлік заттың немесе медициналық бұйымның саудалық атауы  |  |
| 6        | Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсаттама бойынша дерлік түрі /сипаттамасы (шығарылу түрі)   |  |
| 7        | Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсаттама бойынша өлшем бірлігі  |  |
| 8        | Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсаттама бойынша Өндіруші   |  |
| 9        | Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсаттама бойынша шыққан елі   |  |
| 10       | Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсаттама бойынша буылып-түйілуі (қаптамадағы өлшем бірліктерінің саны)  | *  |
| 11       | Жеткізу пунктіне (пункттеріне) дейін ДДР ИНКОТЕРМС 2020 шарттарында теңгемен бірліктің бағасы / Бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасымен баға (Бірыңғай дистрибьютор сатып алған кезде)  |  |
| 12       | Өлшем бірліктеріндегі саны (көлемі)   |  |
| 13       | Әлеуетті өнім берушінің тасымалдауға, сақтандыруға, келендік баждарды, ҚҚС және басқа да салықтарды, төлемдер мен алымдарды төлеуге арналған барлық шығыстарын, басқа да шығыстарды қоса алғанда, жеткізу пунктіне (пункттеріне) дейін ДДР ИНКОТЕРМС 2020 шарттарында теңгемен жеткізу сомасы |  |



14 | Жеткізілім кестесі

\* әлеуетті өнім берушінің бағасы көрсетіледі және веб-портал Бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын ескере отырып, бағаны автоматты түрде кальптастырады

Күні «\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ ж.

Лауазымы, Т.А.Ә. (бар болса) \_\_\_\_\_

Қолы

Мері (бар болса)

Әлеуетті өнім берушінің өтініміне қоса берілетін құжаттардың тізімдемесі

| № | Құжаттың атауы | Күні және нөмірі | Қысқаша мазмұны | Құжатқа қол қойған (лауазымын және Т.А.Ә. көрсету (бар болса)) | Түпнұсқа, көшірме, нотариалды куәландырылған көшірме (керектісін көрсету) | Бет нөмірі |
|---|----------------|------------------|-----------------|--|---|------------|
|   |                |                  |                 |  |   |            |
|   |                |                  |                 |  |   |            |

Шығыс № \_\_\_\_\_

Күні \_\_\_\_\_

Кімге: \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ (сатып алуды ұйымдастырушының,

тапсырыс берушінің атауы және деректемелері)

Банк кепілдігі (тендерлік өтінімді қамтамасыз ету түрі)

Банктің (банк филиалының) атауы \_\_\_\_\_

(банктің атауы, БСН және басқа деректемелері)

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

" " 20 жыл

Банк (банк филиалы) \_\_\_\_\_

(атауы) (бұдан әрі – Банк)

(атауы) \_\_\_\_\_

ары қарай "Әлеуетті өнім беруші"

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

\_\_\_\_\_ (жарияланған күні, айы, жылы)

жариялаған тендерге қатысатынынан және

(тауардың атауы мен көлемі)

жалпы сомасы \_\_\_\_\_ (жазумен) теңгеге

қызмет көрсетуді (қызметтің атауы) // жебдықтауды жүзеге асыруға лайын екендігінен хабарлар болады.

оның ішінде (бірнеше лот бойынша сатып алуға қатысқан жағдайда):

1) № \_\_\_\_\_ лот бойынша (хабарландырудағы нөмірі) – көлемі \_\_\_\_\_

(сомасы сандармен және жазумен) теңге;

2)...

Осыған байланысты Банк \_\_\_\_\_  
(банктің атауы)  
бірінші талап бойынша тапсырыс берушіге / сатып алуды ұйымдастырушыға, кепілдікті қамтамасыз ету сомасын қоса \_\_\_\_\_ тең 1 (бір)  
пайызы мөлшерінде (сомасы сандармен және жазумен) № \_\_\_\_\_ лот бойынша  
сомасы \_\_\_\_\_  
(сомасы сандармен және жазумен) тенге, № \_\_\_\_\_ лот бойынша сомасы  
(сомасы сандармен және жазумен) тенге қайтарып алынбайтын міндеттеме алады, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару мекемелерінде  
(пениденциарлық) ұсталатын адамдар үшін тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберіндегі бюджет қаражаты есебінен және  
(немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер жүйесінде сатып алуды ұйымдастыру және өткізу  
қағидаларында (бұлдан әрі – Қағидалар) көзделген негіздер бойынша төлем талабын алғаннан кейін.  
Бұл кепілдік Әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімі ашылған сәттен бастап күшіне енеді  
және Қағидаларға сәйкес ол бойынша мәні бойынша шешім қабылдағанға дейін, ал әлеуетті өнім беруші сатып алу жеңімпазы деп танылған  
жағдайда – жасалған Шарт бойынша тиісті кепілдікті қамтамасыз ету берілгенге дейін әрекет етеді.  
Лауазымы, Т.А.Ә. (бар болса) \_\_\_\_\_  
Банк мөрі

