

«УТВЕРЖДАЮ»
и.о. председатель Правления АО «НИИ КиВБ»
Абдукаримова Г.Б.
Присл. № 50-П от «21» февраля 2023 г.



ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ
по закупу
реагентов для лабораторных исследований
для АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней»
способом проведения тендера

Заказчик: АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней»
Адрес: 050000, Республика Казахстан, г. Алматы, ул. Айтеке би, д. 120/25.
Банковские реквизиты:
РНН 600700010625,
ИИК KZ316010131000009185,
АО "Народный Банк Казахстана" г.Алматы,
Кбе – 16, БИН 990240008700,
БИК HSBKKZKX
Веб-сайт: www.ncvb.kz

Представитель Заказчика: Карагойшиева В.К. – Заместитель председателя Правления по стратегическим и финансово-экономическим вопросам АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней» (8/727/ 233-00-88)

Организатор тендера: АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней»
Адрес: 050000, Республика Казахстан, г. Алматы, ул. Айтеке би, д. 120/25.
Банковские реквизиты:
РНН 600 700 010 625,
ИИК KZ316010131000009185,
АО "Народный Банк Казахстана" г.Алматы,
Кбе – 16,
БИН 990240008700,
БИК HSBKKZKX.

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором тендера – АО «НИИ кардиологий и внутренних болезней». Потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупке реагентов для лабораторных исследований АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней» (далее - Тендерная документация), разработана в соответствии с Правилами организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан от 04.06.2021 г. № 375 (далее – Правила).

Глава 1. Введение

1. Предмет тендера

1.1 Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по закупке реагентов для лабораторных исследований АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней» (далее - Товары), разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об их участии в тендере.

1.2 Тендер проводится с целью определения поставщиков Товаров. Полный перечень закупаемых Товаров приведен в Приложении 1 к Тендерной документации.

2. Базовые условия платежа

2.1 Базовые условия платежа:

1) аванс в размере 0% процентов от общей суммы Договора;
2) все последующие платежи оплачиваются Заказчиком за фактически поставленный объем товара, на основании подписанных уполномоченными представителями Сторон Актов приема-передачи товара. Оплата производится Заказчиком в течение 30 (тридцать) календарных дней со дня подписания сторонами Акта приема-передачи товара при условии, что товар без дефектов, недостатков и предоставления Поставщиком счета-фактуры и счета на оплату.

2.2 Потенциальный поставщик может представить альтернативные условия платежа, или другие условия и связанные с ними конкретные ценовые скидки. При этом потенциальный поставщик в своей тендерной заявке должен указать, какую ценовую скидку он может предложить в этом случае.

3. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

3.1 К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, занимающиеся производством и/или реализацией лекарственных средств и изделий медицинского назначения, гарантирующих поставку закупаемого товара, который соответствует по качеству требованиям, указанным в технической спецификации (*Приложение 2 к настоящей Тендерной документации*).

3.2 Для участия в тендере потенциальный поставщик должен соответствовать следующим квалификационным требованиям:

- 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
- 2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
- 3) не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупки или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);
- 4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
- 5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

3.3 Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи имеют потенциальные поставщики, получившие сертификат о соответствии объекта требованиям:

- належащей производственной практики (GMP) при закупке лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;
- надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупке лекарственных средств и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;
- надлежащей аптечной практики (GPP) при закупке фармацевтических услуг.

Для получения преимущества на заключение договора закупки или поставки потенциальный поставщик прикладывает к тендерной заявке:

- отечественные товаропроизводители при закупке лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

- потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;
- потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан.

3.4 Организатор закупа не вправе предъявлять к потенциальному поставщику квалификационные требования, не предусмотренные пунктом 13 *Правил*.

4. Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям

К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве - наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

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

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

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

3) непревышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора (в случае закупа единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет: не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

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

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

14) наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.

12. Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12), 13) и 14) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

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

Глава 2. Тендерная документация

1. Содержание тендерной документации

1.1 Тендерная документация содержит следующую информацию:

- a) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям глав 3 и 4 настоящих Правил;
- b) технические и качественные характеристики закупаемых товаров, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;
- c) объем закупаемых товаров, фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту.
- d) место, сроки и другие условия поставки товара или оказания фармацевтических услуг;
- e) условия платежей и проект договора закупа товаров или договора на оказание фармацевтических услуг по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;
- f) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- g) требования к оформлению тендерной заявки;
- h) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- i) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
- j) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- k) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
- l) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
- m) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- n) условия предоставления потенциальным поставщикам – отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;
- o) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- p) сведения о квалификации согласно форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
- q) требования к товарам, установленные главой 4 настоящих Правил.

1.2 Потенциальный поставщик вправе запросить у организатора тендера разъяснения тендерной документации, но не позднее, чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока представления тендерных заявок. Организатор тендера не позднее трех рабочих дней со дня получения заявки должен направить соответствующее разъяснение всем потенциальным поставщикам без указания автора запроса, которым была предоставлена тендерная документация.

1.3 Организатор тендера вправе в срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока представления тендерных заявок по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков внести изменения в тендерную документацию.

1.4 Внесенные изменения имеют обязательную силу и о них незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, которым представлена тендерная документация. При этом окончательный срок представления тендерных заявок продлевается организатором тендера на срок не менее пяти рабочих дней для учета потенциальными поставщиками этих изменений в тендерных заявках.

1.5 Организатор тендера вправе провести встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в определенном месте и определенное время, указанные в тендерной документации.

1.6 При проведении указанной встречи составляется протокол, содержащий представленные в ходе встречи вопросы и ответы по разъяснению условий тендера, который по итогам встречи незамедлительно направляется всем потенциальным поставщикам, которым была представлена тендерная документация.

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

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

1.1 Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, обязан до истечения окончательного срока представления тендерных заявок представить организатору тендера в запечатанном виде тендерную заявку в соответствии с тендерной документацией.

1.2 Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрывается и возвращается представившему ее потенциальному поставщику.

1.3 Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен быть до подведения итогов тендера.

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

1.5 Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пункта 130-27 настоящих Правил. Тендерная заявка потенциального поставщика, изъявившего желание участвовать в тендере, должна содержать:

1.5.1 заявку на участие в тендере по форме, утвержденной в соответствии с *Приложением 3 к Правилам* и Тендерной документации. На электронном носителе в обязательном порядке представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме согласно *Приложению 4 Правил* и настоящей Тендерной документации;

1.5.2 документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям, предъявляемым к потенциальному поставщику, в том числе:

Основная часть:

- заявка на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения);

- копия устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);

- копия документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом;

- копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях»;

- копии сертификатов (при наличии):

 - о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

 - о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

 - о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

- ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

- оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

Техническая часть:

1.5.3 технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате docx);

1.5.4 копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан;

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, его оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в установленном законодательством порядке;

1.5.5 Акт санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи» с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

1.6 Потенциальный поставщик вправе изменить или отозвать свою тендерную заявку до истечения срока представления тендерной заявки. При этом он имеет право на возврат гарантийного обеспечения своей тендерной заявки.

1.7 Уведомление потенциального поставщика об отзыве тендерной заявки должно быть направлено организатору тендера в письменной форме, но не позднее окончательного срока представления тендерных заявок.

1.8 Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.

2. Валюта тендерной заявки и платежа

2.1 Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в национальной валюте – тенге.

2.2 Фактическая оплата поставщикам производится в тенге по мере выделения денежных средств соответствующим уполномоченным органом в сфере здравоохранения.

3. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

3.1 Потенциальный поставщик при представлении тендерной заявки одновременно вносит гарантийное обеспечение в размере **одного процента** от суммы, выделенной для закупа товаров.

3.2 Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, согласно Приложению 6 настоящей Тендерной документации.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет:

БИН 990240008700

ИИК KZ316010131000009185

БИК HSBKKZKX

АО "Народный Банк Казахстана" г.Алматы

3.3 Срок действия гарантийного обеспечения тендерной заявки должен быть не менее срока действия тендерной заявки.

3.4 Организатор тендера возвращает гарантийное обеспечение тендерной заявки в течение пяти рабочих дней с момента наступления следующих случаев:

3.4.1 истечения срока действия тендерной заявки, за исключением победителя (-ей) тендера;

3.4.2 отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока представления тендерных заявок;

3.4.3 отклонения тендерной заявки как не отвечающей требованиям тендерной документации;

3.4.4 при признании победителем тендера другого потенциального поставщика;

3.4.5 прекращения процедур закупки без определения победителя тендера;

3.4.6 вступления в силу договора о закупе и внесения победителем тендера обеспечения исполнения договора о закупе, предусмотренного тендерной документацией.

3.5 Гарантийное обеспечение тендерной заявки не возвращается потенциальному поставщику, представившему тендерную заявку и ее обеспечение в случаях, если потенциальный поставщик:

3.5.1 отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока представления тендерной заявки;

3.5.2 Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если он:

- отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;
- победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;
- признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

4. Язык тендерной документации

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

Глава 4. Подача тендерных заявок для участия в тендере

1. Оформление и визирование тендерной заявки

1.1 Тендерная заявка представляется потенциальным поставщиком в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница заверяется подписью печатью.

1.2 Техническая спецификация тендерной заявки (в прошитом виде, с пронумерованными страницами, последняя из которых должна быть заверена подписью и печатью юридического лица или физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность), оригинал гарантийного обеспечения прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт, оформленный в соответствии с пунктом 130-35 Правил.

1.3 Тендерная заявка должна быть напечатана либо написана несмываемыми чернилами и подписана потенциальным поставщиком с приложением документа, подтверждающего право подписи уполномоченного лица на подпись тендерной заявки, в соответствии с пунктом 130-35 Правил.

1.4 В тендерной заявке не должно быть никаких вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением тех случаев, когда потенциальному поставщику необходимо исправить грамматические или арифметические ошибки.

1.5 Потенциальный поставщик запечатывает тендерную заявку в конверт. На конверте должны быть указаны наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт должен быть адресован заказчику или организатору закупок по адресу: город Алматы, ул. Айтеке би 120/25, 2-этаж, 208 кабинет, отдел государственных закупок.

1.6 Содержать слова «Тендер по закупу реагентов для лабораторных исследований» АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней» и «Не вскрывать» до 11 часов «13» марта 2023 года»

2. Место и окончательный срок представления тендерных заявок

Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера нарочно или по почте по адресу: город Алматы, ул. Айтеке би 120/25, 2-этаж, отдел государственных закупок. **Окончательный срок предоставления тендерных заявок – до 10 часов «13» марта 2023 года**

Глава 5. Вскрытие, оценка и сопоставление тендерных заявок

1. Вскрытие конвертов с тендерными заявками

1.1 Присутствующие уполномоченные представители потенциальных поставщиков должны зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, изъявивших желание участвовать в процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками, подтверждая свое присутствие «13» марта 2023 года в 10 часов 00 мин.

1.2 Тендерная комиссия вскрывает конверты с тендерными заявками в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков, или их уполномоченных представителей в 11 часов 00 мин. «13» марта 2023 года, по адресу: город Алматы, ул. Айтеке би 120/25, АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней».

Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по времени и в месте, определенных тендерной документацией, с применением аудио- и видеотехники.

2. Оценка и сопоставление тендерных заявок

2.1 Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок. В случае сомнений в достоверности представленных сведений, содержащихся в тендерных заявках, допускается принятие необходимых мер комиссией, за исключением действий комиссии, связанных с дополнением недостающими документами либо заменой документов, представленных в тендерной заявке.

2.2 В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации конкурсная комиссия рассматривает информацию, размещенную на Интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации, в части их наличия в перечне недобросовестных поставщиков рассматривает информацию на Интернет-ресурсе уполномоченного органа в области здравоохранения.

3. Условия предоставления приоритета

3.1 В случае, если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

3.2 В случае, если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов Евразийского экономического союза, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

3.3 Если в тендере, предполагающем возможность заключения долгосрочного договора с отечественным товаропроизводителем, подана одна заявка, соответствующая условиям объявления и требованиям настоящих Правил, потенциальным поставщиком, являющимся отечественным товаропроизводителем, с ним заключается долгосрочный договор поставки.

3.4 Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

3.5 Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан, преимущественное право предоставляется потенциальным

поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Глава 6. Заключение договора закупок

Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику подписанный договор о закупе, составляемый по форме согласно *Приложению 7* к настоящей Тендерной документации.

Договор о закупе вступает в силу с момента подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать двух рабочих дней.

Если потенциальный поставщик, признанный победителем тендера, не подписал договор о закупе в сроки, установленные *пунктом 90* Правил, не уведомив организатора тендера об имеющихся разногласиях, заказчик тендера заключает вышеуказанный договор с другим участником тендера, предложение которого, является вторым по предпочтительности после предложения победителя, что подтверждается протоколом об итогах тендера.

Не допускается внесение каких-либо изменений и/или новых условий в проект договора о закупе или в подписанный договор о закупе или (за исключением уменьшения цены), которые могут изменить содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика (цена, качество).

Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на товары и соответственно цены договора;
- 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема товаров, фармацевтических услуг.

Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены товара либо фармацевтической услуги до подписания договора о закупе, об оказании фармацевтических услуг. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены товара или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

Глава 7. Порядок внесения обеспечения исполнения договора

7.1 Гарантийное обеспечение составляет **три процента** от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:

7.1.1 гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика;

7.1.2 банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан.

Обеспечение исполнения договора в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет:

БИН 990240008700

ИИК KZ316010131000009185

БИК HSBKKZKX

АО «Народный Банк Казахстана» г.Алматы

7.2 Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

7.3 Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

7.4 Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

1) расторжения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;

2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, изделий медицинского назначения и нарушение других условий договора);

3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий либо фармацевтической услуги до подписания договора закупа и договора на оказание фармацевтических услуг, с применением аудио- и видеофиксации. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера

Перечень закупаемых товаров
Тендер по закупу реагентов для лабораторных исследований

№ лота	Наименование заказчика	Наименование товара	Ед. изм.	Кол-во	Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020)	Срок поставки товаров	Место поставки товаров	Размер авансового платежа, %	Цена за единицу	Сумма, выделенная для государственных закупок способом тендера (по лоту №), тенге
Cobas integra 400										
1.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Щелочная Фосфатаза ALP (Alkaline Phosphatase IFCC) (200)	шт	6	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	13 360,00	80 160,00
2.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Аланинаминотрансфераза ALTL (Alanine Aminotransferase acc.to IFCC)	шт	14	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	15 940,00	223 160,00
3.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Амилаза AMYL (Amylase)	шт.	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	33 312,00	66 624,00
4.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета - Амилаза панкреатическая AMY-P (Amylase-Pancreatic)	шт.	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	32 818,00	65 636,00
5.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Аспартат-аминотрансфераза ASTL (Aspartate Aminotransferase acc.to IFCC)	шт	14	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	14 675,00	205 450,00
6.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Креатинкиназа CKL (Creatine Kinase)	шт.	5	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	12 489,00	62 445,00
7.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Креатинкиназа MB (Cfas CK MB)	наб	3	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	20 165,00	60 495,00

8.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор f.a.s. CK-MB (Calibratorf.a.s. CK-MB)	наб	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	20 191,00	40 382,00
9.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета гамма- Глутамилтрансфераза GGT (gamma- Glutamyltransferase)	шт	4	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	16 345,00	65 380,00
10.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Лактатдегидрогеназа оптимизированная LDHL (Lactate dehydrogenase IFCC)	шт	4	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	13 411,00	53 644,00
11.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Альбумин Бромкрезоловый зеленый ALB (Albumin Bromcresol Green)	шт	5	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	9 176,00	45 880,00
12.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Билирубин общий BILTS (Bilirubin-Total Special)	шт	25	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	12 424,00	310 600,00
13.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Билирубин прямой BILD (Bilirubin- Direct)	шт	8	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	17 399,00	139 192,00
14.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Кальций CA (Calcium)	шт	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	11 281,00	22 562,00
15.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Холестерин CHOL (Cholesterol)	шт	17	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	12 698,00	215 866,00
16.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Липопротеины высокой плотности HDLC (HDL-Cholesterol)(350)	шт	14	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	51 212,00	716 968,00
17.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Липопротенны низкой плотности LDL-C (LDL-Cholesterol) (200)	шт	20	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	57 541,00	1 150 820,00
18.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Триглицериды TRIGL (Tryglicerides)	шт	20	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	19 297,00	385 940,00
19.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор для Липидов (Cfas Lipids)	наб	2		Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с	г. Алматы, ул.Айтеке би,	0,00	19 803,00	39 606,00

					DDP	момента подачи заявки Заказчиком	120/25			
20.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Креатинин Яффе CREAJ (Creatinin Jaffe)	шт.	12	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	19 297,00	231 564,00
21.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Глюкоза (GLUCL)	шт.	6	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	34 411,00	206 466,00
22.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Железо IRON (Iron)	шт	3	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	10 094,00	30 282,00
23.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор для Железа (Ir on Standard)	фл.	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	38 595,00	38 595,00
24.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Магний MG (Magnesium)	шт	3	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	23 706,00	71 118,00
25.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета общий белок TP (Total Protein)	шт	18	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	9 752,00	175 536,00
26.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Мочевая кислота UA (Uric Acid)	шт	3	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	21 411,00	64 233,00
27.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Латентная железо связывающая способность UIBC (Unsaturated Iron- Binding Capacity)	шт	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	11 470,00	22 940,00
28.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Мочевина UREA (Urea)	шт	15	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	25 550,00	383 250,00
29.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Антистрептолизин ASLO (Antistreptolysin O)	шт	15	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	100 076,00	1 501 140,00
30.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор Преальбумин -Антистрептолизин- Церулоплазмин (Cfas PAC)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	35 436,00	35 436,00

31.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета С-реактивный Белок высокой чувствительности CRPHS (C-Reactive Protein high-sensitive)	шт	30	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	194 195,00	5 825 850,00
32.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор для протеинов (Cfas Proteins)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	94 169,00	94 169,00
33.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль С-Реактивный Белок Отрицательный (CRP N Control)	наб	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	48 180,00	96 360,00
34.	АО «НИИК и ВБ»	Cobas Integra FERR, 200 Best. (G.2) Ферритин 03528995190	шт	3	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	161 995,00	485 985,00
35.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Гликолизированный Гемоглобин A1C (Hemoglobin A1C)	шт	22	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	124 648,00	2 742 256,00
36.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Имуноглобулин М	шт	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	73 335,00	146 670,00
37.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Имуноглобулин G	шт	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	73 335,00	146 670,00
38.	АО «НИИК и ВБ»	Serum protein T standart калибратор	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	113 537,00	113 537,00
39.	АО «НИИК и ВБ»	HbA1c Calibrator, 3 x 1 ml Калибратор для гликогемоглобина 04528417190	наб	4	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	59 868,00	239 472,00
40.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль гликолизированного гемоглоби-на норма (PeciControl HbA1c norm)	наб	4	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	98 980,00	395 920,00
41.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль гликолизированного гемогло-бина патологический (PeciControl HbA1c path)	наб	4	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	100 197,00	400 788,00
42.	АО «НИИК и ВБ»	Раствор гемоизирующий для гликированного	шт	3		Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с	г. Алматы, ул.Айтеке би,	0,00	35 491,00	106 473,00