Сатып алу жөніндегі үлгі шарт  
(Тапсырыс беруші мен Жеткізуші арасындағы)

(орналасқан орны)

« \_\_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ ж.

\_\_\_\_\_ (тапсырыс берушінің толық атауы), бұдан әрі «Тапсырыс беруші» деп аталатын ұйым атынан \_\_\_\_\_, уәкілетті тұлғаның лауазымы, тегі, аты, әкесінің аты (бар болса) бір жақтан, және \_\_\_\_\_ (жеткізушінің – тендер жеңімпазының толық атауы) \_\_\_\_\_, бұдан әрі «Жеткізуші» деп аталатын ұйым атынан \_\_\_\_\_ (жарғы, ереже) негізінде әрекет ететін \_\_\_\_\_, уәкілетті тұлғаның лауазымы, тегі, аты, әкесінің аты (бар болса) екінші жақтан,

тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару

(пенитенциарлық) мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидалары (бұдан әрі -Қағидалар) негізінде, бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер жүйесінде

\_\_\_\_\_ (тәсілін көрсету) сатып алу (сатып алу нысанасын көрсету)

және тәсілмен сатып алу қорытындылары туралы хаттамалар

№ \_\_\_\_\_

« \_\_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ жылы, осы Дәрілік заттар және (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алу шартын (бұдан әрі - Шарт) жасасты және

төмендегілер туралы келісімге келді: \_\_\_\_\_

1. Шартта қолданылатын терминдер

1. Осы Шартта төменде келтірілген ұғымдар мынадай түсіндірмеге ие болады:

1) Шарт – Қазақстан Республикасының нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес Тапсырыс беруші мен өнім беруші арасында жазбаша нысанды сақтай отырып жасалған, Тараптар оған барлық қосымшаларымен және толықтыруларымен, сондай-ақ Шартта сілтемелері бар барлық құжаттамамен қол қойған азаматтық-құқықтық акт;

2) Шарттың бағасы – Тапсырыс беруші Өнім берушіге Шарттың талаптарына сәйкес төлеуі тиіс сома;

3) тауарлар – өнім беруші Тапсырыс берушіге Шарт талаптарына сәйкес жеткізуге тиіс дәрілік заттар және (немесе) медициналық бұйымдар және ілеспе қызметтер;

- 4) ілеспе қызметтер – тасымалдау және сақтандыру сияқты тауарларды жеткізуді қамтамасыз ететін қызметтер және Шартты орындауға бағытталған өнім берушінің монтаждауды, іске қосуды, техникалық жәрдем көрсетуді, оқығуды және басқа да міндеттерін қамтитын кез келген басқа қосалқы 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 – онымен жасалған сатып алу туралы Шартта Тапсырыс берушінің контрагенті ретінде әрекет ететін және шарт талаптарында көрсетілген тауарларды жеткізуді жүзеге асыратын жеке немесе заңды тұлға.

## 2. Шарттың мәні

2. Өнім беруші тауарды шарт талаптарына сәйкес, осы Шартқа қосымшаларда айқындалған сан мен сапада жеткізуге, ал Тапсырыс беруші оны қабылдауға және шарт талаптарына сәйкес төлеуге міндеттенеді.
3. Төменде көрсетілген құжаттар мен оларда көрсетілген шарттар осы Шартты құрайды және оның ажырамас бөлігі болып саналады, тап айтқанда:

- 1) осы Шарт;
- 2) сатып алынатын тауарлардың тізбесі;
- 3) техникалық сипаттама;
- 4) Шарттың орындалуын қамтамасыз ету (егер тендерлік құжаттамада немесе Қағидаларда Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізу көзделсе, бұл тармақша көрсетілді).
3. Шарттың бағасы және төлемі
4. Шарттың бағасы (ММ үшін бюджеттік бағдарламаға/ерекшелікке сәйкес тауарлардың атауын көрсету)

тенгені құрайды (соманы сандармен және жазбаша көрсетініз) және Жеткізушінің тендерлік өтінімінде көрсетілген бағаға сәйкес келеді.

5. Оплата Поставщику за поставленные товары производится на следующих условиях:

Төлем нысаны \_\_\_\_\_ (аударым, қолма-қол есеп айырысу, аккредитив және өзге де төлемдер үшін)

Төлемдер мерзімдері \_\_\_\_\_ (мысалы: тауарды межелі пунктте қабылдағаннан кейінгі %-ы немесе алдын ала төлем немесе өзге).

6. Төлемнің алдындағы қажетті құжаттар:

- 1) шарттың көшірмесі немесе Өнім беруші ұсынатын және оның өндіруші, ресми дистрибьютор не өндірушінің ресми өкілі мәртебесін растайтын өзге де құжаттар;
- 2) шот-фактура, жүкқұжат, қабылдау-тапсыру 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 құралын бастапқы тексеруден өткені туралы сертификат; тапсырыс берушінің медициналық және техникалық мамандарын оқытуды жүргізуді растайтын құжаттар).
4. Тауарды жеткізу және қабылдау шарттары
7. Шарт шеңберінде жеткізілетін тауарлар техникалық сипаттамада көрсетілген стандарттарға сәйкес келуі немесе одан жоғары болуы тиіс.
8. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз Шарттың мазмұнын немесе оның қандай да бір ережелерін, сондай-ақ осы Шартты орындау үшін Өнім беруші тартқан персоналды қоспағанда, Тапсырыс беруші немесе оның атынан басқа адамдар ұсынған техникалық құжаттаманы, жоспарларды, сызбаларды, үлгілерді, үлгілерді немесе ақпаратты біреуге жария етпеуге тиіс. Көрсетілген ақпарат осы персоналға құпия түрде және шарттық міндеттемелерді орындау үшін қаншалықты қажет болса, сол шамада берілуі тиіс.
9. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз Шартты іске асыру мақсатында қоспағанда, жоғарыда аталған қандай да бір құжаттарды немесе ақпаратты пайдаланбауы тиіс.
10. Жеткізуші тауарларды түпкілікті межелі жерге тасымалдау кезінде олардың бүлінугіне немесе бүлінугіне жол бермейтін қаптаманы қамтамасыз етуі тиіс.  
Қаптама ешқандай шектеусіз қарқынды көтеру-тасымалдау өңдеуіне және тасымалдау кезінде, сондай-ақ ашық сақтау кезінде экстремалды температурадан, тұздың және жауын-шашынның әсеріне төтеп беруі тиіс.  
Оралған жәшіктердің габариттерін және олардың салмағын анықтау кезінде жеткізудің соңғы пунктіннің қашықтығын және тауарлардың барлық жүретін пункттерінде қуатты жүк көтергіш құралдардың болуын ескеру қажет.
11. Жәшіктерді бұлып-түю және таңбалау, сондай-ақ оның ішіндегі және сыртындағы құжаттама қатаң түрде Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес келуі тиіс.
12. Тауарларды жеткізуді Өнім беруші сатып алынатын тауарлардың тізбесінде көрсетілген Тапсырыс берушінің/сатып алуды ұйымдастырушының шарттарына сәйкес жүзеге асырады.
13. Өнім беруші тауарларды тендерлік құжаттамаға қосымшада көрсетілген межелі пунктке дейін жеткізуі тиіс. Бұл тауарларды межелі жерге дейін тасымалдауды Өнім беруші жүзеге асырады және төлейді, ал байланысты шығындар Шарттың бағасына қосылады.
5. Медицина техникасын жеткізудің және қабылдаудың ерекшеліктері
14. Жеткізілетін медицина техникасына кепілдік сервистік қызмет көрсету орнатылғаннан және пайдалануға берілгеннен кейін 37 (отыз жеті) ай ішінде жарамды, осы кезеңдегі кепілдік сервистік қызмет көрсету құны Шарттың бағасына енгізілген және оған регламенттік және жөнделу жұмыстары, сондай-ақ бұл ретте өндіруші зауыт өндірген пайдаланылатын қосалқы бөлшектер мен тораптар кіреді. Бұл ретте кепілдік сервистік қызмет көрсету медициналық техниканың бұзылуына, жөнделуіне, тораптары мен жинақтауыштарын ауыстыруына байланысты тоқтап қалу кезеңіне сәйкес мерзімге ұзартылады немесе көрсетілген кезеңге Тапсырыс берушіге Өнім беруші ұжым істейтін медициналық техниканы ұсынады.
15. Осы Шарт шеңберінде Өнім беруші тендерлік құжаттамада көрсетілген қызметтерді ұсынуға тиіс.
16. Ілеспе қызметтердің бағасы Шарттың бағасына енгізілген.
17. Тапсырыс беруші Өнім берушіден Өнім беруші дайындайтын немесе өткізетін қосалқы бөлшектер туралы ақпаратты, атап айтқанда Тапсырыс беруші Өнім берушіден сатып алу үшін таңдай алатын және кепілдік мерзімі аяқталғаннан кейін пайдалана алатын қосалқы бөлшектердің құны мен номенклатурасын ұсынууды талап ете алады.