		гемоглобина HbA1c TQ haemolyzing reagent Gen 2			DDP	момента подачи заявки Заказчиком	120/25			
43.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Ревматоидный фактор (100) RFII	шт	30	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	36 185,00	1 085 550,00
44.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор Ревмафактора (PRECISET RF)	наб	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	100 382,00	200 764,00
45.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль Ревмофактор II (RF II Control Set)	наб	3	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	97 865,00	293 595,00
46.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета C4 Фактор Комплемента C4 (Complement FACTOR C4)	наб	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	82 205,00	164 410,00
47.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Фактор Комплемента C3c C3c (Complement Factor C3c)	шт	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	81 543,00	163 086,00
48.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль ПрециКонтроль КлинХем Мульти 1 (PeciControl ClinChem Multi 1)	наб	4	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	45 168,00	180 672,00
49.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль ПрециКонтроль КлинХем Мульти 2 (PeciControl ClinChem Multi 2)	наб	4	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	76 718,00	306 872,00
50.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор универсальный для биохимических систем (Cfas)	наб	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	62 278,00	124 556,00
51.	АО «НИИК и ВБ»	Дилуэнт NaCl 9%	уп	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	37 941,00	75 882,00
52.	АО «НИИК и ВБ»	Микрокуветы для Интегры, 20*1000шт. Integra Microcuvetten 20*1000pieces	уп.	6	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	368 009,00	2 208 054,00
53.	АО «НИИК и ВБ»	Чистящий раствор Cleaner 1L	шт.	15	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	21 125,00	316 875,00
54.		Очищающий раствор	шт.	3		Поставка товаров осуществляется	г. Алматы,	0,00	5 488,00	16 464,00

	АО «НИИК и ВБ»	Cleaner Cassette (150 тестов)			DDP	Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	ул.Айтеке би, 120/25			
55.	АО «НИИК и ВБ»	Резервуар для отходов в комплекте	уп.	6	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	86 230,00	517 380,00
56.	АО «НИИК и ВБ»	Пробирки белые с крышкой 1000 шт.Cobas Integra	уп	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	34 903,00	69 806,00
57.	АО «НИИК и ВБ»	Лампа галагеновая 12V/100W	шт	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	93 156,00	186 312,00
COBASE 411										
58.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета С-пептид (C – Peptide)	наб	4	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	107 175,00	428 700,00
59.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор С-пептид (C - Peptide CS)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	58 317,00	58 317,00
60.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Инсулин (Insulin)	наб	5	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	78 366,00	391 830,00
61.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор Инсулин (Insulin CS)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	58 405,00	58 405,00
62.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Тропонин Т высокой чувствительности (Troponin T hs)	наб	25	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	278 563,00	6 964 075,00
63.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор Тропонин Т hs(Troponin T hs)	наб	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	43 663,00	87 326,00
64.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль ПрециКонтроль Тропонин (PreciControl Troponin)	наб	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	39 420,00	78 840,00
65.	АО «НИИК и ВБ»	Anti-CCPреагент (100)	наб	4		Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с	г. Алматы, ул.Айтеке би,	0,00	373 564,00	1 494 256,00

					DDP	момента подачи заявки Заказчиком	120/25			
66.	АО «НИИК и ВБ»	Преиконтроль Anti-CCP	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	142 280,00	142 280,00
67.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Тиреотропный гормон (TSH)	наб	20	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	87 202,00	1 744 040,00
68.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор Тиреотропный гормон (TSH CS)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	35 758,00	35 758,00
69.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Трийодтиронин свободный (FT3) 200	наб	15	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	98 940,00	1 484 100,00
70.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор Трийодтиронин свободный (FT3 CS)	наб	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	41 918,00	83 836,00
71.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Тироксин свободный (FT4) 200	наб	19	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	81 907,00	1 556 233,00
72.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор Тироксин свободный (FT4 CS)	наб	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	32 691,00	65 382,00
73.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Антитела к тиреопероксидазе (Anti- TPO) (100)	наб	29	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	97 075,00	2 815 175,00
74.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор Антитела к тиреопероксидазе (Anti- TPO CS)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	48 772,00	48 772,00
75.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Иммуноглобулин Е (IgE) 100	наб	7	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	102 260,00	715 820,00
76.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор Иммуноглобулин Е (IgE CS)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	39 693,00	39 693,00
77.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Альфа	наб	2		Поставка товаров осуществляется	г. Алматы,	0,00	64 699,00	129 398,00

		фетопротеин (AFP)			DDP	Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	ул.Айтеке би, 120/25			
78.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор Альфа фетопротеин (AFP CS)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	46 658,00	46 658,00
79.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Витамин B12 (Vitamin B12)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	57 583,00	57 583,00
80.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор B12	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	34 492,00	34 492,00
81.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Фолиевой кислоты в эритроцитах(Folate RBC)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	108 182,00	108 182,00
82.	АО «НИИК и ВБ»	Калибратор Фолиевой кислоты	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	124 817,00	124 817,00
83.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль ПрециКонтроль Вариа (PreciControl Varia)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	80 482,00	80 482,00
84.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета HBsAg антиген вируса гепатита В (HBsAg)	наб	3	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	100 281,00	300 843,00
85.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль ПрециКонтроль HBsAg антиген вируса гепатита В (PreciControl HBsAg)	наб.	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	70 422,00	70 422,00
86.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Антиген HBe вируса гепатита В (HBeAg)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	130 698,00	130 698,00
87.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль ПрециКонтроль Антиген HBe вируса гепатита В (PreciControl HBeAg)	наб.	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	76 786,00	76 786,00
88.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Антитела к маркеру вирусного гепатита HBs (Anti-HBs)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	100 281,00	100 281,00

89.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль ПрециКонтроль Антитела к маркеру вирусного гепатита HBs (PreciControl Anti-HBs)	наб.	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	70 422,00	70 422,00
90.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Суммарные антитела к вирусному гепатиту С (Anti-HCV)	наб	3	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	259 180,00	777 540,00
91.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль ПрециКонтроль Суммарные антитела к вирусному гепатиту С (PreciControl Anti-HCV)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	62 547,00	62 547,00
92.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Суммарные антитела к маркеру вирусного гепатита HBc (Anti-HBc)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	123 771,00	123 771,00
93.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль ПрециКонтроль Суммарные антитела к маркеру вирусного гепатита HBc (PreciControl Anti-HBc)	наб.	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	187 517,00	187 517,00
94.	АО «НИИК и ВБ»	Кассета Антитела к маркеру вирусного гепатита HBe (Anti-HBe)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	93 898,00	93 898,00
95.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль ПрециКонтроль Антитела к маркеру вирусного гепатита HBe (PreciControl Anti-HBe)	наб.	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	92 857,00	92 857,00
96.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль ПрециКонтроль Универсальный (PreciControl Universal)	наб.	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	56 945,00	113 890,00
97.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль ПрециКонтроль Онкомаркер (PreciControl Tumormarker)	наб.	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	122 199,00	244 398,00
98.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль Прециконтроль PreciControl Thyro AB	наб	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	101 629,00	203 258,00
99.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль ПрециКонтроль Мультимаркер (PreciControl Multimarker)	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	88 284,00	88 284,00

100.	АО «НИИК и ВБ»	Раствор Sys Wash Elecsys,cobas e	уп.	8	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	20 925,00	167 400,00
101.	АО «НИИК и ВБ»	Раствор CleanCell Elecsys,cobas e	уп.	20	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	28 743,00	574 860,00
102.	АО «НИИК и ВБ»	Раствор ProCell Elecsys, cobas e	уп.	22	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	30 363,00	667 986,00
103.	АО «НИИК и ВБ»	Наконечники ASSAY TIP ELECSYS 2010/cobas e411	уп.	10	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	107 834,00	1 078 340,00
104.	АО «НИИК и ВБ»	Кюветы ASSAY CUP ELECSYS2010/cobas e411	уп.	6	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	106 010,00	636 060,00
105.	АО «НИИК и ВБ»	Разбавитель универсальный Universal Diluent	уп.	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	22 671,00	22 671,00
106.	АО «НИИК и ВБ»	Чистящий раствор ISE cleaning solution Sys Clean	шт	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	54 268,00	54 268,00
107.	АО «НИИК и ВБ»	Емкость для отходов Clean liner Elecsys 2010/cobas e411	наб	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	48 932,00	48 932,00
AVL9180										
108.	АО «НИИК и ВБ»	SNAPPAK, 9180 9181/Контейнер с растворами для AVL 9180	шт	42	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	61 535,00	2 584 470,00
109.	АО «НИИК и ВБ»	ISETROL ELECTROLYTE CTRL L 1-3 /Контрольный материал ISE-трол, 3 уровня AVL 9180	уп	5	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	47 861,00	239 305,00
110.	АО «НИИК и ВБ»	REFERENCE ELECTRODE ISE HOSING 91XX /Электрод Референсный ISE (1 шт) AVL 9180	шт	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	133 597,00	133 597,00

111.	АО «НИИК и ВБ»	AVL K+ ELECTRODE/Электрод Калиевый K+(1 шт) AVL 9180	шт	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	106 029,00	212 058,00
112.	АО «НИИК и ВБ»	AVL NA+ ELECTRODE/Электрод Натриевый Na +(1 шт) AVL 9180	шт	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	125 628,00	251 256,00
113.	АО «НИИК и ВБ»	AVL CA++ ELECTRODE/Электрод Кальциевый Ca (1 шт) AVL 9180	шт	2	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	117 339,00	234 678,00
114.	АО «НИИК и ВБ»	TUBE SET, PERISTALTIC PUMP, EA/Набор трубок насоса для AVL 9180	шт	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	44 660,00	44 660,00
115.	АО «НИИК и ВБ»	PAPER 91XX SERIES PRINTER (5 / PKG.)Термобумага для принтера (5 роликов в упаковке) для AVL 9180	уп	20	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	11 776,00	235 520,00
116.	АО «НИИК и ВБ»	SODIUM ELECTRODE CONDITIONER (125 ML)/Контрольный материал ISE-трол, 3 уровня AVL 9180	шт	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	28 204,00	28 204,00
117.	АО «НИИК и ВБ»	CLEANING SOLUTION 988-4 (125 ML)/Чистящий раствор (125 ML) AVL 9180	шт	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	26 891,00	26 891,00
118.	АО «НИИК и ВБ»	HARNESS MAIN TUBING 918X/Набор трубок для годового обслуживания AVL 9180	шт	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	164 022,00	164 022,00
119.	АО «НИИК и ВБ»	ROLLER, PERISTALTIC PUMP, EA/Ролик перильстатического насоса AVI 9180	шт	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	53 512,00	53 512,00
ДЛЯ COBAS H 232										
120.	АО «НИИК и ВБ»	Тест-полоски для определения Д-димера Roche Cardiac D-Dimer 10 Tests (cobas)	уп.	50	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	80 218,00	4 010 900,00
121.	АО «НИИК и ВБ»	Набор тест-полосок для определения концентрации pro BNP, Roche Cardiac proBNP 10	шт.	135	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	198 280,00	26 767 800,00

		tests (cobas)								
122.	АО «НИИК и ВБ»	Контроль для Д-димера - Roche CARDIAC D-Dimer Control (cobas) 2 x1 мл	наб.	5	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	62 286,00	311 430,00
Анализатор газов крови AVL9180										
123.	АО «НИИК и ВБ»	Сенсорная кассета на 100 тестов/30 дней, газы крови/электролиты/метаболизмы/оксиметрия/QC SC90	шт	10	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	686 000,00	6 860 000,00
124.	АО «НИИК и ВБ»	Блок растворов SP90	шт	10	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	191 000,00	1 910 000,00
125.	АО «НИИК и ВБ»	Калибровочный раствор для ctHb S7770	шт	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	99 000,00	99 000,00
126.	АО «НИИК и ВБ»	Гипохлорит-100мл.	шт	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	94 000,00	94 000,00
127.	АО «НИИК и ВБ»	Термобумага для принтера в рулоне	шт	1	DDP	Поставка товаров осуществляется Поставщиком в течении 15 дней с момента подачи заявки Заказчиком	г. Алматы, ул.Айтеке би, 120/25	0,00	87 000,00	87 000,00

Итого сумма: 92 626 480,00 (девятисто два миллиона шестьсот двадцать шесть тысяч четыреста восемьдесят) тенге

* Полное описание и характеристика товаров указывается в технической спецификации

И.о. председателя Правления АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней»

Абдукаримова Г.Б.





Приложение №2
к Тендерной документации

Утверждаю
и.о. председателя Правления
Абдукаримова Г.Б.

№ лота	Наименование	Техническая спецификация
Cobas integra 400		
1.	Кассета Щелочная Фосфатаза ALP (Alkaline Phosphatase IFCC) (200)	Назначение In vitro тест для количественного определения катализирующей активности щелочной фосфатазы (EC 3.1.3.1; ортофосфорный моноэфир фосфогидролазы) в человеческой сыворотке крови и плазме с использованием систем COBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы R1 2-амино-2-метил-1-пропанол: 1.724 моль/л, pH 10.44 (30 °C); магния ацетат: 3.83 ммоль/л; цинка сульфат: 0.766 ммоль/л; N-(2-гидроксиэтил)-этилендиамин ацетилацетосукусная кислота: 3.83 ммоль/л SR п-нитрофенил фосфат: 132.8 ммоль/л, pH 8.5 (25 °C); консерванты. Готов к применению. Срок годности при 2-8 °C Смотрите дату истечения срока годности на этикетке кассеты cobas c. При использовании на борту анализатора при 10-15 °C 4 недели. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
2.	Кассета Аланинаминотрансфераза ALTL (Alanine Aminotransferase acc.to IFCC)	Назначение: Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения каталитической активности АЛТ (EC 2.6.1.2; L-аланин: 2-оксоглутарат аминотрансфераза) в сыворотке и плазме крови человека на системах COBAS INTEGRA, Cobas c. Реагенты — рабочие растворы: R1 ТРИС-буфер: 224 ммоль/л, pH 7.3 (37 °C); L-аланин: 1120 ммоль/л; альбумин (бычий): 0.25 %; ЛДГ (микробная): ≥ 45 мккат/л; стабилизаторы; консервант SR 2-оксоглутарат: 94 ммоль/л; NADH: ≥ 1.7 ммоль/л; консервант. Реагент готов к применению. Хранение и стабильность: Срок годности при 2-8 °C Дату окончания срока годности см. на этикетке cobas c. При хранении на борту анализатора при 10-15 °C 12 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
3.	Кассета Амилаза AMYL (Amylase)	Назначение: Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения каталитической активности α-амилазы (1,4-α-D-глюкан: глюканогидролаза; EC 3.2.1.1) в сыворотке и плазме крови, а также моче человека на системах COBAS INTEGRA, Cobas c. Реагенты — рабочие растворы: R1 HEPES: 52.4 ммоль/л; хлорид натрия: 87 ммоль/л; хлорид кальция: 0.08 ммоль/л; хлорид магния: 12.6 ммоль/л; α-глюкозидаза (микробная): ≥ 66.8 мккат/л; pH 7.0 (37 °C); детергент; стабилизаторы SR HEPES: 52.4 ммоль/л; этилиден-G7-PNP: 22 ммоль/л; pH 7.0 (37 °C); детергент; стабилизаторы. Реагент готов к применению. Хранение и стабильность: Срок годности при 2-8 °C Дату окончания срока годности см. на этикетке кассеты cobas c. При хранении на борту анализатора при 10-15 °C 12 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
4.	Кассета - Амилаза панкреатическая AMY-P (Amylase-Pancreatic)	Назначение Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения каталитической активности панкреатической α-амилазы (EC 3.2.1.1; 1,4-α-D-глюкан: глюканогидролаза) в сыворотке и плазме крови, а также в моче человека на системах COBAS INTEGRA. Реагенты — рабочие растворы R1 HEPES-буфер: 52.4 ммоль/л, pH 7.1; хлорид натрия: 87 ммоль/л; хлорид магния: 12.6 ммоль/л; хлорид кальция: 0.075 ммоль/л; α-глюкозидаза (микробная): ≥ 67 мккат/л; моноклональные антитела (мышинные): 97 мг/л; консерванты SR HEPES-буфер: 52.4 ммоль/л, pH 7.1; этилиден-G7-PNP: 22 ммоль/л; консерванты; стабилизаторы. Готов к применению. Хранение и стабильность. Срок годности при 2-8 °C Дату окончания срока годности см. на этикетке кассеты cobas c. При хранении на борту анализатора при 10-15 °C 12 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
5.	Кассета Аспартат-	Назначение: In vitro тест для количественного определения катализирующей активности АСТ (EC 2.6.1.1; L-аспартат: 2-оксоглутаратаминотрансфераза) в

	аминотрансфераза ASTL (Aspartate Aminotransferase acc.to IFCC)	человеческой сыворотке крови и плазме с использованием систем COBAS INTEGRA, Cobas с. Реагенты - рабочие растворы: R1 ТРИС-буфер: 264 ммоль/л, pH 7.8 (37 °C); L-аспартат: 792 ммоль/л; МДГ (бактериальная): ≥ 24 мккат/л; ЛДГ (бактериальная): ≥ 48 мккат/л; альбумин (бычий): 0.25 %; консервант SR НАДН: ≥ 1.7 ммоль/л; 2-оксоглутарат: 94 ммоль/л; консервант. Реагент готов к применению. Хранение и стабильность: Срок годности при 2-8 °C Смотрите дату истечения срока годности на этикетке кассеты cobas с. При использовании на борту анализатора при 10-15 °C 12 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
6.	Кассета Креатинкиназа CKL (Creatine Kinase)	Назначение in vitro тест предназначен для количественного определения креатинкиназы (КК) в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах Roche/Hitachi cobas с. Реагенты - рабочие растворы R1 Имидазольный буфер: 123 ммоль/л, pH 6.5 (37 °C); ЭДТА: 2.46 ммоль/л; Mg2+: 12.3 ммоль/л; АДФ: 2.46 ммоль/л; АМФ: 6.14 ммоль/л; диаденозина пентафосфат: 19 мкмоль/л; НАДФ+ (дрожжи): 2.46 ммоль/л; N-ацетилцистеин: 24.6 ммоль/л; ГК (дрожжевой): ≥ 36.7 мккат/л; G6PDH (E. coli): ≥ 23.4 мккат/л; консервант; стабилизаторы, добавки R2 Буфер CAPSO*: 20 ммоль/л, pH 8.8 (37 °C); глюкоза: 120 ммоль/л; ЭДТА: 2.46 ммоль/л; креатин фосфат: 184 ммоль/л; консервант; стабилизаторы. Готов к применению. Хранение и стабильность СК: Срок хранения при 2-8 °C: См. срок годности на этикетке кассеты cobas с. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 8 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
7.	Кассета Креатинкиназа MB (Cfas CK MB)	Назначение Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения каталитической активности субъединицы креатинкиназы MB (КК-MB) в сыворотке и плазме крови человека на системах Roche/Hitachi cobas с. Реагенты — рабочие растворы R1 Имидазольный буфер: 123 ммоль/л, pH 6.5 (37 °C); ЭДТА: 2.46 ммоль/л; Mg2+: 12.3 ммоль/л; АДФ: 2.46 ммоль/л; АМФ: 6.14 ммоль/л; диаденозин пентафосфат: 19 мкмоль/л; НАДФ(дрожжи): 2.46 ммоль/л; N-ацетилцистеин: 24.6 ммоль/л; ГК (дрожжи): ≥ 36.7 мккат/л; Г6Ф-ДГ (E. coli): ≥ 23.4 мккат/л; консервант; стабилизаторы; добавки. R2 CAPSO* буфер: 20 ммоль/л, pH 8.8 (37 °C); глюкоза: 120 ммоль/л; ЭДТА: 2.46 ммоль/л; креатинфосфат: 184 ммоль/л; 4 моноклональных антитела к КК-М (мышинных), ингибирующая способность: > 99.6 % при активности субъединицы КК-М до 66.8 мккат/л (4000 Е/л) (37 °C); консервант; стабилизаторы; добавка. Готов к применению Хранение и стабильность СКМВ Срок годности при 2-8 °C: Дату окончания срока годности см. на этикетке кассеты cobas с. Срок хранения вскрытого реагента в охлаждаемом отделении для реагентов на борту анализатора: 8 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
8.	Калибратор f.a.s. CK-MB (Calibrator f.a.s. CK-MB)	Назначение С.f.a.s. Калибратор для автоматизированных систем С.f.a.s. СК-MB (Calibrator for automated systems) предназначен для калибровки тестов Roche для количественного определения КК-MB на анализаторах для клинической химии Roche, в соответствии с паспортами присвоенных значений. Реагенты – рабочие растворы Активные компоненты в лиофилизате: Альбумин сыворотки бычьей крови с химическими добавками и материалом биологического происхождения, как указано в документах. Биологические добавки имеют следующее происхождение: Аналит Происхождение КК-ММ человеческий КК-MB человеческий, рекомбинантный Неактивные компоненты: Стабилизаторы Действия компонентов калибратора зависят от серии. Точные значения калибраторов доступны в электронном виде или в прилагаемых паспортах значений. Приготовление рабочего раствора реагента. Осторожно откройте один флакон, избегая потери лиофилизата, и добавьте в него с помощью пипетки 1.0 мл дистиллированной/деионизированной воды. Осторожно закройте флакон и дождитесь полного растворения компонентов, перемешивая их круговыми движениями в течение 30 минут. Избегайте образования пены. Оставьте калибратор закрытым на 60 минут для восстановления. Хранение и стабильность Хранить при 2-8 °C. Критерий определения стабильности, использующийся в компании Roche: Извлечение в пределах ± 5 % от исходного значения. Стабильность лиофилизированных калибраторов: До конца указанного срока годности при 2-8 °C. Стабильность компонентов растворенного калибратора: при 15-25 °C 24 часа при 2-8 °C 2 дня при (-15)-(-25) °C 4 недели (с однократной заморозкой) Храните калибратор в плотно закупоренной емкости, когда он не используется. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
9.	Кассета гамма-Глутамилтрансфераза GGT	Назначение Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения каталитической активности ГГТП (EC 2.3.2.2; γ-глутамил пептид: аминокислота γ-глутамилтрансфераза) в человеческой сыворотке и плазме на анализаторах COBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы R1