18. Өнім беруші, ол қосалқы бөлшектерді өндіруді тоқтатқан жағдайда:

а) Тапсырыс берушіге қажетті мөлшерде қажетті сатып алулар жүргізуге мүмкіндік беру үшін өндірісті алдағы уақытта қысқарту туралы алдын ала хабарлау;

б) қажет болған жағдайда өндірісті тоқтатқаннан кейін Тапсырыс берушіге қосалқы бөлшектерге жоспарлар, сызбалар және техникалық құжаттаманы тегін ұсынуы тиіс.

19. Өнім беруші Шарт шеңберінде жеткізілген тауарлардың:

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

2) Тапсырыс беруші ел үшін әдеттегі жағдайларда жеткізілген тауарларды қалыпты пайдалану кезінде конструкциясына, материалдарына немесе жұмысына байланысты ақаулары болмайтынына кепілдік береді.

20. Тапсырыс беруші ұсынған техникалық сипаттамаға қатаң сәйкес өнім беруші дайындаған конструкцияларда, материалдарда ақаулар пайда болған жағдайда, өнім беруші Тапсырыс берушінің оның (Тапсырыс берушінің) техникалық сипаттамасындағы олқылықтары үшін жауап бермейді.

21. Бұл тауарлардың барлық партиясы немесе оның бір бөлігі нақты жағдайға және оларды Шартта көрсетілген түпкілікті межелі пунктте қабылдауға байланысты жеткізілгеннен кепілдік кейін \_\_\_\_\_ күн бойына жарамды (қажетті кепілдік мерзімін көрсетіңіз).

22. Тапсырыс беруші осы кепілдікке байланысты барлық шағымдар туралы жеткізушіні жазбаша түрде желдел хабарлар етуге міндетті.

23. Тауардың істен шығуы туралы хабарламаны алғаннан кейін өнім беруші хабарламаны алған сәттен бастап 72 (жетпіс екі) сағаттан аспайтын мерзімде болжамды жөндеудің себептерін, мерзімдерін айқындау үшін білікті маманның орынға шығуын қамтамасыз етуі тиіс. Өнім беруші өндіруші зауыт өндірген қосалқы бөлшектер мен тораптарды пайдалана отырып, жөндеу жүргізуге немесе ақаулы тауарды немесе оның бір бөлігін Тапсырыс беруші тарапынан бір ай ішінде қандай да бір шығынсыз ауыстырып беруі тиіс.

24. Егер Өнім беруші хабарлама алған кезде ақау(лар)ды бір ай ішінде түзетпесе, Тапсырыс беруші Өнім берушінің есебінен және Тапсырыс берушінің өнім берушіге қатысты шарт бойынша иеленуі мүмкін басқа да құқықтарына қандай да бір залалсыз ақауларды түзету бойынша қажетті санкциялар мен шараларды қолдана алады.

25. Екі тарап қол қойған жазбаша өзгертулерді қоспағанда, Шарттың құжаттарына ешқандай ауытқуларға немесе өзгертулерге (сызбалар, жобалар немесе техникалық ерекшеліктер, жөнелту, буып-түю әдісі, жеткізу орны немесе өнім беруші ұсынатын қызметтер және басқалар) жол берілмейді.

26. Егер кез келген өзгерту Өнім берушіге Шарт бойынша тауарлардың кез келген бөлігін жеткізу үшін қажетті құнның немесе мерзімдердің азаюына әкелп соқтырса, онда шарттың бағасы немесе жеткізу кестесі немесе екеуі де тиісінше түзетіледі, ал Шартқа тиісті түзетулер енгізіледі. Осы баптың шеңберінде түзетулі жүргізуге өнім берушінің барлық сұрау салулары өнім беруші Тапсырыс берушіден өзгертулер туралы өкім алған күннен бастап 30 (отыз) күн ішінде ұсынылуы тиіс.

6. Тараптардың жауапкершілігі

27. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімізсіз осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін ешкімге толық немесе ішінара бермеуі тиіс.

28. Тауарларды жеткізулі және Қызметтерді көрсетуді Өнім беруші баға кестесінде көрсетілген кестеге сәйкес жүзеге асыруы тиіс.



29. Жеткізуші тарапынан жеткізілімді орындауды кешіктіру Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді ұстап қалуға және тұрақсыздық айыбын төлеуге әкеледі.
30. Егер Шартты орындау кезінде өнім беруші кез келген сәтте тауарларды уақтылы жеткізуге келергі келтіретін талаптарға тап болса, Өнім беруші Тапсырыс берушіге кешіктіру фактісі, оның болжамды уақыты және себебі(себептері) туралы жазбаша хабарламаны дереу жіберуге тиіс. Жеткізушіден хабарлама алғаннан кейін Тапсырыс беруші жағдайды бағалауы керек және бюджеттік бағдарлама әкімшісінің келісімі бойынша жеткізушінің шартты орындау мерзімін ұзартуға алады. Бұл жағдайда мұндай ұзартуды тараптар Шартқа түзету енгізу жолымен ратификациялауы тиіс.
31. Форс-мажор талаптарын қоспағанда, егер Өнім беруші Шартта көзделген мерзімдерде тауарларды жеткізе алмаса, Тапсырыс беруші шарт шеңберінде өзінің басқа құқықтарына нұқсан келтірмей, Шарттың бағасынан тұрақсыздық айыбы түрінде жеткізілмеген немесе мерзімдерін бұза отырып жеткізілген тауар сомасының 0,1 (нөл бүтін оннан бір) пайызы мөлшеріндегі соманы шегереді.
32. Өнім беруші Шарттың орындалуын өзінің қамтамасыз етуінен айырылмайды және егер Шарттың орындалуын кешіктіру форс-мажорлық мән-жайлардың нәтижесі болып табылса, оның талаптарын орындауына байланысты тұрақсыздық айыбын төлеуге немесе шарттың бұзылуына жауапты болмайды.
33. Шарттың мақсаттары үшін форс-мажор Тараптың қате есептеуіне немесе немқұрайлылығына байланысты емес оқиғаны білдіреді және Тараптардың кез келгенінің бақылауына бағынбайтын күтпеген сипатқа ие (дүлей зілзалалар, міндеттемелерді орындауға тыйым салатын немесе қандай да бір өзге де жолмен келергі келтіретін мемлекеттік органдардың нормативтік актілерін немесе өкімдерін шығару, әскери іс-қимылдар, өндірісті тоқтата тұру немесе тоқтату және көрсетілген мән-жайлар еңсерілмейтін күштің (форс-мажордың) басталуы туралы куәлік), бұл жағдайлар Тараптардың кез келгенін шарт бойынша өз міндеттемелерін орындауға мүмкіндік бермеген жағдайда.
34. Форс-мажорлық мән-жайлар туындаған кезде олар туындаған Тарап екінші Тарапқа осындай мән-жайлар және олардың себептері туралы жазбаша хабарлама жібереді және олардың басталуын форс-мажорлық мән-жайлар туындаған кезден бастап күнтізбелік он күн ішінде тиісті құжаттармен растайды. Бұл жағдайда Шарттың қолданылуы форс-мажорлық мән-жайлар тоқтатылғанға дейін тоқтатылады және шарттың қолданылу мерзімі форс-мажорлық мән-жайлардың қолданылу мерзіміне сәйкес ұзартылады. Хабарлама немесе уақтылы хабарламау Тарапты жоғарыда аталған кез келген мән-жайларға Шарт бойынша міндеттемелерді тиісінше орындамағаны не орындамағаны үшін жауапкершіліктен босататын негіз ретінде сілтеме жасау құқығынан айырады.
35. Егер форс-мажорлық мән-жайлар күнтізбелік бір айдан астам уақытқа созылған жағдайда, Тараптар бұл туралы жазбаша келісім жасасу арқылы Шарттың қолданылуын тоқтату туралы шешім қабылдауға құқылы. Бұл ретте Тараптар нақты жеткізілген тауар үшін өзара есеп айырысуды жүргізеді.
36. Тапсырыс беруші, егер Өнім беруші банкрот немесе төлем қабілетсіз болып қалса, өнім берушіге тиісті жазбаша хабарлама жіберу арқылы Шартты кез келген уақытта бұза алады. Бұл жағдайда, бұзу дереу жүзеге асырылады және егер Шартты бұзу Тапсырыс берушіге келтірілген немесе кейіннен қойылатын немесе қолданылатын әрекеттерді жасауға немесе санкцияларды қолдануға қандай-да бір құқықтарды қозғамаса немесе қозғамаса, Тапсырыс беруші Өнім берушіге қатысты ешқандай қаржылық міндеттеме алмайды.
37. Тапсырыс беруші Өнім берушіге тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Шартты олан әрі орындаудың орынсыздығына байланысты кез келген уақытта бұза алады. Хабарламада Шартты бұзудың себебі көрсетілуі тиіс, жойылған Шарттық міндеттемелердің көлемі, сондай-ақ Шартты бұзудың күшіне енетін күні айтылуы тиіс.