	(gamma-Glutamyltransferase)	ТРИС: 492 ммоль/л, pH 8.25; глицилглицин: 492 ммоль/л; консервант; добавки SR L-γ-глутамил-3-карбокси-4-нитроанилид: 22.5 ммоль. Готов к применению. Хранение и стабильность. Срок годности при 2-8 °С. Дату окончания срока годности см. на этикетке кассеты cobas с. Система COBAS INTEGRA 400 plus. При хранении на борту анализатора при 10-15 °С 12 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
10.	Кассета Лактатдегидрогеназа оптимизированная LDHL (Lactate dehydrogenase IFCC)	Назначение Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения каталитической активности ЛДГ (ЕС 1.1.1.27; L-лактат: НАД+ оксидоредуктаза) в человеческой сыворотке и плазме на анализаторах COBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы R1 N-метил-D-глюкамин: 400 ммоль/л, pH 9.4 (37 °С); литий лактат: 62 ммоль/л; стабилизаторы SR НАД: 62 ммоль/л; стабилизаторы; консерванты. Готов к применению. Хранение и стабильность. Срок годности при 2-8 °С. Дату окончания срока годности см. на этикетке кассеты cobas с. При хранении на борту анализатора при 10-15 °С 12 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
11.	Кассета Альбумин Бромкрезоловый зеленый ALB (Albumin Bromcresol Green)	Назначение: In vitro тест для количественного определения концентрации альбумина в сыворотке и плазме крови человека на системах COBAS INTEGRA, Cobas с. Реагенты - рабочие растворы: R1 Цитратный буфер: 95 ммоль/л, pH 4.1; консерванты, стабилизаторы SR Цитратный буфер: 95 ммоль/л, pH 4.1; бромкрезоловый зеленый: 0.66 ммоль/л; консерванты; стабилизаторы. Реагент готов к применению. Хранение и стабильность: Срок хранения при 15-25 °С. См. дату истечения срока годности на этикетке кассеты cobas с. При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 12 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
12.	Кассета Билирубин общий BILTS (Bilirubin-Total Special)	Назначение: In vitro тест для количественного определения общего содержания билирубина в сыворотке и плазме крови человека (взрослых и новорожденных) на анализаторах COBAS INTEGRA, Cobas с. Реагенты - рабочие растворы: R1 Фосфат: 50 ммоль/л; детергенты; стабилизаторы; pH 1.0 SR 3,5-дихлорфенил diaзониевая соль: ≥ 1.35 ммоль/л. Реагент готов к применению. Хранение и стабильность: Срок годности при 2-8 °С. Смотрите дату истечения срока годности на этикетке кассеты cobas с. При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 6 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
13.	Кассета Билирубин прямой BILD (Bilirubin-Direct)	Назначение: In vitro-тест для количественного определения концентрации прямого билирубина в человеческой сыворотке и плазме на системах COBAS INTEGRA, Cobas с. Реагенты - рабочие растворы: R1 Фосфорная кислота: 85 ммоль/л; HEDTA: 4.0 ммоль/л; NaCl: 50 ммоль/л; детергент; pH 1.9 SR 3,5-Дихлорфенил diaзоний: 1.5 ммоль/л; pH 1.3. Реагент готов к применению. Хранение и стабильность: Срок хранения при 2-8 °С. См. срок годности на этикетке кассеты cobas с. При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 6 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
14.	Кассета Кальций CA (Calcium)	Назначение Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения кальция в человеческой сыворотке, плазме и моче на анализаторах COBAS INTEGRA. R1 CAPSO:a) 557 ммоль/л; NM-BAPTA: 2 ммоль/л, pH 10.0; неактивный ПАВ; консервант SR EDTA: 7.5 ммоль/л; pH 7.3; неактивный суфрантант; консервант. Срок хранения при 2-8 °С. Смотрите дату истечения срока годности на этикетке кассеты cobas с. При использовании на борту при 10-15 °С 6 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
15.	Кассета Холестерин CHOL (Cholesterol)	Назначение In vitro тест для количественного определения холестерина-ЛПВП в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах Roche/Hitachi cobas с. Реагенты - рабочие растворы R1 TAPSO:b) буфер: 62.1 ммоль/л, pH 7.77; полианион: 1.25 г/л; EMSE: 1.08 ммоль/л; аскорбат-оксидазы (тыквы): ≥ 50 мккат/л; пероксидаза (хрена): ≥ 166.7 мккат/л; детергент; BSA: 2.0 г/л; консервант R2 Бис-Трисс) буфер: 20.1 ммоль/л, pH 6.70; холестерин-эстераза (микроорганизм): ≥ 7.5 мккат/л; холестерин-оксидаза (рекомбинантный E. coli): ≥ 7.17 мккат/л; холестерин-оксидаза (микроорганизм): ≥ 76.7 мккат/л; пероксидаза (хрена): ≥ 333 мккат/л; 4-амино-антипирин: 1.48 ммоль/л; BSA: 3.0 г/л; детергенты; консерван. Готов к применению. Срок хранения при 2-8 °С: См. срок годности на этикетке кассеты cobas с. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 12 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан.

		Реагенты для анализатора Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
16.	Кассета Липопротеины высокой плотности HDLC (HDL-Cholesterol)(350)	Назначение In vitro тест для количественного определения холестерина-ЛПВП в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах Roche/Hitachi cobas с. Реагенты - рабочие растворы R1 TAPSOB) буфер: 62.1 ммоль/л, pH 7.77; полианион: 1.25 г/л; EMSE: 1.08 ммоль/л; аскорбат-оксидазы (тыквы): ≥ 50 мккат/л; пероксидаза (хрена): ≥ 166.7 мккат/л; детергент; BSA: 2.0 г/л; консервант R2 Бис-Трисс) буфер: 20.1 ммоль/л, pH 6.70; холестерин-эстераза (микроорганизм): ≥ 7.5 мккат/л; холестерин-оксидаза (рекомбинантный E. coli): ≥ 7.17 мккат/л; холестерин-оксидаза (микроорганизм): ≥ 76.7 мккат/л; пероксидаза (хрена): ≥ 333 мккат/л; 4-амино-антипирин: 1.48 ммоль/л; BSA: 3.0 г/л; детергенты; консерван. готов к применению. Срок хранения при 2-8 °C: См. срок годности на этикетке кассеты cobas с. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 12 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
17.	Кассета Липопротеины низкой плотности LDL-C (LDL-Cholesterol) (200)	Назначение Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения холестерина ЛПНП в сыворотке и плазме крови человека на системах Roche/Hitachi cobas с. Реагенты - рабочие растворы R1 Бис-трисб) буфер: 20.1 ммоль/л, pH 7.0; 4-аминоантипирин: 0.98 ммоль/л; аскорбат-оксидаза (AOD, Acremonium spec.): ≥ 66.7 мккат/л; пероксидаза (рекомбинантная из Базидиомицет): ≥ 166.7 мккат/л; BSA: 4.0 г/л; консервант R2 MOPSc) буфер: 20.1 ммоль/л, pH 7.0; EMSE: 2.16 ммоль/л; холестеринэстераза (Псевдомонады): ≥ 33.3 мккат/л; холестериноксидаза (рекомбинантная из E. coli): ≥ 31.7 мккат/л; пероксидаза (рекомбинантная из Базидиомицет): ≥ 333.3 мккат/л; BSA: 4.0 г/л; детергенты; консервант. Реагент готов к применению. Срок хранения при 2-8 °C: См. срок годности на этикетке набора cobas с. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 12 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
18.	Кассета Триглицериды TRIGL (Tryglicerides)	Назначение - In vitro тест для количественного определения триглицеридов в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах Roche/Hitachi cobas с. Реагенты - рабочие растворы R1 ПИПЕС-буфер: 50 ммоль/л, pH 6.8; Mg2+: 40 ммоль/л; холат натрия: 0.20 ммоль/л; АТФ: ≥ 1.4 ммоль/л; 4-аминофеназон: ≥ 0.13 ммоль/л; 4-хлорфенол: 4.7 ммоль/л; липопротеинлипаза (Pseudomonas spec.): ≥ 83 мккат/л; глицерокиназа (Bacillus stearothermophilus): ≥ 3 мккат/л; глицеринфосфатоксидаза (E. coli): ≥ 41 мккат/л; пероксидаза (хрена): ≥ 1.6 мккат/л; консервант; стабилизаторы R1 находится в позиции В. Реагент готов к применению. Срок хранения при 2-8 °C: См. дату истечения срока годности на этикетке кассеты cobas с. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 8 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
19.	Калибратор для Липидов (Cfas Lipids)	Назначение C.f.a.s. Lipids (Калибратор для автоматических систем) используется для калибровки при количественном определении липидов на анализаторах Roche для клинической химии согласно указанным в паспортах присвоенным значениям. Приготовление рабочего раствора реагента. Осторожно откройте одну бутылку, избегая потери лиофилизата, и добавьте его с помощью пипетки в 1.0 мл дистиллированной/ деионизированной воды. Осторожно закройте бутылку и дождитесь полного растворения компонентов, перемешивая их круговыми движениями в течение 30 минут. Избегайте образования пены. Хранение и стабильность Хранить при 2-8 °C. Критерий определения стабильности, использующийся в компании Roche. Результаты измерений в пределах ± 10 % исходного уровня. Стабильность лиофилизированного калибратора при 2-8 °C: До конца срока годности. Стабильность компонентов растворенного калибратора: при 15-25 °C 8 часов, при 2-8 °C 5 дней, при (-15)-(-25) °C 4 недели (с однократной заморозкой). Храните калибратор в плотно закупоренной емкости, когда он не используется. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
20.	Кассета Креатинин Яффе CREA J (Creatinin Jaffe)	Назначение: Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения креатинина в моче на анализаторах COBAS INTEGRA, Cobas с. Реагенты - рабочие растворы: R1 Гидроксид калия: 900 ммоль/л; фосфат: 135 ммоль/л; pH ≥ 13.5 SR Пикриновая кислота: 38 ммоль/л; pH 6.5; неактивный буфер. Реагент готов к применению. Хранение и стабильность: Срок хранения при 15-25 °C Смотрите дату истечения срока годности на этикетке кассеты cobas с. При использовании на борту при 10-15 °C 8 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016

21.	Кассета Глюкоза (GLUCL)	Назначение: Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения глюкозы в сыворотке, плазме, моче и спинномозговой жидкости на анализаторах COBAS INTEGRA, Cobas c. Реагенты - рабочие растворы: R1 Буфер морфолиноэтансульфоновой кислоты (MES): 5.0 ммоль/л, pH 6.0; Mg2+: 24 ммоль/л; АТФ: ≥ 4.5 ммоль/л; НАДФ+ : ≥ 7.0 ммоль/л SR HEPES-буфер: 200 ммоль/л, pH 8.0; Mg2+: 4 ммоль/л; ГК (дрожжи): ≥ 300 мккат/л; G6PDH (бактериальная): ≥ 300 мккат/л. Хранение и стабильность: Срок хранения при 2-8 °С См. срок годности на этикетке кассеты cobas c. При использовании на борту при 10-15 °С 8 недель При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
22.	Кассета Железо IRON (Iron)	Назначение: Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения железа в сыворотке и плазме крови человека на системах COBAS INTEGRA, Cobas c. Реагенты — рабочие растворы: R1 Лимонная кислота: 200 ммоль/л; тиомочевина: 115 ммоль/л; неактивное ПАВ SR Аскорбат натрия: 150 ммоль/л; FerroZine: 6 ммоль/л; консервант. Реагент готов к применению. Хранение и стабильность: Срок годности при 2-8 °С Дату окончания срока годности см. на этикетке cobas c. При хранении на борту анализатора при 10-15 °С 6 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
23.	Калибратор для Железа (Iron Standard)	Назначение Калибратор Fe Standard (Iron Standard) предназначен для калибровки количественных тестов для определения ненасыщенной железосвязывающей способности сыворотки крови на биохимических анализаторах Roche. Реагенты — рабочие растворы Реактивные компоненты: Железоаммонийные квасцы 0.09 ммоль/л. Неактивные компоненты: Разведенная серная кислота. Приготовление рабочего раствора Продукт готов к применению. Перед применением осторожно перемешать. Избегайте образования пены. Хранить при 15-25 °С. Критерий определения стабильности, использующийся в компании Roche: Степень извлечения в пределах ± 5 % от исходного значения. Стабильность: В нескрытом виде: До окончания указанного срока годности при температуре 15-25 °С. После вскрытия: До окончания указанного срока годности при температуре 15-25 °С. Храните калибратор в плотно закрытом флаконе, когда он не используется. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-201
24.	Кассета Магний MG (Magnesium)	Назначение Набор для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения магния в сыворотке, плазме и моче человека на анализаторах Roche/Hitachi cobas c. Реагенты - рабочие растворы R1 ТРИСа /6-буферный раствор аминокaproновой кислоты: 500 ммоль/л, pH 11.25; ЭГТК: 129 ммоль/л; консервант R2 Ксиллиловый голубой: 0.28 ммоль/л; детергент; консервант. Готов к применению Хранение и стабильность Срок хранения при 15-25 °С: См. срок годности на этикетке кассеты cobas c pack. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 12 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
25.	Кассета общий белок TP (Total Protein)	Назначение: Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения концентрации общего белка в сыворотке и плазме крови на системах COBAS INTEGRA, Cobas c. Реагенты - рабочие растворы: R1 Гидроксид натрия: 400 ммоль/л; виннокислый калийнатрий: 89 ммоль/л; pH: 13.4 SR Гидроксид натрия: 400 ммоль/л; виннокислый калийнатрий: 89 ммоль/л; иодид калия: 61 ммоль/л; сульфат меди: 24.3 ммоль/л; pH: 13.2. Реагент готов к применению. Хранение и стабильность: Срок годности при 15-25 °С См. срок годности на этикетке кассеты cobas c. При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 4 недели. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
26.	Кассета Мочевая кислота UA (Uric Acid)	Назначение In vitro-тест для количественного определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме и моче человека на анализаторах Roche/Hitachi cobas c. Реагенты - рабочие растворы R1 Фосфатный буфер: 0.05 моль/л, pH 7.8; TOOS: 7 ммоль/л; полигликолевый эфир жирного спирта: 4.8 %; аскорбатоксидаза (EC 1.10.3.3; цуккини) ≥ 83.5 мккат/л (25 °С); стабилизаторы; консервант/ R3 Фосфатный буфер: 0.1 моль/л, pH 7.8; гексацианоферрат калия (II): 0.3 ммоль/л; 4-аминофеназон ≥ 3 ммоль/л; уриказа (EC 1.7.3.3; Arthrobacter protophormiae) ≥ 83.4 мккат/л (25 °С); пероксидаза (ПОД) (EC 1.11.1.7; хрен) ≥ 50 мккат/л (25 °С); стабилизаторы; консервант. Срок хранения при 2-8 °С: См. срок годности на этикетке кассеты cobas c. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 8 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок

		годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
27.	Кассета Латентная железо связывающая способность UIBC (Unsaturated Iron-Binding Capacity)	Назначение In vitro тест для количественного определения ненасыщенной железосвязывающей способности человеческой сыворотки крови и плазмы с использованием систем COBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы R1 Хлорид железа: 62 ммоль/л; гидрокарбонат натрия: 75 ммоль/л; ТРИС-буфер: 375 ммоль/л, pH 8.4; консервант. SR Феррозин: 20 ммоль/л; гидроксилламин: 160 ммоль/л, pH 2.5. Готов к применению. Хранение и стабильность. Срок хранения не вскрытого реагента при 2-8 °C См. срок годности на этикетке кассетыcobas c При использовании на борту при 10-15 °C 2 недели. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
28.	Кассета Мочевина UREA (Urea)	Назначение: Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения концентрации мочевины/BUN (азот мочевины крови) в сыворотке и плазме крови и в моче человека на анализаторах COBAS INTEGRA, Cobas c. Реагенты — рабочие растворы: R1 ТРИС-буфер: 220 ммоль/л; 2-оксоглутарат: 73 ммоль/л; NADH: 2.5 ммоль/л; АДФ: 6.5 ммоль/л; уреазы (канавалия мечевидная): ≥ 300 мккат/л; GLDH (быка): ≥ 80 мккат/л; стабилизаторы; pH 8.6. Реагент готов к применению. Хранение и стабильность: Срок годности при 2-8 °C Дату окончания срока годности см. на этикетке кассеты cobas c. При хранении на борту анализатора при 10-15 °C 8 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
29.	Кассета Антистрептолизин ASLO (Antistreptolysin O)	Кассета Антистрептолизин ASLO (Antistreptolysin O) на 100 тестов. Назначение: Набор для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения антител к стрептолизину O в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах Roche/Hitachi cobas c. Реагенты и рабочие растворы: R1 ТРИС-буфер: 170 ммоль/л, pH 8.2 R2 Боратный буфер: 10 ммоль/л, pH 8.2; латексные частицы, покрытые стрептолизинном O: 2 мл/л R1 находится в позиции B, R2 — в позиции C. Условия хранения и транспортировки: Хранить в холодильнике. Срок годности при 2-8 °C См. срок годности на этикетке набора cobas c. При использовании на борту анализатора при 10-15 °C 12 недель. Транспортировка обязательно в термоконтейнерах с хладоэлементами при температуре 2-8 °C, не подвергать заморозке и воздействию высокой температуры. Калибровка линейная по двум точкам, частота калибровки - после смены лота. Диапазон измерения 20-600 МЕ/мл. Нижний предел обнаружения теста 20 МЕ/мл. Воспроизводимость теста - не более 1,1 %. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, срок замены некачественного и несоответствующего товара: в течение 3-х рабочих дней. При сдаче товара присутствие представителя поставщика обязательно. Остаточный срок годности товара не менее 80% от заявленного. СТ РК ISO 9001-2016
30.	Калибратор Преальбумин - Антистрептолизин-Церулоплазмин (Cfas PAC)	Назначение C.f.a.s. PAC (преальбумин-антистрептолизин O-церулоплазмин) предназначен для калибровки количественных методов Roche при работе с биохимическими анализаторами Roche в соответствии с паспортами значений. Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
31.	Кассета C-реактивный Белок высокой чувствительности CRPHS (C-Reactive Protein high-sensitive)	Назначение: Иммунотурбидиметрический тест для количественного in vitro определения C-реактивного белка (CRP) в человеческой сыворотке и плазме с использованием системы COBAS INTEGRA 400 plus, Cobas c. Реагенты - рабочие растворы: R1 Буферный раствор ТРИСа с альбумином сыворотки бычьей крови; консерванты SR Частицы латекса, покрытые анти-CRP (мышинным) в глициновом буфере; иммуноглобулины (мыши); консервант. Реагент готов к применению. Хранение и стабильность: Срок хранения при 2-8 °C См. дату истечения срока годности на этикетке кассеты cobas c. При использовании на борту анализатора при 10-15 °C 12 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
32.	Калибратор для протеинов (Cfas Proteins)	Назначение C.f.a.s. Proteins предназначен для калибровки количественных методов Roche при работе с биохимическими анализаторами Roche в соответствии с паспортами значений. Приготовление рабочего раствора реагента Продукт готов к применению. Перед применением осторожно перемешать. Избегайте образования пены. Прилагающиеся этикетки со штрих-кодами предназначены исключительно для идентификации калибратора автоматическими анализаторами Roche/Hitachi MODULAR и системами cobas c. Прикрепите этикетки со штрих-кодами к пробиркам, содержащим чашки с калибратором. Хранение и стабильность Хранить при 2-8 °C. Критерий определения стабильности, использующийся в компании Roche: Результаты измерений в пределах ± 10 % исходного уровня. Стабильность: до вскрытия упаковки: До конца указанного срока годности при 2-8 °C. После вскрытия: На протяжении 4 недель хранения при температуре 2-8 °C, при условии что растворение калибратора происходит без их загрязнения микробами, т.е. посредством их

		переливания в другую емкость. Храните калибратор в плотно закупоренной емкости, когда он не используется. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
33.	Контроль С-Реактивный Белок Отрицательный (CRP N Control)	Назначение CRP T Control N предназначен для проведения процедур контроля качества путем мониторинга точности и прецизионности количественных методов, как определено в паспортах значений. CRP T Control N представляет собой жидкий готовый к применению контрольный материал на основе сыворотки крови человека. Заданные значения концентрации компонентов контрольного материала обычно находятся в пределах диапазона нормальных значений или на границе диапазонов нормальных и патологических значений. Реагенты — рабочие растворы Реактивные компоненты: Сыворотка крови человека с химическими добавками и материалом биологического происхождения в соответствии с указанными данными. Биологические добавки имеют следующее происхождение: Анализит Происхождение С-реактивный белок человек Нереактивные компоненты: Консерванты и стабилизатор. Хранение и стабильность Хранить при 2-8 °С. Стабильность: В невскрытом виде: до окончания указанного срока годности при 2-8 °С После вскрытия: 14 дней при 2-8 °С, при условии, что дозирование контрольного материала происходит без микробной контаминации, например путем переливания в другую емкость. Не замораживать.
34.	Cobas Integra FERR, 200 Best. (G.2) Ферритин 03528995190	Назначение In vitro тест для количественного иммунохимического определения человеческого ферритина в сыворотке и плазме на системах COBAS INTEGRA. Реагенты – рабочие растворы R1 Глициновый буфер: 0.17 моль/л, pH 8.3; кроличий глобулин: 5 мг/мл; стабилизаторы и консервант. SR Латексные частицы, покрытые антителами против человеческого ферритина (кроличьи): 0.17 %; глициновый буфер: 0.17 моль/л, pH 7.3; стабилизатор и консервант. R1 находится в положении В, SR – в положении С. Готов к применению. Хранение и стабильность Срок хранения невскрытого реагента при 2-8 °С См. срок годности на этикетке кассеты cobas с При использовании на борту при 10-15 °С 12 недель.
35.	Кассета Гликолизированный Гемоглобин A1C (Hemoglobin A1C)	Назначение Тест in vitro для количественного определения ммоль/моль гемоглобина (МФКХ) и % гемоглобина A1c (ИКДО/НПСГ) в цельной крови или гемоллизате на системах Roche/Hitachi cobas c. Определение концентрации HbA1c полезно для осуществления длительного контроля за уровнем глюкозы в крови у пациентов с сахарным диабетом. Более того, этот тест используется в качестве вспомогательного средства в диагностике и выявлении пациентов, подверженных риску развития диабета. Реагенты – рабочие растворы - R1 Реагент антитела MES буфер: 0.025 моль/л; ТРИС-буфер: 0.015 моль/л, pH 6.2; антитело HbA1c (овечья сыворотка): ≥ 0.5 мг/мл; детергенты, стабилизаторы; консерванты R3 Полигаптенный реагент MES буфер: 0.025 моль/л; ТРИС-буфер: 0.015 моль/л, pH 6.2; HbA1c полигаптен: ≥ 8 м. Реагент готов к применению. Срок хранения при 2-8 °С: См. срок годности на этикетке кассеты cobas c. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 4 недели. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
36.	Кассета Имуноглобулин М	Назначение In vitro тест для количественного иммунологического определения иммуноглобулина М человека в сыворотке крови и плазме крови на системах COBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы R1 Анти-IgM Т антисыворотка (кролика), специфичная к IgM человека в фосфатном буфере; стабилизаторы SR Реагент для проверки избытка антигена IgM в разбавленной сыворотке (человека); стабилизаторы R1 находится в положении В, SR – в положении С. Готов к применению. Хранение и стабильность Срок хранения при 2-8 °С См. срок годности на этикетке кассеты cobas с При использовании на борту при 10-15 °С 12 недель Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
37.	Кассета Имуноглобулин G	Назначение Тест для in vitro диагностики для количественного иммунологического определения человеческого иммуноглобулина G в сыворотке, плазме и спинномозговой жидкости при помощи систем COBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы R1 Анти-IgG Т антисыворотка (кролика), специфичная к человеческому IgG в фосфатном буфере; консервант R2 Реагенты для выявления избыточной концентрации антигена IgG-антитела в разбавленной сыворотке (человеческой); консервант R1 находится в позиции А, R2 - в позиции С. Готов к применению. Хранение и стабильность Срок годности при 2-8 °С Смотрите дату истечения срока годности на этикетке кассеты cobas с При использовании на борту анализатора при 10-15 °С 12 недель Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
38.	Serum protein T standart калибратор	Назначение Serum proteins T Standard предназначен для использования в ходе применения количественных методов Roche при работе с химическими системами COBAS®, как оговорено в приложенных документах. Теоретическое обоснование Serum proteins T Standard представляет собой жидкий, готовый к применению калибратор, основанный на сыворотке крови человека.

		Концентрации компонентов калибратора были скорректированы с целью осуществления оптимальной калибровки с использованием анализаторов для клинической химии Roche. Реагенты - рабочие растворы Реактивные компоненты: Сыворотка человека Нерактивные компоненты: Консервант. Хранение и стабильность Хранить при 2-8 °С. Критерий определения стабильности, использующийся в компании Roche: Результаты измерений в пределах $\pm 10\%$ исходного уровня. Стабильность: до вскрытия упаковки: до конца срока годности при 2-8 °С. После вскрытия: На протяжении 2 недель хранения при температуре 2-8 °С, при условии что растворение калибратора происходит без их загрязнения микробами, т.е. посредством их переливания в другую емкость. Храните калибратор в плотно закупоренной емкости, когда он не используется. Не замораживать.
39.	HbA1c Calibrator, 3 x 1 ml Калибратор для гликогемоглобина 04528417190	Назначение С.f.a.s. HbA1c (Калибратор для автоматических систем) используется для калибровки количественных тестов Roche на анализаторах для клинической химии Roche согласно приложенным паспортам присвоенных значений. Приготовление рабочего раствора контрольного материала Осторожно откройте один флакон, избегая потери лиофилизата, и добавьте в него с помощью пипетки 2.0 мл дистиллированной/деионизированной воды. Осторожно закройте флакон и дождитесь полного растворения компонентов, перемешивая их круговыми движениями в течение 30 минут. Избегайте образования пены. Хранение и стабильность. Хранить при 2-8 °С. Критерий определения стабильности, использующийся в компании Roche: Извлечение в пределах $\pm 10\%$ от исходного значения. Стабильность лиофилизированного калибратора при 2-8 °С: до конца срока годности. Стабильность компонентов растворенного калибратора: при 15-25 °С 8 часов при 2-8 °С 2 дня при (-15)-(-25) °С 3 месяца (с однократной заморозкой). Храните калибратор в плотно закупоренной емкости, когда он не используется. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
40.	Контроль гликоли-зированного гемоглоби-на норма (PreciControl HbA1c norm)	Назначение Контрольный материал PreciControl HbA1c norm предназначен для проведения процедур контроля качества путем мониторинга точности и прецизионности количественных методов, как определено в паспортах значений. Реагенты — рабочие растворы Реактивные компоненты в жидком контрольном материале: Гемолизированная кровь человека. Значения концентраций компонентов специфичны для каждого конкретного лота. Точные целевые значения приведены в доступных в электронной форме или прилагаемых паспортах значений. Значения также закодированы в прилагаемых таблицах штрихкодов контрольных материалов для анализаторов COBAS INTEGRA. Приготовление рабочего раствора Продукт готов к применению. Перед применением осторожно перемешать. Избегайте образования пены. Перед использованием доведите контрольный материал до комнатной температуры. Прилагаемые этикетки со штрихкодом предназначены исключительно для систем cobas с для идентификации контрольного материала. Наклейте этикетки со штрихкодом на пробирки, на которые установлены чашки для проб, содержащие контрольный материал. Хранение и стабильность Хранить при 2-8 °С. Критерий определения стабильности, использующийся в компании Roche: Степень извлечения в пределах $\pm 10\%$ от исходного значения. Стабильность: В невскрытом виде: До окончания указанного срока годности при 2-8 °С. После вскрытия: 28 дней при 2-8 °С или 12 недель при (-15)-(-25) °С при условии, что аликвотирование контрольного материала осуществляется способом, исключающим микробную контаминацию, например путем переливания в другой контейнер. Допускается только однократное замораживание. Храните контрольный материал в плотно закрытых флаконах, когда он не используется. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
41.	Контроль гликоли-зированного гемогло-бина патологический (PreciControl HbA1c path)	Назначение Набор PreciControl HbA1c path предназначен для использования в ходе проведения процедур контроля качества, так как он позволяет определять точность количественного метода, оговоренного в специальных документах. Реагенты - рабочие растворы. Реактивные компоненты в жидких контролях: Гемолизированная человеческая кровь, in vitro гликированная HbA1c Концентрации компонентов определяются отдельно для каждой партии товара. Точные целевые значения приводятся в электронном документе или в прилагающихся перечнях значений. Значения для анализаторов COBAS INTEGRA и cobas с 111 также зашифрованы в прилагающихся перечнях контрольных штрих-кодов. Приготовление рабочего раствора реагента Продукт готов к применению. Перед применением осторожно перемешать. Избегайте образования пены. Перед использованием доведите контроль до комнатной температуры. Прилагающиеся этикетки со штрих-кодами предназначены исключительно для автоматического распознавания контролей системами cobas с. Прикрепите этикетки со штрих-кодами к трубкам, на которых расположены пробирки с образцами, содержащие контрольный материал. Хранение и стабильность Хранить при 2-8 °С. Критерий определения стабильности, использующийся в компании Roche: Результат в пределах $\pm 10\%$ от исходного значения. Стабильность: До вскрытия упаковки: до конца указанного срока годности при 2-8 °С. После вскрытия: 28 суток при температуре 2-8 °С или 12 недель при (-15)-(-25) °С, при условии, что растворение контроля происходит без загрязнения микробами, т.е. посредством переливания в другую емкость. Замораживать только один раз. Храните контрольные компоненты в плотно закупоренных емкостях, когда они не используются. Реагенты для анализатора Cobas с и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после

		уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
42.	Раствор гемоизирующий для гликированного гемоглобина HbA1c TQ haemolyzing reagent Gen 2	Назначение Гемоизирующий реагент используется в качестве разбавителя при выполнении теста Tina-quant Hemoglobin A1c Gen.3 на системе cobas c.Реагенты - рабочие растворы. Водная матрица с буфером, pH 7.25; ТТАВ: 36 г/л; фосфатный буфер: 80 ммоль/л ; стабилизатор; консервант. Готов к применению Хранение и стабильность. Срок хранения при 2-8 °С: См. срок годности на этикетке кассеты cobas c. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 4 недели В случае хранения при температуре ниже 3 °С реагент может стать мутным. Это не оказывает влияния на свойства реагента и является обратимым при высоких температурах. Поэтому рекомендуется поместить реагент в комнатную температуру примерно на 10 минут и тщательно перемешать перед использованием. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra.Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
43.	Кассета Ревматоидный фактор (100) RFII	Назначение Набор для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения ревматоидного фактора (RF-II) в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах Roche/Hitachi cobas c. Измерения могут быть использованы в качестве помощи при диагностике ревматоидного артрита.Реагенты - рабочие растворы R1 Глициновый буфер: 170 ммоль/л, pH 8.0; полиэтиленгликоль: 0.05 %; альбумин сыворотки бычьей крови; стабилизатор; консервант R2 Латексные частицы, покрытые IgG человека; буферный раствор глицина: 170 ммоль/л, pH 7.3; стабилизаторы, консерванты R1 находится в позиции В, R2 — в позиции С.Реагент готов к применению.Хранение и стабильность RF-II Срок хранения при 2-8 °С: См. срок годности на этикетке кассеты cobas c. Срок хранения вскрытого реагента в холодильнике на борту анализатора: 8 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
44.	Калибратор Ревмафактора (PRECISET RF)	Назначение Preciset RF предназначен для калибровки количественных методов Roche при работе с биохимическими анализаторами Roche в соответствии с паспортами значений. Реагенты — рабочие растворы Реактивные компоненты: RF в сыворотке крови человека Нереактивные компоненты: HEPES буфер, альбумин бычьей сыворотки крови, хлорид натрия, консервант. Концентрации компонентов являются специфичными для каждого лота. Точные значения калибратора приведены в доступных в электронной форме или прилагаемых паспортах значений. Значения также закодированы в прилагаемых таблицах штрихкодов калибраторов для анализаторов Roche/Hitachi MODULAR и COBAS INTEGRA. Приготовление рабочего раствора Продукт готов к применению. Перед применением осторожно перемешать. Избегайте образования пены.Прилагающиеся этикетки со штрих-кодами предназначены исключительно для идентификации калибратора автоматическими анализаторами Roche/Hitachi MODULAR и истемами cobas c. Прикрепите этикетки со штрих-кодами к пробиркам, содержащим чашки с калибратором. Хранение и стабильность Хранить при 2-8 °С. Критерий определения стабильности, использующийся в компании Roche:Степень извлечения в пределах ± 10 % от исходного значения. Стабильность:в не вскрытом виде: До окончания указанного срока годности при температуре 2-8 °С. После вскрытия: 24 часа при 15-25 °С или 30 дней при 2-8 °С, при условии, что деление калибратора осуществляется способом, исключающим микробную контаминацию, например путем переливания в другой контейнер. Не замораживать.Храните калибраторы в плотно закрытых флаконах, когда они не используются. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
45.	Контроль Ревмофактор II (RF II Control Set)	Назначение Набор контрольных материалов RF Control Set предназначен для проведения процедур контроля качества путем мониторинга точности и прецизионности количественного метода, как определено в паспортах значений.Приготовление рабочего раствора Продукт готов к применению. Перед применением осторожно перемешать. Избегайте образования пены. Прилагаемые этикетки со штрихкодом предназначены исключительно для автоматического распознавания данного контрольного материала в системах Roche/Hitachi MODULAR и cobas c. Наклейте этикетки со штрихкодом на пробирки, на которые установлены чашки для проб,содержащие контрольный материал.Хранение и стабильностьХранить при 2-8 °С.Критерий для данных о стабильности, заявленных компанией Roche:Степень извлечения в пределах ± 10 % от исходного значения.Стабильность: В не вскрытом виде: до окончания указанного срока годности при 2-8 °С. После вскрытия: 24 часа при 15-25 °С или 30 дней при 2-8 °С, при условии, что деление контрольного материала осуществляется способом, исключающим микробную контаминацию, например путем переливания в другой контейнер. Храните контрольный материал в плотно закрытых флаконах, когда он не используется. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической

		спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
46.	Кассета C4 Фактор Комплемента C4 (Complement FACTOR C4)	Назначение In vitro тест для количественного иммунологического определения компонента C4 человека в сыворотке крови и плазме крови на системах COBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы R1 ТРИС буфер: 100 ммоль/л, pH 8.0; полиэтиленгликоль: 3.0 %; консервант. SR Анти-человеческие C4 антитела (козы): разного титра; ТРИС буфер: 33 ммоль/л; консервант. Готов к применению. Хранение и стабильность Срок хранения при 2-8 °C Смотрите дату истечения срока годности на этикетке кассеты cobas c. При использовании на борту анализатора при 10-15 °C 8 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
47.	Кассета Фактор Комплемента C3c C3C (Complement Factor C3c)	Назначение In vitro тест для количественного иммунологического определения компонента C3c человека в сыворотке крови и плазме крови на системах COBAS INTEGRA. Реагенты - рабочие растворы R1 ТРИС буфер: 100 ммоль/л, pH 8.0; полиэтиленгликоль: 3.0 %; консервант SR Античеловеческие C3c антитела (козы): разного титра; ТРИС буфер: 33 ммоль/л; консервант. Готов к применению. Хранение и стабильность Срок годности при 2-8 °C См. срок годности на этикетке кассеты cobas c. Система COBAS INTEGRA 400 plus . При использовании на борту анализатора при 10-15 °C 6 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
48.	Контроль ПрециКонтроль КлинХем Мульти 1 (PreciControl ClinChem Multi 1)	Назначение: Набор PreciControl ClinChem Multi 1 предназначен для использования в ходе проведения процедур контроля качества, так как он позволяет определять точность количественных методов, оговоренных в специальных документах. В упаковке 20 флаконов лиофилизированного контрольного материала для приготовления 5 мл жидкого контроля каждый. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
49.	Контроль ПрециКонтроль КлинХем Мульти 2 (PreciControl ClinChem Multi 2)	Назначение: Набор PreciControl ClinChem Multi 2 предназначен для использования в ходе проведения процедур контроля качества, так как он позволяет определять точность количественных методов, оговоренных в специальных документах. В упаковке 20 флаконов лиофилизированного контрольного материала для приготовления 5 мл жидкого контроля каждый. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
50.	Калибратор универсальный для биохимических систем (Cfas)	Назначение Calibrator for automated systems C.f.a.s. предназначен для калибровки клинических тестов на анализаторах cobas c и COBAS INTEGRA. Приготовление рабочего раствора реагента Осторожно откройте один флакон, избегая потери лиофилизата, и добавьте в него с помощью пипетки 3.0 мл дистиллированной/деионизированной воды. Осторожно откройте флакон и дождитесь полного растворения компонентов, перемешивая их круговыми движениями в течение 30 минут. Избегайте образования пены. Прилагающиеся этикетки со штрих-кодами предназначены исключительно для определения калибратора автоматическими анализаторами Roche/Hitachi MODULAR и систем cobas c. Прикрепите этикетки со штрих-кодами к трубам с чашками для образцов, содержащими калибровочные материалы. Хранить при 2-8 °C. Критерий определения стабильности, использующийся в компании Roche: Извлечение в пределах $\pm 5\%$ от исходного значения. Стабильность лиофилизированного калибратора при 2-8 °C: До конца срока годности. Стабильность компонентов растворенного калибратора*: при 15-25 °C 8 часов при 2-8 °C 2 дня при (-15)-(-25) °C 4 недели (с однократной заморозкой). При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas c и Integra. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
51.	дилюент NaCl 9%	Назначение Diluent NaCl 9 % применяется для разведения пробы при выполнении тестов с применением реагентов на системах cobas c. Реагенты - рабочие растворы 9 % NaCl. Готов к применению. В упаковке 6 флаконов по 23 мл каждый. Хранение и стабильность Дилюент NaCl 9 % Срок хранения при 2-8 °C: См. срок годности на этикетке кассеты cobas c. Срок хранения вскрытого реагента в охлаждаемом отделении для реагентов на борту анализатора: 12 недель Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016