Шарт осындай жағдайларға байланысты жойылған кезде, Өнім беруші Шарт бойынша бұзуға байланысты нақты шығындар үшін ғана тоқтатылған күні төлемді талап етуге құқылы. Тапсырыс беруші мен өнім беруші тікелей келіссөздер процесінде олардың арасында Шарт бойынша немесе оған байланысты туындайтын барлық келіспеушіліктерді немесе дауларды шешуге бар күшін салуы 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 осы мәселені Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес шешуді талап ете алады.

39. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасауға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар, Тараптар мен олардың жұмыскерлері және тараптар білетіндей, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылар) іс-әрекеттер жасамайлы, жасауға итермелемейді деп сендіреді. Қазақстан Республикасының заңнамасын бұзатын не бұзуға ықпал ететін, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы, сондай-ақ Шартқа қосымшаға сәйкес сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптарды сақтайды.

#### 7. Құпиялылық

40. Шарттың қолданылуы нәтижесінде бір Тарап екінші Тарап үшін беретін ақпарат, ақпарат мерзімі өткеннен немесе Шарт бұзылғаннан кейінгі 3 (үш) жылға дейінгі мерзімде құпия болып табылады, келесі жағдайларды қоспағанда:

1) ақпаратты ашу кезінде көпшілікке қол жетімді болған;

2) жария етілгеннен кейін екінші Тарап жария пайдалануға жария етуші тарап жариялау жолымен немесе шартты бұзбай (мемлекеттік, құқық

қорғау және сот органдарының сұрау салулары бойынша ұсыну жолымен) өзге де жолмен түскен;

3) ашу кезінде екінші Тарап Тараптың иелігінде болған және мұндай тараптан тікелей немесе жанама түрде сатып алынбаған;

4) үшінші тараптан алынған жағдайда, алайда мұндай ақпарат үшінші тарапқа құпиялылыққа кепілдік беретін Тараптан тікелей немесе жанама түрде ұсынылмаған;

5) Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген жағдайларда сотқа, мемлекеттік органдарға, жеке сот орындаушыларына ұсынылған.

41. Шартқа сәйкес өз міндеттемесін растайтын Тарап осындай міндеттеменің бұзылуы анықталған жағдайда дәлелдеу ауыртпалығын өзіне жүктейді.