52.	Микрокуветы для Интегры, 20*1000шт. Integra Microcuvetten 20*1000pieces	Одноразовые измерительные кюветы из акрилового пластика с устройством для механического захвата для автоматических биохимических анализаторов Cobas Integra 400 Plus. Объем наполнения кюветы: 120 ... 245 мкл. В упаковке 20 пакетов по 1000 шт. Условия хранения и транспортировки: Хранить при комнатной температуре. Срок годности при 15-25 °С См. срок годности на этикетке набора. Не подвергать механическому воздействию, заморозке и воздействию высокой температуры. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ PK ISO 9001-2016
53.	Чистящий раствор Cleaner 1L	Очищающий раствор представляет собой раствор 1000 мл для очистки образца и проб реагента и системы для внутривенных инфузий. Для сохранения целостности проб образца и реагента и системы для внутривенных инфузий требуется промывка. Чистящий раствор используется в качестве раствора для очистки для предотвращения возможного переноса из образца и проб реагента и системы для внутривенных инфузий. Реагенты - рабочие растворы HCl 0.3 моль/л. Условия хранения и транспортировки: Хранить при комнатной температуре. Срок хранения вскрытого реагента в охлаждаемом отделении для реагентов на борту анализатора 1 неделя. Не подвергать механическому воздействию, не подвергать заморозке и воздействию высокой температуры. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ PK ISO 9001-2016
54.	Очищающий раствор Cleaner Cassette (150 тестов)	Кассета с очищающим раствором на 150 тестов. Очищающий раствор представляет собой раствор для очистки образца и проб реагента и системы для внутривенных инфузий. Для сохранения целостности проб образца и реагента и системы для внутривенных инфузий требуется промывка. Чистящий раствор используется в качестве раствора для очистки для предотвращения возможного переноса из образца и проб реагента и системы для внутривенных инфузий. Реагенты - рабочие растворы NaOH 1 моль/л. Условия хранения и транспортировки: Хранить при комнатной температуре. Срок хранения вскрытого реагента в охлаждаемом отделении для реагентов на борту анализатора 1 неделя. Не подвергать механическому воздействию, не подвергать заморозке и воздействию высокой температуры. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, срок замены некачественного и несоответствующего товара: в течение 3-х рабочих дней. При сдаче товара присутствие представителя поставщика обязательно. Остаточный срок годности товара не менее 80% от заявленного. СТ PK ISO 9001-2016
55.	Резервуар для отходов в комплекте	Пластиковый одноразовый контейнер для твердых отходов. Предназначен для сбора отработанных кювет на анализаторе Cobas Integra 400 Plus. Вмещает 1000 штук. В упаковке 20 контейнеров. Условия хранения и транспортировки: Хранить при комнатной температуре. Не подвергать механическому воздействию, не подвергать заморозке и воздействию высокой температуры. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, срок замены некачественного и несоответствующего товара: в течение 3-х рабочих дней. При сдаче товара присутствие представителя поставщика обязательно. Остаточный срок годности товара не менее 80% от заявленного. СТ PK ISO 9001-2016
56.	Пробирки белые с крышкой 1000 шт. Cobas Integra	Одноразовые микропробирки для постановки на борт анализатора Cobas Integra 400 Plus калибраторов и контролей. Выполнены из диэлектрического материала, имеют белый цвет и конусообразную форму. Снабжены крышкой для предотвращения попадания извне сторонних загрязнений, воздуха и прочих элементов. В упаковке 1000 шт. Хранить при температуре 15-25 °С, не подвергать воздействию прямых солнечных лучей и высокой температуры.
57.	Лампа галагеновая 12V/100W	Галогеновая лампа для биохимического анализатора Cobas Integra 400 Plus. Источник питания 12В, мощность 100 Вт. Обеспечивает генерацию 12 различных длин световой волны (330 – 880 нм). В стоимость входит установка, настройка, калибровка на анализаторе, валидация. Все работы должны проводиться квалифицированным инженером, имеющим сертификат обучения от завода производителя и опыт работы с таким типом оборудования не менее 3 лет. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения на поставляемый товар, а также иметь все необходимые материалы и оборудование для проведения работ. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ PK ISO 9001-2016
COBASE 411		
58.	Кассета С-пептид (C –Peptide)	Назначение: Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения С-пептида в моче, сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилуминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Реагенты — рабочие растворы: Кассета с реагентами промаркирована как CPEPTID. М Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-С-пептид-Ат–биотин (серая крышка), 1 флакон, 9 мл: Биотинилированное моноклональное антитело (мышинное) к С-пептиду 1 мг/л; фосфатный буфер 50 ммоль/л, pH 6.0; консервант. R2 Анти-С-пептид-Ат–Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 9 мл: Моноклональное антитело (мышинное) к С-пептиду, меченное рутением комплексом, 0.4 мг/л; фосфатный буфер 50 ммоль/л, pH 6.0; консервант. Реагенты готовы к применению, поставляются в составе кассеты и не должны разделяться. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Не замораживать. Стабильность в невскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 12 недель на борту анализаторов 8 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС.

		Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
59.	Калибратор С-пептид (C -Peptide CS)	Назначение: Набор калибраторов C-Peptide CalSet предназначен для калибровки количественного теста Elecsys C-Peptide на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. C-Peptide CalSet представляет собой лиофилизированную матрицу лошадиной сыворотки крови с добавленным С-пептидом в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты — рабочие растворы: • CPEPTID Cal1: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 1 каждый • CPEPTID Cal2: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 2 каждый С-пептид (синтетический) в двух диапазонах концентраций (около 0.167 нмоль/л или 0.5 нг/мл и около 6.67 нмоль/л или 20 нг/мл) в матрице лошадиной сыворотки крови. Для приготовления калибраторов необходимо добавить дистиллированную воду. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Лيوфилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности. Стабильность растворенных калибраторов: при -20 °С (± 5 °С) 1 месяц, на борту анализаторов при 20-25 °С использовать только один раз. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки — для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
60.	Кассета Инсулин (Insulin)	Назначение: Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения человеческого инсулина в сыворотке и плазме крови человека. Определение инсулина используется для диагностики и контроля терапии различных нарушений углеводного обмена, включая сахарный диабет и гипогликемию. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Реагенты — рабочие растворы: На упаковке с основными реагентами наклеена этикетка INSULIN. М Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-инсулин-Ат-биотин (серая крышка), 1 флакон, 10 мл: Биотинилированное моноклональное антитело к инсулину (мышинное), 1 мг/л; MESb) буфер 50 ммоль/л, pH 6.0; консервант. R2 Анти-инсулин-Ат-Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 10 мл: Моноклональное антитело к инсулину (мышинное), меченное рутениевым комплексом, 1.75 мг/л; MES буфер 50 ммоль/л, pH 6.0; консервант. Реагенты готовы к применению, поставляются в составе кассеты и не должны разделяться. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Не замораживать. Стабильность: в невскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, в открытом виде при 2-8 °С 12 недель, на борту анализаторов 4 недели. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки — для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
61.	Калибратор Инсулин (Insulin CS)	Назначение: Набор калибраторов Insulin CalSet предназначен для калибровки количественного теста Elecsys Insulin на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Набор калибраторов Insulin CalSet представляет собой лиофилизированную бычью сыворотку крови с добавленным инсулином в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты — рабочие растворы: • INSULIN Cal1: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 1 каждый • INSULIN Cal2: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 2 каждый. Для приготовления калибраторов необходимо добавить дистиллированную воду. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Лيوфилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности. Стабильность растворенных калибраторов: при -20 °С (± 5 °С) 3 месяца, на борту анализаторов при 20-25 °С использовать только один раз. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки — для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
62.	Кассета Тропонин Т высокой чувствительности (Troponin T hs)	Назначение: Иммунотест для in vitro диагностики для количественного определения сердечного тропонина Т в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест "ECLIA" предназначен для использования на иммунохимических анализаторах cobas e. Реагенты - рабочие растворы: На упаковке с основными реагентами наклеена этикетка TNT-HSST. М Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-тропонин Т-Ab-биотин (серая крышка), 1 флакон, 8 мл: Биотинилированное моноклональное антитело против сердечного тропонина Т (мышь) 2.5 мг/л; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 6.0; консервант, ингибиторы. R2 Анти-тропонин Т-Ab-Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 8 мл: Моноклональное антитело против сердечного тропонина Т (мышь), меченое рутениевым комплексом 2.5 мг/л; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 6.0; консервант. Реагенты готовы к применению, поставляются в составе кассеты и не должны разделяться. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Не замораживать. Стабильность: в невскрытом виде при 2-8 °С до истечения указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 12 недель, на борту анализаторов 4 недели. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки — для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право

		реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
63.	Калибратор Тропонин T hs(Troponin T hs)	Назначение: Калибровочный набор Troponin T hs STAT CalSet предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys Troponin T hs STAT на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Калибровочный набор Troponin T hs STAT CalSet состоит из лиофилизированной сыворотки крови человека с добавлением тропонина T в двух диапазонах концентраций. CalSet можно использовать со всеми лотами реагента. Реагенты - рабочие растворы: • TN-T hs STAT Cal1: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 1 • TN-T hs STAT Cal2: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 2. Тропонин T (рекомбинантный человеческий) в двух диапазонах концентраций (приблизительно 18 нг/л или пг/мл и приблизительно 4200 нг/л или пг/мл) в матрице из человеческой сыворотки. Для приготовления калибраторов необходимо добавить дистиллированную воду. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °C. Лиофилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности. Стабильность восстановленных калибраторов: при -20 °C (± 5 °C) 3 месяца, при 2-8 °C 2 недели, на борту анализатора cobas e 411 при 20-25 °C до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
64.	Контроль ПрециКонтроль Тропонин (PreciControl Troponin)	Назначение: Контрольный материал PreciControl Troponin используется для контроля качества иммунотестов Elecsys Troponin T hs, Elecsys Troponin T hs STAT, Elecsys Troponin I и Elecsys Troponin I STAT на иммунохимических анализаторах cobas e. PreciControl Troponin представляет собой лиофилизированную сыворотку крови человека с добавленным тропонином T и тропонином I в 2 диапазонах концентраций. Контрольные материалы используются для мониторинга точности и прецизионности иммунотестов Elecsys Troponin T hs, Elecsys Troponin T hs STAT, Elecsys Troponin I и Elecsys Troponin I STAT. Реагенты - рабочие растворы: • PC TN1: 2 флакона, каждый для 2.0 мл контрольной сыворотки • PC TN2: 2 флакона, каждый для 2.0 мл контрольной сыворотки. Тропонин T (рекомбинантный, человеческий) в 2 диапазонах концентраций (около 30 нг/л или пг/мл и около 2500 нг/л или пг/мл) и тропонин I (рекомбинантный, человеческий) в 2 диапазонах концентраций (около 0.75 мкг/л или нг/мл и около 18 мкг/л или нг/мл) в матрице сыворотки крови человека. Для приготовления контролей необходимо добавить дистиллированную воду. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °C. Лиофилизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности. Стабильность растворенной контрольной сыворотки: при -20 °C (± 5 °C) 3 месяца, при 2-8 °C 4 дня, на борту анализаторов при 20-25 °C до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления.
65.	Anti-CCPреагент (100)	Назначение: Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для полу количественного определения аутоантител класса IgG человека к циклическим цитруллинированным пептидам (анти-ЦЦП) в сыворотке крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Реагенты — рабочие растворы: Кассета с реагентами (M, R1, R2) промаркирована как A-CCP. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 ЦЦП–биотин (серая крышка), 1 флакон, 9 мл: Биотинилированные циклические цитруллинированные пептиды (синтетические) около 1.1 мкг/мл, фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 5.0; консервант. R2 Аггрегированное антитело к IgG человека–Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 10 мл: Рутенированное моноклональное антитело к IgG человека (мышинное) 0.75 мкг/мл; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 6.0; консервант. A-CCP Cal1 Анти-ЦЦП калибратор 1 (белая крышка), 2 флакона (лиофилизированный) для приготовления 1.0 мл каждый: Анти-ЦЦП антитела (человека) около 20 Е/мл в матрице сыворотки крови человека. A-CCP Cal2 Анти-ЦЦП калибратор 2 (черная крышка), 2 флакона (лиофилизированный) для приготовления 1.0 мл каждый: Анти-ЦЦП антитела (человека) около 200 Е/мл в матрице сыворотки крови человека. Реагенты в кассете (M, R1, R2) готовы для использования и поставляются во флаконах, совместимых с системой. Для приготовления калибраторов необходимо добавить дистиллированную воду. Хранение и стабильность Хранить при 2-8 °C. Не замораживать. Стабильность кассеты с реагентами: в невскрытом виде при 2-8 °C до окончания указанного срока годности, на всех анализаторах 1 неделя Стабильность калибраторов: лиофилизированные калибраторы до окончания указанного срока годности, растворенные калибраторы при -20 °C (± 5 °C) 4 недели, на борту анализаторов при 20-25 °C до 2 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления.
66.	Прециконтроль Anti-CCP	Назначение: Контрольный материал PreciControl Anti-CCP используется для контроля качества иммунотеста Elecsys Anti-CCP на иммунохимических анализаторах cobas e. PreciControl Anti-CCP представляет собой лиофилизированную контрольную сыворотку крови на основе сыворотки крови человека в 2 диапазонах

		концентраций. Контрольные материалы используются для контроля точности и прецизионности иммунотеста Elecsys Anti-CCP. Реагенты — рабочие растворы: • PC A-CCP1: 2 флакона, каждый для 2.0 мл контрольной сыворотки Анти-CCP антитела (человека), около 20 Е/мл, в сыворотке крови человека. • PC A-CCP2: 2 флакона, каждый для 2.0 мл контрольной сыворотки Анти-CCP антитела (человека), около 100 Е/мл, в сыворотке крови человека. Для приготовления контролей необходимо добавить дистиллированную воду. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Лиофилизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности. Стабильность растворенной контрольной сыворотки: при -20 °С (± 5 °С) 1 месяц, на борту анализаторов при 20-25 °С до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления.
67.	Кассета Тиреотропный гормон (TSH)	Назначение: Иммунотест для <i>in vitro</i> диагностики для количественного определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест "ECLIA" предназначен для использования на иммунохимических анализаторах cobas e. Реагенты - рабочие растворы: На упаковке с основными реагентами наклеена этикетка TSH. М Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 12 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-ТТГ-Ab~биотин (серая крышка), 1 флакон, 14 мл: Биотинилированные моноклональные антитела антиТТГ (мышинные) 2.0 мг/л; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 7.2; консервант. R2 Анти-ТТГ-Ab~Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 12 мл: Моноклональные анти-ТТГ антитела (мышинные/человека), меченные рутениевым комплексом 1.5 мг/л; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 7.2; консервант. Реагенты готовы к применению, поставляются в составе кассеты и не должны разделяться. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Не замораживать. Стабильность: в не вскрытом виде при 2-8 °С до истечения указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 12 недель, на борту cobas e 601 и cobas e 602 6 недель, на борту cobas e 411 8 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
68.	Калибратор Тиреотропный гормон (TSH CS)	Назначение: Калибровочный набор TSH CalSet предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys TSH на иммунохимических анализаторах cobas e. TSH CalSet состоит из матрицы сыворотки крови лошади (TSH Cal1) и матрицы сыворотки крови человека с человеческим ТТГ (TSH Cal2) в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты - рабочие растворы: • TSH Cal1: 2 флакона, каждый содержит 1.3 мл калибратора 1 • TSH Cal2: 2 флакона, каждый содержит 1.3 мл калибратора 2. Калибраторы поставляются готовыми к применению во флаконах, совместимых с системой. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Стабильность: в не вскрытом виде при 2-8 °С до истечения указанного срока годности, после вскрытия/в аликвотах при 2-8 °С 12 недель, на борту анализатора cobas e 411 при 20-25 °С до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
69.	Кассета Трийодтиронин свободный (FT3) 200	Назначение: Иммунотест для <i>in vitro</i> диагностики. Предназначен для количественного определения содержания свободного трийодтиронина в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Реагенты - рабочие растворы: На упаковке с основными реагентами наклеена этикетка FT3 III. М Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 12 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-Т3-антитело~Ru(bpy) (серая крышка), 1 флакон, 18 мл: Моноклональные анти-Т3-антитела (овцы), меченные рутениевым комплексом 18 нг/мл; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 7.0; консервант. R2 Т3~биотин (черная крышка), 1 флакон, 18 мл: Биотинилированный Т3 2.4 нг/мл; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 7.0; консервант. Реагенты готовы к применению, поставляются в составе кассеты и не должны разделяться. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Не замораживать. Стабильность: в неоткрытом виде при 2-8 °С До конца срока годности, в открытом виде при 2-8 °С 84 дня (12 недель), На борту анализатора 42 дня (6 недель). При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
70.	Калибратор Трийодтиронин свободный (FT3 CS)	Назначение: Калибровочный набор FT3 III CalSet предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys FT3 III на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Калибровочный набор FT3 III CalSet состоит из лиофилизированной сыворотки крови человека с добавлением Т3 в двух диапазонах концентраций. CalSet можно использовать со всеми лотами реагента. Реагенты - рабочие растворы: • FT3 III Cal1: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 1 • FT3 III Cal2: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 2. Для приготовления калибраторов необходимо добавить дистиллированную воду. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Лиофилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности. Стабильность растворенных калибраторов: при 2-8 °С 8 недели, на борту анализатора cobas e 411 при 20-25 °С до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена

		товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
71.	Кассета Тироксин свободный (FT4) 200	Назначение: Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения свободного тироксина в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Реагенты — рабочие растворы: Кассета с реагентами промаркирована как FT4 III. М Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 12 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-T4-Ат-Ru(bpy) (серая крышка), 1 флакон, 18 мл: Поликлональное антитело к Т4 (овечье), меченное рутением комплексом, 75 нг/мл; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 7.0; консервант. R2 Т4-биотин (черная крышка), 1 флакон, 18 мл: Биотинилированный Т4 2.5 нг/мл; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 7.0; консервант. Реагенты готовы к применению, поставляются в составе кассеты и не должны разделяться. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Не замораживать. Стабильность: в невскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, в открытом виде при 2-8 °С 84 дня, на борту анализаторов 56 дней. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки — для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
72.	Калибратор Тироксин свободный (FT4 CS)	Назначение: Набор калибраторов CalSet FT4 III предназначен для калибровки количественного теста Elecsys FT4 III на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. CalSet FT4 III представляет собой готовую к применению буферную/белковую матрицу с добавленным в нее L-тироксина в двух концентрациях. CalSet можно использовать со всеми лотами реагента. Реагенты — рабочие растворы: • FT4 III Cal1: 2 флакона, по 1.0 мл калибратора 1 в каждом • FT4 III Cal2: 2 флакона, по 1.0 мл калибратора 2 в каждом. Калибраторы поставляются готовыми к применению во флаконах, совместимых с системой. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Стабильность: в невскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, в открытом виде/в аликвотах при 2-8 °С 12 недель, на борту анализаторов cobas e 411 при 20-25 °С до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки — для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
73.	Кассета Антитела к тиреопероксидазе (Anti-TPO) (100)	Назначение: Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения антител к тиреоидной пероксидазе в сыворотке и плазме крови человека. Определение антител к тиреоидной пероксидазе (анти-ТПО) используется как вспомогательный метод при диагностике аутоиммунных заболеваний щитовидной железы. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Реагенты — рабочие растворы: Кассета с реагентами промаркирована как А-ТРО. М Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-ТПО-Ат-Ru(bpy) (серая крышка), 1 флакон, 9 мл: Поликлональное антитело к ТПО (овечье), меченное рутением комплексом, 1.0 мг/л; ТРИС буфер 100 ммоль/л, pH 7.2; консервант. R2 ТПО-биотин (черная крышка), 1 флакон, 9 мл: Биотинилированная ТПО (рекомбинантная) 0.15 мг/л; ТРИС буфер 30 ммоль/л, pH 7.0; консервант. Реагенты готовы к применению, поставляются в составе кассеты и не должны разделяться. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Не замораживать. Стабильность: в невскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 6 недель, на борту анализаторов 2 недели. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки — для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
74.	Калибратор Антитела к тиреопероксидазе (Anti-TPO CS)	Назначение: Калибровочный набор Anti-TPO CalSet используется для калибровки количественного теста Elecsys Anti-TPO на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Anti-TPO CalSet — это лиофилизированная матрица сыворотки крови человека с добавленными антителами к тиреопероксидазе (анти-ТПО) в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты — рабочие растворы: • Калибратор 1 уровня Anti-TPO Cal1: 2 флакона, каждый для приготовления 1.5 мл калибратора 1 • Калибратор 2 уровня Anti-TPO Cal2: 2 флакона, каждый для приготовления 1.5 мл калибратора 2. Для приготовления калибратора необходимо добавить дистиллированную воду. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Лيوфилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности. Стабильность растворенных калибраторов: при -20 °С (± 5 °С) 8 недель, при 2-8 °С до 8 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки — для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
75.	Кассета Иммуноглобулин Е (IgE) 100	Назначение: Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения иммуноглобулина Е (IgE) в сыворотке и плазме крови человека. Определение общего IgE используется при диагностике аллергических заболеваний. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Реагенты — рабочие растворы:

		Кассета с реагентами промаркирована как IGE II. М Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-IgE-Аг-биотин (серая крышка), 1 флакон, 10 мл: Биотинилированное моноклональное анти-IgE антитело (мышинное) 2.5 мг/л; фосфатный буфер 85 ммоль/л, pH 6.5; консервант. R2 Анти-IgE-Аг-Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 10 мл: Моноклональное анти-IgE антитело (мышинное), меченное рутениевым комплексом, 5.5 мг/л; фосфатный буфер 85 ммоль/л, pH 6.5; консервант. Реагенты готовы к применению, поставляются в составе кассеты и не должны разделяться. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Не замораживать. Стабильность: в невскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 12 недель, на борту анализаторов 8 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления.
76.	Калибратор Иммуноглобулин Е (IgE CS)	Назначение: Набор калибраторов IgE CalSet. Предназначен для калибровки количественного теста Elecsys IgE II на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. IgE CalSet представляет собой лошадиную сыворотку крови с добавленным иммуноглобулином класса Е человека в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты — рабочие растворы: • IGE Cal1: 2 флакона, каждый содержит 1.0 мл калибратора 1 • IGE Cal2: 2 флакона, каждый содержит 1.0 мл калибратора 2 Иммуноглобулин класса Е (человека) в двух диапазонах концентраций (около 1 МЕ/мл или 2.4 нг/мл и около 100 МЕ/мл или 240 нг/мл) в матрице лошадиной сыворотки крови; консервант. Калибраторы поставляются готовыми к применению во флаконах, совместимых с системой. Хранение и стабильность Хранить при 2-8 °С. Стабильность: в невскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 12 недель, на борту анализатора cobas e 411 при 20-25 °С до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления.
77.	Кассета Альфа фетопротейн (AFP)	Назначение: Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения α1-фетопротейна в сыворотке и плазме крови человека. Данный тест используется как: • Вспомогательный метод диагностики гепатоцеллюлярной карциномы (ГЦК). • Вспомогательный метод для ведения пациентов с несеминомными герминогенными опухолями. • Один из параметров оценки риска развития трисомии 21 (синдрома Дауна). Для диагностики хромосомных aberrаций необходимо дополнительное обследование. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Реагенты - рабочие растворы: На упаковке с основными реагентами наклеена этикетка AFP. М Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-АФП-антитела-биотин (серая крышка), 1 флакон, 10 мл: Биотинилированные моноклональные анти-АФП-антитела (мышин) 4.5 мг/л; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 6.0; консервант. R2 Анти-АФП-антитела-Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 10 мл: Моноклональные анти-АФП антитела (мышин), меченные рутениевым комплексом 12.0 мг/л; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 6.0; консервант. Реагенты готовы к применению, поставляются в составе кассеты и не должны разделяться. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Не замораживать. Стабильность: в невскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, в открытом виде при 2-8 °С 12 недель, на анализаторах cobas e 411 и cobas e 601 8 недель. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ PK ISO 9001-2016
78.	Калибратор Альфа фетопротейн (AFP CS)	Назначение: Набор калибраторов AFP CalSet II предназначен для калибровки количественного теста Elecsys AFP на иммунохимических анализаторах cobas e. AFP CalSet II представляет собой лиофилизированную сыворотку крови человека с добавленным AFP человека (из клеточной культуры) в 2 концентрациях. CalSet можно использовать со всеми лотами реагента. Реагенты — рабочие растворы: AFP Cal1: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 1 каждый AFP Cal2: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 2 каждый . AFP (человеческий, из клеточной культуры) в 2 диапазонах концентраций (около 5 МЕ/мл или 6 нг/мл и около 50 МЕ/мл или 60 нг/мл) в матрице сыворотки крови человека. Для приготовления калибраторов необходимо добавить дистиллированную воду. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Лيوфилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности. Стабильность растворенных калибраторов: при -20 °С (± 5 °С) 12 недель, при 2-8 °С 6 недель, на борту анализатора cobas e 411 при 20-25 °С до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ PK ISO 9001-2016
79.	Кассета Витамин В12 (Vitamin B12)	Назначение: Анализ связывания для in vitro количественного определения уровней витамина В12 в сыворотке крови и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Реагенты - рабочие растворы: Упаковка с основными реагентами (M, R1, R2) и реагенты для предварительной обработки (PT1, PT2) маркированы как В12 II. PT1 Реагент 1 для предварительной обработки (крышка белого цвета), 1 флакон, 4 мл: Дитиотреитол 1.028 г/л; стабилизатор, pH 5.5. PT2 Реагент 2 для предварительной обработки (крышка серого цвета), 1 флакон, 4 мл: Натрия гидроксид 40 г/л; натрия цианид 2.205 г/л. М Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые

		стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Внутренний фактор~Ru(bpy) (крышка серого цвета), 1 флакон, 10 мл: Рекомбинантный свиной внутренний фактор, меченый рутением, 4 мкг/л; дицианид кобинамида 15 мкг/л; стабилизатор; альбумин сыворотки крови человека; фосфатный буфер, pH 5.5; консервант. R2 Витамин B12~биотин (крышка черного цвета), 1 флакон, 8.5 мл: Биотинилированный витамин B12 25 мкг/л; биотин 3 мкг/л; фосфатный буфер, pH 7.0; консервант. Реагенты готовы к применению, поставляются в составе кассеты и не должны разделяться. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Не замораживать. Стабильность: в неоткрытом виде при 2-8 °С до истечения указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 84 дня (12 недель), на борту анализатора 35 дней (5 недель). При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
80.	Калибратор B12	Назначение: Vitamin B12 II CalSet предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys Vitamin B12 II на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Vitamin B12 II CalSet представляет собой лиофилизированную матрицу сыворотки крови человека с добавлением витамина B12 в двух диапазонах концентраций. Набор калибраторов может быть использован со всеми лотами реагентов. Реагенты — рабочие растворы: • B12 II Cal1: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 1 каждый • B12 II Cal2: 2 флакона, для приготовления 1.0 мл калибратора 2 каждый. Для приготовления калибраторов необходимо добавить дистиллированную воду. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Лيوфилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности. Стабильность растворенных калибраторов: при -20 °С (± 5 °С) 84 дня, при 2-8 °С 72 часа, на борту анализаторов при 20-25 °С использовать только один раз. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
81.	Кассета Фолиевой кислоты в эритроцитах(Folate RBC)	Назначение: Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения связанного фолата в сыворотке и плазме крови человека. Данный тест предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Реагенты — рабочие растворы: Кассета с основными реагентами (M, R1, R2) и реагенты для предварительной обработки (PT1, PT2) маркированы как Fol III. PT1 Реагент для предварительной обработки 1 (белая крышка), 1 флакон, 4 мл: 2-меркаптоэтансульфонат натрия (MESNA) 40 г/л, pH 5.5. PT2 Реагент для предварительной обработки 2 (серая крышка), 1 флакон, 5 мл: Гидроксид натрия 25 г/л. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Фолат-связывающий белок~Ru(bpy) (серая крышка), 1 флакон, 9 мл: Фолат-связывающий белок, меченный рутением, 75 мкг/л; сывороточный альбумин человека (стабилизатор); боратный/фосфатный/цитратный буфер 70 ммоль/л, pH 5.5; консервант. R2 Фолат~биотин (черная крышка), 1 флакон, 8 мл: Биотинилированный фолат 17 мкг/л; биотин 120 мкг/л; сывороточный альбумин человека (стабилизатор); боратный буфер 100 ммоль/л, pH 9.0; консервант. Реагенты готовы к применению, поставляются в составе кассеты и не должны разделяться. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Не замораживать. Стабильность: в невскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, в открытом виде при 2-8 °С 56 дней (8 недель), на борту анализаторов 14 дней (2 недели). При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
82.	Калибратор Фолиевой кислоты	Назначение: Калибровочный набор Folate III CalSet предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys Folate III на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Калибровочный набор Folate III CalSet состоит из лиофилизированной сыворотки человека с добавлением фолатов в двух диапазонах концентрации. CalSet можно использовать со всеми лотами реагента. Реагенты - рабочие растворы: • FOL III Cal1: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 1 • FOL III Cal2: 2 флакона, каждый по 1.0 мл калибратора 2 Соль фолиевой кислоты в двух диапазонах концентрации (< 9.1 нмоль/л или < 4.0 нг/мл и примерно 38.5 нмоль/л или 17.0 нг/мл) в человеческой сыворотке крови. Для приготовления калибраторов необходимо добавить дистиллированную воду. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Лيوфилизированные калибраторы стабильны до окончания указанного срока годности. Стабильность растворенных калибраторов: при -20 °С 3 месяца, при 2-8 °С 3 суток, на борту анализаторов при 20-25 °С использовать только один раз. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
83.	Контроль ПрециКонтроль Вариа (PreciControl Varia)	Назначение: Набор контрольных материалов PreciControl Varia используется для контроля качества соответствующих иммунотестов Elecsys на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. PreciControl Varia представляет собой лиофилизированную контрольную сыворотку крови на основе сыворотки крови человека в двух диапазонах концентраций. Контрольные материалы

		используются для контроля точности и прецизионности иммунотестов Elecsys. Реагенты — рабочие растворы: • PC V1: 2 флакона, каждый для 3.0 мл контрольной сыворотки • PC V2: 2 флакона, каждый для 3.0 мл контрольной сыворотки. Для приготовления контрольного материала необходимо добавить дистиллированную воду. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Лиофилизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности. Стабильность компонентов в растворенной контрольной сыворотке: при -20 °С (± 5 °С) 31 день или при 2-8 °С 72 часа, на борту анализаторов при 20-25 °С до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки — для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
84.	Кассета HBsAg антиген вируса гепатита В (HBsAg)	Назначение Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест "ECLIA" предназначен для использования на иммунохимических анализаторах cobas e. Реагенты — рабочие растворы Кассета с реагентами (M, R1, R2) промаркирована как HBSAG II. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-HBsAg-Ат-биотин (серая крышка), 1 флакон, 8 мл: 2 биотинилированных моноклональных анти HBsAg антитела (мышинных), > 0.5 мг/л; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 7.5; консервант. R2 Анти-HBsAg-Ат-Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 7 мл: Моноклональное анти HBsAg антитело (мышинное), поликлональные анти HBsAg антитела (овечьи), меченные рутениевым комплексом, > 1.5 мг/л; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 8.0; консервант. HBSAG II Cal1 Калибратор отрицательного уровня 1 (белая крышка), 2 флакона по 1.3 мл каждый: Сыворотка крови человека; консервант. HBSAG II Cal2 Калибратор положительного уровня 2 (черная крышка), 2 флакона по 1.3 мл каждый: HBsAg около 0.5 МЕ/мл в сыворотке крови человека; консервант. Хранение и стабильность Хранить при 2-8 °С. Не замораживать. Храните реагенты Elecsys в вертикальном положении для обеспечения полной доступности микрочастиц во время автоматического перемешивания перед использованием. Стабильность кассеты с реагентами в не вскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности после вскрытия при 2-8 °С 8 недель на анализаторах cobas e 601 и cobas e 602 4 недели. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки — для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
85.	Контроль ПрециКонтроль HBsAg антиген вируса гепатита В (PreciControl HBsAg)	Назначение: Набор контрольных материалов PreciControl HBsAg II используется для контроля качества иммунотестов Elecsys HBsAg II и Elecsys HBsAg II Auto Confirm на иммунохимических анализаторах cobas e. PreciControl HBsAg II представляет собой готовую к применению контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека в отрицательном и в положительном диапазоне концентраций. Контрольные материалы используются для мониторинга точности иммунотестов Elecsys HBsAg II и Elecsys HBsAg II Auto Confirm. Реагенты — рабочие растворы: • PC HBSAGII1: 8 флаконов, по 1.3 мл контрольной сыворотки в каждом. Сыворотка крови человека с отрицательным результатом теста на HBsAg; консервант. Целевой диапазон для индекса порогового значения: 0.0-0.80. • PC HBSAGII2: 8 флаконов, по 1.3 мл контрольной сыворотки в каждом HBsAg (человека) около 0.2 МЕ/мл в сыворотке крови человека; консервант. Целевой диапазон для индекса порогового значения: 2.6-5.0. Контрольные материалы поставляются готовыми к применению во флаконах, совместимых с системой. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Стабильность: в не вскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 8 недель, на борту анализаторов при 20-25 °С до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки — для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
86.	Кассета Антиген HBe вируса гепатита В (HBeAg)	Назначение: Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для качественного определения антигена е вируса гепатита В (HBeAg) в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Реагенты — рабочие растворы: Кассета с реагентами (M, R1, R2) промаркирована как HBEAG. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-HBeAg-Ат-биотин (серая крышка), 1 флакон, 12 мл: Биотинилированное моноклональное антитело к HBeAg (мышинное) > 0.8 мг/л; ТРИС-буфер 50 ммоль/л, pH 7.4; консервант. R2 Анти-HBeAg-Ат-Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 12 мл: Моноклональное антитело к HBeAg (мышинное), меченное рутениевым комплексом, > 0.3 мг/л; ТРИС-буфер 50 ммоль/л, pH 7.4; консервант. HBEAG Cal1 Калибратор отрицательного уровня 1 (белая крышка), 2 флакона по 1.0 мл каждый: Сыворотка крови человека; консервант. HBEAG Cal2 Калибратор положительного уровня 2 (черная крышка), 2 флакона по 1.0 мл каждый: HBeAg (E.coli, рДНК) ≥ 3.5 МЕ/мл в HEPESb) буфере, pH 7.4; консервант. Реагенты готовы для использования и поставляются во флаконах, совместимых с системой. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Не замораживать. Стабильность кассеты с реагентами в не вскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 8 недель, на борту анализаторов 8 недель. Стабильность калибраторов в не вскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 8 недель, на борту анализатора cobas e 411 при 20-25 °С до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки — для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара,

		доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
87.	Контроль ПрециКонтроль Антиген HBe вируса гепатита В (PreciControl HBeAg)	Назначение: Контрольный материал PreciControl HBeAg предназначен для контроля качества иммунотеста Elecsys HBeAg на иммунохимических анализаторах cobas e. PreciControl HBeAg представляет собой готовую к применению контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека в диапазоне отрицательных значений концентрации и на основе буфера в диапазоне положительных значений концентрации. Контрольные материалы используются для мониторинга точности иммунотеста Elecsys HBeAg. Реагенты — рабочие растворы: • PC HBEAG1: 8 флаконов, по 1.3 мл контрольной сыворотки в каждом. Сыворотка крови человека, отрицательная по HBeAg; консервант. Целевой диапазон для индекса порогового значения: 0-0.5. • PC HBEAG2: 8 флаконов, по 1.3 мл контрольной сыворотки в каждом. HBeAg (E. coli, pДНК) около 2.5 МЕ/мл в HEPESa) буфере, pH 7.4; консервант. Целевое значение для индекса порогового значения: около 13. Контрольные материалы поставляются готовыми к применению во флаконах, совместимых с системой. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Стабильность: в не вскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 8 недель, на борту анализаторов при 20-25 °С до 6 часов При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки — для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления.
88.	Кассета Антитела к маркеру вирусного гепатита HBs (Anti-HBs)	Назначение: Иммуноtest для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения человеческих антител к поверхностному антигену вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммуноtest "ECLIA" предназначен для использования на иммунохимических анализаторах cobas e. Реагенты — рабочие растворы: Кассета с реагентами (M, R1, R2) промаркирована как A-HBS 2. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 HBsAg-биотин (серая крышка), 1 флакон, 10 мл: Биотинилированные человеческие/рекомбинантные HBsAg (ad/ay) > 0.5 мг/л; MESb) буфер 85 ммоль/л, pH 6.5; консервант. R2 HBsAg-Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 8 мл: Человеческие/рекомбинантные HBsAg (ad/ay), меченные рутениевым комплексом, > 0.3 мг/л; MES буфер 85 ммоль/л, pH 6.5; консервант. b) MES = 2-морфолино-этансульфоновая кислота A-HBSII Cal1 Калибратор 1 (белая крышка), 2 флакона по 1.3 мл каждый: Анти-HBs антитела (человека) в сыворотке крови человека; консервант. A-HBSII Cal2 Калибратор 2 (черная крышка), 2 флакона по 1.3 мл каждый: Анти-HBs антитела (человека) в сыворотке крови человека; консервант. Реагенты готовы для использования и поставляются во флаконах, совместимых с системой. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Не замораживать. Стабильность кассеты с реагентами в не вскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 8 недель, на борту анализаторов 8 недель. Стабильность калибраторов в не вскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 8 недель, на борту анализатора cobas e 411 при 20-25 °С до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки — для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления.
89.	Контроль ПрециКонтроль Антитела к маркеру вирусного гепатита HBs (PreciControl Anti-HBs)	Назначение: Контрольный материал PreciControl Anti-HBs используется для контроля качества иммунотеста Elecsys Anti-HBs II на иммунохимических анализаторах cobas e. PreciControl Anti-HBs представляет собой готовую к применению контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека в отрицательном и в положительном диапазоне концентраций. Контрольные материалы используются для мониторинга точности иммунотеста Elecsys Anti-HBs II. Реагенты — рабочие растворы: • PC A-HBS1: 8 флаконов, по 1.3 мл контрольной сыворотки в каждом Сыворотка крови человека, отрицательная по анти-HBs; консервант. Диапазон целевых концентраций для анти-HBs: ≤ 5 МЕ/л • PC A-HBS2: 8 флаконов, по 1.3 мл контрольной сыворотки в каждом Анти-HBs антитела (человека) около 100 МЕ/л в сыворотке крови человека; консервант. Диапазон целевых концентраций для анти-HBs антител: 60-150 МЕ/л. Контрольные материалы поставляются готовыми к применению во флаконах, совместимых с системой. Хранение и стабильность Хранить при 2-8 °С. Стабильность: в не вскрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 8 недель, на борту анализатора cobas e 411 при 20-25 °С до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки — для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
90.	Кассета Суммарные антитела к вирусному гепатиту С (Anti-HCV)	Назначение: Тест Elecsys Anti-HCV II представляет собой тест для in vitro диагностики. Предназначен для качественного определения антител к вирусу гепатита С (HCV) в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммуноtest ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Реагенты — рабочие растворы: Кассета с реагентами (M, R1, R2) промаркирована как A-HCV II. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1

		Специфичные антигены вируса гепатита С–биотин (серая крышка), 1 флакон, 18 мл: Биотинилированные специфичные антигены вируса гепатита С, HEPESb) буфер, pH 7.4; консервант. R2 Специфичные антигены вируса гепатита С–Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 18 мл: Специфичные антигены вируса гепатита С, меченные рутениевым комплексом, ≥ 0.3 мкг/л; HEPES буфер, pH 7.4; консервант. A-HCV II CalI Калибратор отрицательного уровня 1 (белая крышка), 2 флакона по 1.3 мл каждый: Сыворотка крови человека, консервант. A-HCV II Cal2 Калибратор положительного уровня 2 (черная крышка), 2 флакона по 1.3 мл каждый: Сыворотка крови человека, положительная по анти-HCV антителам; консервант. Нереактивная по HBsAg, антителам к ВИЧ 1/2. Реагенты готовы для использования и поставляются во флаконах, совместимых с системой. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °C. Не замораживать. Стабильность кассеты с реагентами в невскрытом виде при 2-8 °C до окончания указанного срока годности, после первого вскрытия при 2-8 °C 8 недель, на борту анализаторов при (20-25 °C) 7 недель. Стабильность калибраторов в невскрытом виде при 2-8 °C до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °C 8 недель, на борту анализатора при 20-25 °C до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
91.	Контроль ПрециКонтроль Суммарные антитела к вирусному гепатиту С (PreciControl Anti-HCV)	Назначение: Контрольный материал PreciControl Anti-HCV используется для контроля качества иммунотеста Elecsys Anti-HCV II на иммунохимических анализаторах cobas e. PreciControl Anti-HCV представляет собой готовую к применению контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека в отрицательном и в положительном диапазоне концентраций. Контрольные материалы используются для мониторинга точности иммунотеста Elecsys Anti-HCV II. Реагенты — рабочие растворы: • PC A-HCV1: 8 флаконов, по 1.3 мл контрольной сыворотки в каждом. Сыворотка крови человека, отрицательная по антителам к вирусу гепатита С; консервант. Целевой диапазон для индекса порогового значения: 0-0.3 • PC A-HCV2: 8 флаконов, по 1.3 мл контрольной сыворотки в каждом. Антитела к вирусу гепатита С (человеческие) в сыворотке крови человека; консервант. Целевое значение для индекса порогового значения: Anti-HCV II: приблизительно 4. Контрольные материалы поставляются готовыми к применению во флаконах, совместимых с системой. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °C. Стабильность: в невскрытом виде при 2-8 °C до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °C 8 недель, на борту анализаторов при 20-25 °C до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
92.	Кассета Суммарные антитела к маркеру вирусного гепатита HBc (Anti-HBc)	Назначение: Иммуноtest для in vitro диагностики. Предназначен для качественного определения антител класса IgG и IgM к коровому антигену вируса гепатита В в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммуноtest ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Реагенты — рабочие растворы: Кассета с основными реагентами (M, R0, R1, R2) промаркирована как A-HBcII. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R0 DTT (белая крышка), 1 флакон, 5 мл: 1,4-дигидротрентол 110 ммоль/л; цитратный буфер 50 ммоль/л. R1 HBcAg (серая крышка), 1 флакон, 8 мл: HBcAg (E. coli, рДНК) > 25 нг/мл; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 7.4; консервант. R2 Анти-HBcAg-Ат–биотин; анти-HBcAg-Ат–Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 8 мл: Биотинилированное моноклональное анти-HBc антитело (мышинное) 700 нг/мл; моноклональное анти-HBc антитело (мышинное), меченное рутениевым комплексом, 200 нг/мл; фосфатный буфер 100 ммоль/л, pH 7.4; консервант. A-HBcII CalI Калибратор отрицательного уровня 1 (белая крышка), 2 флакона по 1.0 мл каждый: Сыворотка крови человека; консервант. A-HBcII Cal2 Калибратор положительного уровня 2 (черная крышка), 2 флакона по 1.0 мл каждый: Анти-HBc антитела (человека) > 8 ВОЗ МЕ/мл) в сыворотке крови человека; консервант. Реагенты готовы для использования и поставляются во флаконах, совместимых с системой. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °C. Не замораживать. Стабильность кассеты с реагентами в невскрытом виде при 2-8 °C до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °C 8 недель, на борту анализаторов 8 недель. Стабильность калибраторов в невскрытом виде при 2-8 °C до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °C 8 недель, на борту анализатора cobas e 411 при 20-25 °C до 6 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
93.	Контроль ПрециКонтроль Суммарные антитела к маркеру вирусного гепатита HBc (PreciControl Anti-HBc)	Назначение: Контрольный материал PreciControl Anti-HBc II используется для контроля качества иммунотеста Elecsys Anti-HBc II на иммунохимических анализаторах cobas e. PreciControl Anti-HBc II представляет собой готовую к применению контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека в диапазонах отрицательных и положительных концентраций. Контрольные материалы используются для мониторинга точности иммунотеста Elecsys Anti-HBc II. Реагенты — рабочие растворы: • PC A-HBcII 1: 8 флаконов, по 1.3 мл контрольной сыворотки в каждом. Сыворотка крови человека, отрицательная по анти-HBc антителам; консервант. Целевой диапазон для индекса порогового значения: 1.15-3.4 • PC A-HBcII 2: 8 флаконов, по 1.3 мл контрольной сыворотки в каждом. Анти-HBc антитела (человека) около 1 Е/мл в сыворотке крови человека; консервант. Целевое значение для индекса порогового значения: 0.15-0.95. Контрольные материалы поставляются готовыми к применению во флаконах, совместимых с системой. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °C. Стабильность: в невскрытом виде при 2-8 °C до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °C 8 недель, на борту анализаторов при 20-25 °C до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область

		поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
94.	Кассета Антитела к маркеру вирусного гепатита HBe (Anti-HBe)	Назначение: Иммунотест для in vitro диагностики. Предназначен для качественного определения антител человека к е-антигену вируса гепатита В (HBeAg) в сыворотке и плазме крови человека. Электрохемилюминесцентный иммунотест ECLIA предназначен для использования на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. Реагенты — рабочие растворы: Кассета с реагентами (М, R1, R2) промаркирована как А-HBE. М Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 HBeAg (серая крышка), 1 флакон, 12 мл: HBeAg (E. coli, рДНК) > 7 нг/мл; HEPESb) буфер 36 ммоль/л, pH 7.4; консервант. R2 Анти-HBeAg-Ат-биотин; анти-HBeAg-Ат-Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 12 мл: Биотинилированное моноклональное анти-HBe антитело (мышинное) > 0.8 мг/л; моноклональное анти-HBe антитело (мышинное), меченное рутениевым комплексом, > 0.2 мг/л; HEPES буфер 36 ммоль/л, pH 7.4; консервант. b) HEPES = [4-(2-гидроксиптил)-пиперазин]-этансульфоновая кислота А-HBE Cal1 Калибратор отрицательного уровня 1 (белая крышка), 2 флакона по 1.0 мл каждый: Сыворотка крови человека, консервант. А-HBE Cal2 Калибратор положительного уровня 2 (черная крышка), 2 флакона по 1.0 мл каждый: Анти-HBe антитела (человека) около 3 МЕ/мл в сыворотке крови человека; консервант. Реагенты готовы для использования и поставляются во флаконах, совместимых с системой. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Не замораживать. Стабильность кассеты с реагентами: в нескрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 8 недель, на борту анализаторов 8 недель. Стабильность калибраторов: в нескрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 8 недель, на борту анализатора cobas e 411 при 20-25 °С до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
95.	Контроль ПрециКонтроль Антитела к маркеру вирусного гепатита HBe (PreciControl Anti-HBe)	Назначение: Контрольный материал PreciControl Anti-HBe используется для контроля качества иммунотеста Elecsys Anti-HBe на иммунохимических анализаторах cobas e. PreciControl Anti-HBe представляет собой готовую к применению контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека в диапазоне отрицательных и положительных значений концентрации. Контрольные материалы используются для мониторинга точности иммунотеста Elecsys Anti-HBe. Реагенты — рабочие растворы: • PC A-HBE1: 8 флаконов, по 1.3 мл контрольной сыворотки в каждом Сыворотка крови человека, отрицательная по анти-HBe антителам; консервант. Целевой диапазон для индекса порогового значения: 1.2-2.1 • PC A-HBE2: 8 флаконов, по 1.3 мл контрольной сыворотки в каждом. Анти-HBe антитела (человека) около 0.25 МЕ/мл в сыворотке крови человека; консервант. Целевой диапазон для индекса порогового значения: 0.30-0.90. Контрольные материалы поставляются готовыми к применению во флаконах, совместимых с системой. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Стабильность: в нескрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, после вскрытия при 2-8 °С 8 недель, на борту анализаторов при 20-25 °С до 6 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
96.	Контроль ПрециКонтроль Универсальный (PreciControl Universal)	Назначение: Набор контрольных материалов PreciControl Universal используется для контроля качества иммунотестов Elecsys на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. PreciControl Universal представляет собой лиофилизированную контрольную сыворотку крови на основе сыворотки крови человека в двух диапазонах концентраций. Контрольные материалы используются для контроля точности и прецизионности иммунотестов Elecsys. Реагенты — рабочие растворы: • PC U1: 2 флакона, для 2 x 3.0 мл контрольной сыворотки (человека) • PC U2: 2 флакона, для 2 x 3.0 мл контрольной сыворотки (человека). Для приготовления контрольных материалов необходимо добавить дистиллированную воду. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Лيوфилизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности. Стабильность всех компонентов в растворенной контрольной сыворотке: при -20 °С (± 5 °С) 1 месяц, при 2-8 °С 3 дня, на борту анализаторов при 20-25 °С до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
97.	Контроль ПрециКонтроль Онкомаркер (PreciControl Tumormarker)	Назначение: Набор PreciControl Tumor Marker (набор контрольных сывороток) предназначен для контроля качества тестов Elecsys иммунохимическим методом на анализаторах Elecsys и cobas e. Контрольный материал PreciControl Tumor Marker представляет собой лиофилизированную контрольную сыворотку на основе сыворотки крови человека с концентрацией в 2 клинически значимых диапазонах. Контрольные материалы используются для контроля точности и прецизионности иммунотестов Elecsys. Реагенты - рабочие растворы • PC TM1: 2 флакона, каждый для 3.0 мл контрольной сыворотки (человека) • PC TM2: 2 флакона, каждый для 3.0 мл контрольной сыворотки (человека). Для приготовления контрольного материала необходимо добавить дистиллированную воду. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Лيوфилизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности. Стабильность компонентов в растворенной контрольной сыворотке: при -20 °С (± 5 °С) 1 месяц или при 2-8 °С 2 недели, на борту анализаторов при 20-25 °С до 5 часов. При поставке предъявить

		сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ PK ISO 9001-2016
98.	Контроль Прециконтроль PreciControl Thyro AB	Назначение: Набор контрольных материалов PreciControl ThyroAB используется для контроля качества иммунотестов Elecsys Anti-TSHR, Anti-TPO и Anti-Tg на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. PreciControl ThyroAB представляет собой лиофилизированную контрольную сыворотку крови на основе матрицы сыворотки крови человека в двух диапазонах концентраций. Контрольные материалы используются для мониторинга точности и прецизионности иммунотестов Elecsys Anti-TSHR, Anti-TPO и Anti-Tg. Реагенты — рабочие растворы: • PC THYRO1: 2 флакона, для приготовления 2.0 мл контрольной сыворотки каждый • PC THYRO2: 2 флакона, для приготовления 2.0 мл контрольной сыворотки каждый. Для приготовления контрольного материала необходимо добавить дистиллированную воду. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Лيوфилизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности. Стабильность всех компонентов в растворенной контрольной сыворотке: при -20 °С (± 5 °С) 1 месяц или при 2-8 °С 3 дня, на борту анализаторов при 20-25 °С до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ PK ISO 9001-2016
99.	Контроль ПрециКонтроль Мультимаркер (PreciControl Multimarker)	Назначение: Набор PreciControl Multimarker предназначен для контроля качества перечисленных иммунотестов на анализаторах Elecsys и cobas e. Набор PreciControl Multimarker содержит лиофилизированную контрольную сыворотку на основе матрицы сыворотки крови лошади в двух диапазонах концентраций. Контроли используются для мониторинга точности и воспроизводимости иммунотестов Elecsys. Реагенты - рабочие растворы: • PC MM1: 3 флакона, каждый по 2.0 мл контрольной сыворотки • PC MM2: 3 флакона, каждый по 2.0 мл контрольной сыворотки. Для приготовления контрольного материала необходимо добавить дистиллированную воду. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Лيوфилизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности. Стабильность всех компонентов в растворенной контрольной сыворотке: при -20 °С (± 5 °С) 31 день или при 2-8 °С 72 часа, на борту анализаторов при 20-25 °С до 5 часов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ PK ISO 9001-2016
100.	Раствор Sys Wash Elecsys, cobas e	Назначение: системный реагент для предотвращения образования микроорганизмов в воде. Реагенты-рабочие растворы: 2-метил-2Н-изотиазол-3-он. Раствор готов к применению. Хранить при 15-25 °С. Стабильность: неоткрытым при 15-25 °С: До конца срока годности. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ PK ISO 9001-2016
101.	Раствор CleanCell Elecsys, cobas e	Назначение: Системный раствор для очистки измерительного устройства иммунологического анализатора cobas e 411. CleanCell применяется при выполнении тестов с применением реагентов Elecsys. Набор CleanCell может быть использован со всеми сериями реагентов. CleanCell используется для выполнения следующих задач: • Очистка системы труб и измерительной ячейки после каждого измерения • Подготовка электродов. Реагенты - рабочие растворы: 6 x 380 мл, чистящий раствор для измерительной ячейки КОН 176 ммоль/л (соответствует pH 13.2); детергент ≤ 1 %. Содержимое готово к применению. Хранить при 15-25 °С. Стабильность: неоткрытым при 15-25 °С: До конца срока годности. на борту анализатора 4 недели. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ PK ISO 9001-2016
102.	Раствор ProCell Elecsys, cobas e	Назначение: Системный реагент для генерации электрохимических сигналов на иммунохимическом анализаторе cobas e 411. ProCell применяется вместе с реагентами тестов Elecsys. ProCell можно использовать со всеми лотами реагентов. ProCell используют для выполнения следующих задач: • Доведение электродов до требуемых параметров • Транспортировка реакционной смеси • Промывка покрытых стрептавидином микрочастиц • Генерация сигнала. Реагенты — рабочие растворы: 6 x 380 мл, субстрат-реагент Фосфатный буфер 300 ммоль/л; трипропиламин 180 ммоль/л; детергент ≤ 0.1 %; консервант, pH 6.8. Содержимое готово к применению. Хранить при 15-25 °С. Стабильность: неоткрытым при 15-25 °С: До конца срока годности. на борту анализатора 4 недели. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить

		сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
103.	Наконечники ASSAY TIP ELECSYS 2010/cobas e411	Назначение: Наконечник AssayTip представляет собой одноразовый наконечник, предназначенный для переноса образца и реагентов для каждого теста пациента, калибровки и контроля качества. Материал изготовления: полимерный электропроводный, светонепроницаемый материал. Хранение: хранить при 15-25 °С, вдали от прямых солнечных лучей и нагревательных приборов. Наконечники расставлены на специальные поддоны для установки на анализатор Cobas e411. Готов к применению. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
104.	Кюветы ASSAY CUP ELECSYS2010/cobas e411	Назначение: Реакционные пробирки AssayCup представляет собой одноразовую микропробирку, предназначенную для инкубации и реакции образца с реагентом для каждого теста пациента, калибровки и контроля качества. Материал изготовления: пластик. Хранение: хранить при 15-25 °С, вдали от прямых солнечных лучей и нагревательных приборов. Реакционные кюветы расставлены на специальные поддоны для установки на анализатор Cobas e411. Готов к применению. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
105.	Разбавитель универсальный Universal Diluent	Назначение: Diluent Universal применяется для разведения образца при выполнении тестов с использованием реагентов Elecsys. Разведение образцов необходимо в том случае, когда концентрация аналита в образцах выходит за пределы диапазона измерений соответствующего теста Elecsys. Кроме того, для некоторых тестов Elecsys предусмотрено предварительное разведение образцов. Реагенты — рабочие растворы: Дилуэнт Diluent Universal промаркирован как Dil. Uni. 2 флакона, используемый объем содержимого которых составляет 36 мл. Содержимое: белковая матрица; консервант ≤ 0.1 %. Дилуэнт Diluent Universal готов к использованию. Хранение и стабильность: Хранить при 2-8 °С. Стабильность: в нескрытом виде при 2-8 °С до окончания указанного срока годности, на борту анализаторов при 20-25 °С 3 месяца. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
106.	Чистящий раствор ISE cleaning solution Sys Clean	Назначение: Для очистки аналитических блоков ISE на анализаторах Roche/Hitachi. Для очистки иммунохимических анализаторов Elecsys и cobas e. Чистящий раствор ISE Cleaning Solution / Elecsys SysClean представляет собой щелочной чистящий раствор с антимикробными свойствами. Реагенты - рабочие растворы: 5 флаконов, каждый по 100 мл. Компоненты: Гидроксид натрия, 3 моль/л Раствор гипохлорита натрия (< 2 % активного хлора), Добавка. Готов к применению. Хранение и стабильность: Хранить в защищенном от света месте. Раствор стабилен до конца заявленного срока годности при хранении при 2-8 °С. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления.
107.	Емкость для отходов Clean liner Elecsys 2010/cobas e411	Назначение: Одноразовые емкости для сбора отработанных наконечников и кувет на иммунохимическом анализаторе Cobas e. Вмещает 1000 шт отработанного материала. Хранить при 15-25 °С При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора Cobas e411. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления.
	AVL9180	
108.	SNAPPAK, 9180 9181/Контейнер с растворами для AVL 9180	SnapPak представляет собой упаковку с жидкостью и контейнер для отходов для AVL 9180 и используется для промывки и калибровки следующих электродов: Na+K+Li+Cl-Ca2+ При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора AVL 9180. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
109.	ISETROL ELECTROLYTE CTRL L 1-3 /Контрольный материал ISE- трол, 3 уровня AVL 9180	ISETROL (Электролитические контроли ISETROL) предназначен для использования в качестве контрольного материала для контроля измерений Na+, K+, Li+, Cl-, Ca2+. 10 ампул по 1мл каждая контрольного материала level 1; 10 ампул по 1мл каждая контрольного материала level 2; 10 ампул по 1мл каждая контрольного материала level 3; При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора AVL 9180. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления.
110.	REFERENCE ELECTRODE ISE	Пластиковый корпус для установки в него референсного электрода. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора AVL 9180. Область поставки – для стран ЕС.