#### 8. Қорытынды ережелер

42. Шарт қазақ және орыс тілдерінде жасалады. Егер Шарттың екінші тарабы шетелдік ұйым болса, 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 айырбастайтын шартқа қатысты барлық хат-хабарлар және басқа құжаттама осы шарттарға сәйкес келуі керек.

43. Шартқа сәйкес бір Тарап екінші Тарапқа жіберетін кез келген хабарлама хат, жеделхат, телекс немесе факс түрінде жіберіледі, содан кейін түпнұсқасы ұсынылады.

44. Хабарлама жеткізілгеннен кейін немесе күшіне енген күні (егер хабарламада көрсетілсе) осы күндердің қайсысы кеш келетініне байланысты күшіне енеді.

45. Салықтар және бюджетке төленетін басқа да міндетті төлемдер Қазақстан Республикасының салық заңнамасына сәйкес төленуі тиіс.

46. Өнім беруші тендерлік құжаттамада көзделген нысанда, көлемде және талаптарда шарттың орындалуын қамтамасыз етуді 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 дерлік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алуды жүзеге асыру 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 мен тендер қорытындылары туралы хаттамаға сәйкес келуі тиіс.

9. Тараптардың мекенжайлары, банк деректемелері және қолдары:  
Тапсырыс беруші:

БСН \_\_\_\_\_

Заңды мекенжайы:

Банк деректемелері

Телефон, e-mail

Лауазымы \_\_\_\_\_

Қолы, Т.А.Ә. (бар болса)

Мөрі (бар болса)

Жабдықтаушы:

БСН \_\_\_\_\_

Заңды мекенжайы:

Банк деректемелері

Телефон, e-mail

Лауазымы \_\_\_\_\_

Қолы, Т.А.Ә. (бар болса)

Мөрі (бар болса)

Дәрілік заттарды және (немесе)

Медициналық бұйымдарды сатып алу  
жөніндегі (Тапсырыс беруші мен

Жеткізуші арасындағы)

Үлгі шартқа

Қосымша

Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптар

1. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар Тараптар мен олардың жұмыскерлері және тараптар білетіндей, олардың үлетес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылар) іс-әрекеттер жасамайды, жасауға итермелемейді деп сендіреді, Қазақстан Республикасының заңнамасын бұзатын не бұзуға ықпал ететін, оның ішінде, қандай да бір заңсыз артықшылықтар немесе өзге де заңсыз мақсаттар алу мақсатында осы адамдардың іс-әрекеттеріне немесе шешімдеріне ықпал ету үшін кез келген адамдарға тікелей немесе жанама түрде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласында қандай-да бір ақша қаражатын немесе құндылықтарды төлемейді, төлеуді ұсынбайды және төлеуге рұқсат бермейді.
2. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар Тараптар мен олардың жұмыскерлері және тараптар білетіндей, олардың үлетес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылар) осы Шарттың мақсаттары үшін Заннама бойынша қолданылатын пара беру/алу, коммерциялық пара беру, сондай-ақ сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын іс-әрекеттер сияқты іс-қимылдарды жүзеге асырмайтындығына сендіреді.
3. Осы Шарт тараптарының әрқайсысы басқа Тараптың қызметкерлерін қандай-да бір жолмен, оның ішінде ақшалай сомалар, сыйлықтар беру, олардың ағына жұмыстарды (көрсетілетін қызметтерді) етеусіз орындау арқылы және қызметкерді белгілі бір тәуелділікке салатын және осы қызметкердің оны ынталандыратын пайдасына қандай-да бір іс-әрекеттерді орындауын қамтамасыз етуге бағытталған басқа да тәсілдермен ынталандырудан бас тарттады.
4. Тараптардың әрқайсысы екінші Тараптан осы Шарттың орындалу барысын талдау мақсатында осы Шарттың орындалуы жөніндегі мәліметтерді қамтитын кез келген құжаттарды сұратады.
5. Тарапта бір Сыбайлас жемқорлыққа қарсы шарттардың бұзылғаны немесе орын алуы мүмкіндігі туралы қандай-да күдік туындаған жағдайда, тиісті Тарап екінші Тарапты жазбаша нысанда хабарлар етеді, сондай-ақ бұл туралы Қазақстан Республикасының «Сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл туралы» Заңының 24-бабының 1-тармағына сәйкес жоғары тұрған басшыны және (немесе) мемлекеттік органның не қызметкері болып табылатын ұйымның басшылығын және (немесе) уәкілетті мемлекеттік органдарды хабарлар етеді.
6. Жазбаша хабарламада Тарап фактілерге сілтеме жасайды немесе контрагенттің, оның үлетес тұлғаларының, қызметкерлерінің, агенттерінің, өкілдерінің, делдалдарының және (немесе) қосалқы мердігерлердің (бірлесіп орындаушылардың), пара беру немесе алу, коммерциялық пара беру, сондай-ақ сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын әрекеттер сияқты осы шарттардың қандай да бір ережелерін қолданылып жүрген заңдармен сараланатын іс-әрекеттерде көрініс табатын, не болғанын немесе бұзуы мүмкін екенін нақты растайтын немесе болжауға негіз беретін материалдарды ұсынады.

7. Осы Шарттың Тараптары сыбайлас жемқорлықтың алдын алу жөніндегі рәсімдердің жүргізілуін таниды және олардың сақталуын бақылайды. Бұл ретте тараптар сыбайлас жемқорлық қызметіне тартылған контрагенттермен іскерлік қатынастардың болуын барынша азайту үшін ақылға қонымды күш жұмсайды, сондай-ақ сыбайлас жемқорлықтың алдын алу мақсатында бір-біріне өзара жәрдем көрсетеді.
8. Осы Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптың 5-тармағына сәйкес жазбаша хабарлама алған Тарап 10 (он) күнтізбелік күн ішінде тергеп-тексеруді жүргізеді және оның нәтижелерін екінші Тараптың атына ұсынады.

Дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде сатып алуды, көрсетілетін фармацевтикалық қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларына 10 қосымша

Нысан

Шығ. № \_\_\_\_\_

Күні \_\_\_\_\_

Кімге: \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ (сатып алуды ұйымдастырушының, тапсырыс берушінің атауы және деректемелері)

Банк кепілдігі  
(шарттың орындалуын камтамасыз ету түрі)  
Банктің атауы: \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ (Банктің атауы, бизнес-сәйкестендіру нөмірі және басқа да деректемелері)  
№ \_\_\_\_\_ кепілдікті міндеттеме

\_\_\_\_\_ (орналасқан орны)  
« \_\_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ ж.

\_\_\_\_\_ (Жеткізуші / Орындаушы атауы). (бұдан әрі – Жеткізуші / Орындаушы)

(тауарлардың немесе қызметтердің сипаттамасы) жабықтау (көрсету) үшін  
«\_\_» ж. №\_\_\_\_ шартты/қосымша келісімді  
(бұдан әрі – Шарт/Қосымша келісім) жасасқанын  
және Сіздің Шартта/Қосымша келісімде, Жеткізуші / Орындаушы оның орындалуын жалпы сомасы

(сандармен және жазумен жазылған сома) теңге банк кепілдігі түрінде қамтамасыз ететінін қарастырганыңызды ескере отырып,  
Осы арқылы Банк

(банктің атауы) сіздің жазбаша талабыңызды алғаннан кейін

Шартта көзделген негіздер бойынша және тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді кепілді тегін медициналық көмек көлемі шеңберінде, медициналық көмектің қосымша көлемі жүйесі, бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызмет көрсету жүйесінде сатып алуды ұйымдастыру және өткізу, сондай-ақ Жеткізуші / Орындаушы өзінің Шарт бойынша міндеттемелерін орындамағаны немесе дұрыс орындамағаны жазбаша расталған жағдайда, жоғарыда көрсетілген Шарт бойынша кепілгер болып табылатынын растайды және сіздің талабыңыз бойынша,

\_\_\_\_\_ (шифрлармен және жазумен жазылған сома) тең соманы төлеуге қайтарымсыз міндеттеме алады.

Бұл кепілдік оған қол қойылған күннен бастап күшіне енеді және Өнім беруші Шарт бойынша өз міндеттемелерін толық орындаған сәтке дейін қолданылады.

Банктің өкілетті тұлғаларының қолдары

(Т.А.Ә және лауазымын көрсету (бар болса)) Банктің мөрі \_\_\_\_\_