	HOSING 91XX /Электрод Референсный ISE (1 шт) AVL 9180	Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
111.	AVL K+ ELECTRODE/Электрод Калиевый K+(1 шт) AVL 9180	Калиевый электрод – мембранный электрод, используемый для диагностического измерения in vitro ионов калия в жидких пробах. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора AVL 9180. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
112.	AVL NA+ ELECTRODE/Электрод Натриевый Na +(1 шт) AVL 9180	Натриевый электрод – мембранный электрод, используемый для диагностического измерения in vitro ионов натрия в жидких пробах. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора AVL 9180. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления.
113.	AVL CA++ ELECTRODE/Электрод Кальциевый Ca (1 шт) AVL 9180	Кальциевый электрод – мембранный электрод, используемый для диагностического измерения in vitro ионов кальция в жидких пробах. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора AVL 9180. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
114.	TUBE SET, PERISTALTIC PUMP, EA/Набор трубок насоса для AVL 9180	Набор из двух силиконовых трубок для установки на роликовый насос. Все работы по установке должны проводиться квалифицированным инженером, имеющим сертификат обучения от завода производителя и доверенность от производителя на производство работ. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения на поставляемый товар, а также иметь все необходимые материалы и оборудование для проведения работ. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
115.	PAPER 91XX SERIES PRINTER (5 / PKG.)Термобумага для принтера (5 роликов в упаковке) для AVL 9180	Бумага для встроенного термопринтера. В упаковке 5 рулонов. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора AVL 9180. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления.
116.	SODIUM ELECTRODE CONDITIONER (125 ML)/Контрольный материал ISE- трот, 3 уровня AVL 9180	Специальный реагент для ежедневной обработки натриевого электрода и сенсорного датчика для образца в анализаторе AVL 9180. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора AVL 9180. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
117.	CLEANING SOLUTION 988-4 (125 ML)/Чистящий раствор (125 ML) AVL 9180	Очищающий реагент. Применяется для очистки всех трубок и электродов от остатков образца и реагентов. В упаковке 1 флакон 125 мл. При поставке предъявить сертификат происхождения товара и доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан. Реагенты для анализатора AVL 9180. Область поставки – для стран ЕС. Остаточный срок годности не менее 60%. В случае не соответствия товара технической спецификации замена товара в течении 3-х дней после уведомления. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения товара, доверенность от производителя на право реализации товара на территории Республики Казахстан, СТ РК ISO 9001-2016
118.	HARNESS MAIN TUBING 918X/Набор трубок для годового обслуживания AVL 9180	Годовой набор для обслуживания, включает в себя все необходимые материалы подлежащие периодической замене: трубки подачи раствора стандарта А, трубки подачи раствора стандарта В, трубки подачи раствора стандарта С, трубки подачи референсного раствора, трубки слива жидких отходов, вентиляционная трубка, трубки перистaltического насоса. Все работы по установке должны проводиться квалифицированным инженером, имеющим сертификат обучения от завода производителя и доверенность от производителя на производство работ. Поставщик обязан предоставить сертификат происхождения на поставляемый товар, а также иметь все необходимые материалы и оборудование для проведения работ.
119.	ROLLER, PERISTALTIC PUMP, EA/Ролик перильстатического насоса AVL 9180	Роликовый насос для перекачивания жидкостей по системе трубок анализатора. Замена насоса должна производиться только обученным персоналом, имеющим сертификат прохождения обучения на заводе изготовителе.
ДЛЯ COBAS H 232		
120.	Тест-полоски для определения Д- димера Roche Cardiac D-Dimer 10 Tests (cobas)	Назначение Количественный иммунологический тест для определения d-димера в гепаринизированной венозной крови для использования при работе с инструментом cobas h 232. Реагенты В одном тесте содержатся: Биотинилированное мышиное моноклональное антитело к d-димеру ≥ 1.0 мкг Меченое золотом мышиное моноклональное антитело к d-димеру ≥ 1.0 мкг Буфер и неактивные компоненты ≥ 2.8 мг. Объем образцов: 150 мкл Состав набора 10тест полосок и 1 чип с кодом. Хранение и стабильность До истечения срока, указанного на упаковке, при 2-8 °C. До 1 недели при комнатной температуре (15-25 °C). Тест можно использовать сразу после его

		извлечения из холодильника. Тест следует использовать в течение 15 минут после вскрытия пакета. Стабильность образца: 8 часов при комнатной температуре. Не помещайте образец в холодильник и не замораживайте его.
121.	Набор тест-полосок для определения концентрации proBNP, Roche Cardiac proBNP 10 tests (cobas)	Назначение Иммуноанализ с целью in vitro количественного определения NT-proBNP в гепаринизированной венозной крови для использования на инструменте cobas h 232. Реагенты В одном тесте содержатся: Биотинилированные поликлональные анти-NT-proBNP антитела > 0.1 мкг > 0.4 мкг Окрашенные в золотистый цвет моноклональные анти-NT-proBNP антитела > 0.1 мкг Буфер и неактивные компоненты > 2.0 мг. Состав набора 10 тест полосок и 1 чип с кодом. До истечения срока, указанного на упаковке, при 2-8 °С. До 1 недели при комнатной температуре (15-25 °С). Тест можно использовать сразу после его извлечения из холодильника. Тест следует использовать в течение 15 минут после вскрытия пакета. Стабильность образца: 8 часов при комнатной температуре
122.	Контроль для Д-димера - Roche CARDIAC D-Dimer Control (cobas) 2 x1 мл	Назначение Roche CARDIAC Control proBNP используется для контроля качества теста Roche CARDIAC proBNP+ на приборе cobas h 232. Контроль качества Roche CARDIAC Control proBNP используется для контроля точности и прецизионности. Каждый набор Roche CARDIAC Control proBNP состоит из двух лиофилизированных контролей на основе лошадиной сыворотки. Содержание proBNP в уровне I находится в диапазоне слегка повышенной концентрации. Уровень II имеет сильно повышенное содержание proBNP. Реагенты - рабочие растворы • Уровень I: 1 флакон для 1.0 мл лиофилизированной контрольной сыворотки • Уровень II: 1 флакон для 1.0 мл лиофилизированной контрольной сыворотки • Действующие вещества: NT-proBNP (1-76), синтетический Концентрации компонентов определяются отдельно для каждой партии товара. Хранение и стабильность Хранить при 2-8 °С. Стабильность лиофилизированной контрольной сыворотки при 2-8 °С: до конца срока годности. Стабильность компонентов растворенной контрольной сыворотки: • при 2-25 °С: 24 часа • при -20 °С и ниже: 12 недель (может быть заморожен до 5 раз в оригинальной пробирке) Храните контрольные компоненты в плотно закупоренных емкостях, когда они не используются. Предоставляемые материалы • Roche CARDIAC Control proBNP, level I • Roche CARDIAC Control proBNP, level II • 1 чип с кодом
Анализатор газов крови ABL90		
123.	Сенсорная кассета на 100 тестов/30 дней, газы крови/электролиты/метаболиты/оксиметрия/QC SC90	Сенсорная кассета является принадлежностью анализатора кислотно-щелочного и газового состава крови серии ABL90. Сенсорная кассета предназначена для работы с цельной кровью или растворами для контроля качества. В ней содержатся датчики для измерения pH, pO ₂ , pCO ₂ , cK ⁺ , cNa ⁺ , cCa ²⁺ , cCl ⁻ , cGlucose, cLactate, ctBilirubin, sO ₂ , ctHb, FO ₂ Hb, FHHb, FCONb, FMetHb, FHbF. Количество тестов – 100 тестов. Температура хранения – 2–8 °С. Влажность при хранении – 20–80%. Срок хранения – При хранении в запечатанном контейнере сенсорная кассета стабильна до истечения срока годности, напечатанного на этикетке упаковки. Стабильность в анализаторе – 30 дней.
124.	Блок растворов SP90	Блок растворов предназначен для калибровки датчиков, контроля качества, оценки точности и погрешности, промывки измерительной системы и сбора отходов в ходе работы анализатора. Характеристика SP90 Количество операций 680 операций, может быть: анализ пробы пациента или измерение КК, калибровка или промывка. Температура хранения 2—25 °С. Влажность хранения 20—80 %. Срок хранения – стабильно до истечения срока годности, напечатанного на этикетке блока растворов. Встроенная стабильность 30 дней. Срок годности См. срок годности, напечатанный на этикетке блока растворов. Содержимое: 3 пакета с материалами для контроля качества, 3 пакета с материалами для калибровки, 1 пакет с газовой смесью, 2 пакета для отходов.
125.	Калибровочный раствор для ctHb S7770	Применяется для автоматической калибровки системы анализатора ABL800 по гемоглобину. 1 упак=4 ампулы по 2 мл.
126.	Гипохлорит-100мл.	Объем 100 мл. Применяется для удаления белков в анализаторах ABL. Для диагностики in vitro.
127.	Термобумага для принтера в рулоне	Применяется для работы термопринтера в анализаторах ABL90, 8 рулонов/упак

Заведующий лабораторией



Кожобекова Б.Н.

Заявка на участие в тендере

_____ (наименование потенциального поставщика), _____
рассмотрев объявление/ тендерную документацию по проведению тендера № _____
_____, _____ (название тендера)

получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация),
настоящей
заявкой выражает согласие осуществить поставку лекарственных средств/медицинских
изделий/фармацевтических
услуг в соответствии с условиями объявления/тендерной документацией по следующим лотам:
1) _____ (номер лота)

_____ (название тендера)
2) _____ (номер лота)

_____ (название тендера)
в соответствии с требованиями и условиями, предусмотренными Правилами организации и проведения
закупа

лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального
медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства
Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила).
Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с требованиями и условиями, предусмотренными
Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление конкурсной комиссии недостоверных сведений
о своей правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки медицинской техники, а
также иных ограничениях, предусмотренных действующим законодательством Республики Казахстан.
Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке и прилагаемых к ней
документов:

№ п\п	Наименование документа	Количество листов

Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.
Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия подписать тендерную заявку
от имени и по поручению _____ (наименование потенциального поставщика)
Печать (при наличии) «__» _____ 20__ г.

Ценовое предложение потенциального поставщика _____
(наименование потенциального поставщика) на поставку лекарственного средства или медицинского изделия

№ закупа _____
Способ закупа _____
Лот № _____

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

* указывается цена потенциальным поставщиком и автоматически веб-порталом формируется цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата «__» _____ 20__ г.
Должность, Ф.И.О. (при его наличии) _____

Подпись

Печать (при наличии)

Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ (указать должность и Ф.И.О (при его наличии))	Оригинал, копия, нотариально засвидетельствованная копия (указать нужное)	Номер страницы

Исх. № _____
Дата _____

Кому: _____
(наименование и реквизиты
организатора закупа, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)

Наименование банка (филиала банка)

(наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № _____

«__» _____ 20__ года

Банк (филиал банка) _____ (наименование) (далее – Банк)
проинформирован, что _____ (наименование) в дальнейшем
«Потенциальный поставщик», принимает участие в тендере/конкурсе по за купу _____,
объявленном _____ (наименование заказчика/организатора закупа),
_____ (дата, месяц, год объявления) и готов осуществить оказание услуги (наименование
услуги)/поставку _____ (наименование и объем товара) на общую
сумму _____ (прописью) тенге.

В связи с этим Банк _____ (наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить организатору закупа/заказчику по первому требованию, включая требование в электронном виде на веб-портале за купок, сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один) процента от суммы, выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг равную _____ (сумма в цифрах и прописью) по получении требования на оплату по основаниям, предусмотренными Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной/конкурсной заявки Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу в соответствии с Правилами, а в случае признания Потенциального поставщика победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного обеспечения по заключенному договору.

Подписи уполномоченных лиц Банка
(с указанием должности и Ф.И.О. (при его наличии))

Печать Банка

Типовой договор закупа медицинской техники (между заказчиком и поставщиком)

«___» _____ г.
_____ (полное наименование заказчика), именуемый в дальнейшем «Заказчик», в лице _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица с одной стороны, и _____ (полное наименование поставщика – победителя тендера) _____, именуемый в дальнейшем «Поставщик», в лице _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании _____, (устава, положения) с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом _____ (указать способ) по запусу (указать предмет закупа) № _____ от «___» _____ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий/Договор на оказание фармацевтических услуг (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

1. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:

1) Договор – гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с нормативными правовыми актами Республики Казахстан с соблюдением письменной формы, подписанный Сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в Договоре есть ссылки;

2) цена Договора – сумма, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в соответствии с условиями Договора;

3) товары – лекарственные средства и (или) медицинские изделия и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в соответствии с условиями Договора;

4) сопутствующие услуги – услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие как, транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнение Договора;

5) Заказчик – местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, военно-медицинские (медицинские) подразделения, ведомственные подразделения (организации), оказывающие медицинские услуги, а также субъекты здравоохранения, оказывающие медицинские услуги в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования;

6) Поставщик – физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о запусе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

Глава 2. Предмет Договора

2. Поставщик обязуется поставить товар в соответствии с условиями Договора, в количестве и качестве, определенных в приложениях к настоящему Договору, а Заказчик принять его и оплатить в соответствии с условиями Договора.

3. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данный Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно:

1) настоящий Договор;

2) перечень закупаемых товаров;

3) техническая спецификация;

4) обеспечение исполнения Договора (этот подпункт указывается, если в тендерной документации или Правилах предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

Глава 3. Цена Договора и оплата

4. Цена Договора (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/специфики) составляет _____ тенге (указать сумму цифрами и прописью) и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

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

Форма оплаты _____ (перечисление, за наличный расчет, аккредитив и иные платежи)

Сроки выплат _____ (пример: % после приемки товара в пункте назначения или предоплата, или иное).

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

1) копия договора или иные документы, представляемые Поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;

2) _____ (счет-фактура или акт приемки-передачи).

3) иные документы специфичные для конкретного вида товара (при закупе медицинской техники: график проведения сервисного обслуживания; сертификат о прохождении первичной поверки средства измерения, если товар является средством измерения; документы, подтверждающие проведение обучения медицинских и технических специалистов заказчика).

Глава 4. Условия поставки и приемки товара

7. Товары, поставляемые в рамках Договора, должны соответствовать или быть выше стандартов, указанных в технической спецификации.

8. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора.

Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.

9. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика использовать какие-либо вышеперечисленные документы или информацию, кроме как в целях реализации Договора.

10. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения.

Упаковка должна выдерживать без каких-либо ограничений интенсивную подъемно-транспортную обработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки, а также открытого хранения.

При определении габаритов упакованных ящиков и их веса необходимо учитывать отдаленность конечного пункта доставки и наличие мощных грузоподъемных средств во всех пунктах следования товаров.

11. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать законодательству Республики Казахстан.

12. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика/организатора закупа, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

13. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

14. Гарантийное сервисное обслуживание на поставляемую медицинскую технику действительно в течение 37 (тридцать семь) месяцев после установки и введения в эксплуатацию, стоимость гарантийного сервисного обслуживания в течение данного периода включена в цену договора и включает в себя регламентные и ремонтные работы, а также используемые при этом запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем. При этом гарантийное сервисное обслуживание продлевается на срок соразмерно периоду простоя по причине поломки, ремонта, замены узлов и комплектующих медицинской техники или на указанный период Заказчику Поставщиком предоставляется аналогичная работающая медицинская техника.

15. В рамках данного Договора Поставщик должен предоставить услуги, указанные в тендерной документации.

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить информацию о запасных частях, изготавливаемых или реализуемых Поставщиком, а именно стоимость и номенклатуру запасных частей, которые Заказчик может выбрать для закупки у Поставщика и использовать их после истечения гарантийного срока.

18. Поставщик, в случае прекращения производства им запасных частей, должен:

а) заблаговременно уведомить Заказчика о предстоящем свертывании производства, с тем, чтобы позволить ему произвести необходимые закупки в необходимых количествах;

б) в случае необходимости вслед за прекращением производства бесплатно предоставить Заказчику планы, чертежи и техническую документацию на запасные части.

19. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора:

1) являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное;

2) не имеют дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика.

20. В случае появления дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации.

21. Эта гарантия действительна в течение _____ дней после (указать требуемый срок гарантии) доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.

22. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией.

23. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семьдесят два) часов с момента получения уведомления обеспечить выезд квалифицированного специалиста на место для определения причин, сроков предполагаемого ремонта. Поставщик должен произвести ремонт, используя запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем, или замену бракованного товара или его части без каких-либо расходов со стороны заказчика в течение одного месяца.

24. Если Поставщик, получив уведомление, не исправит дефект(ы) в течение одного месяца, Заказчик может применить необходимые санкции и меры по исправлению дефектов за счет Поставщика и без какого-либо ущерба другим правам, которыми Заказчик может обладать по Договору в отношении Поставщика.

25. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место доставки, или услуги, предоставляемые Поставщиком и иные) в документы Договора не допускаются, за исключением письменных изменений, подписанных обеими сторонами.

26. Если любое изменение ведет к уменьшению стоимости или сроков, необходимых Поставщику для поставки любой части товаров по Договору, то цена Договора или график поставок, или и то и другое соответствующим образом корректируется, а в Договор вносятся соответствующие поправки. Все запросы Поставщика на проведение корректировки в рамках данной статьи должны быть предъявлены в течение 30 (тридцати) дней со дня получения Поставщиком распоряжения об изменениях от Заказчика.

Глава 6. Ответственность Сторон

27. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору без предварительного письменного согласия Заказчика.

28. Поставка товаров и предоставление услуг должны осуществляться Поставщиком в соответствии с графиком, указанным в таблице цен.

29. Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к удержанию обеспечения исполнения договора и выплате неустойки.

30. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающими своевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о факте задержки, ее предположительной длительности и причине(х). После получения уведомления от Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по согласованию с администратором бюджетной программы, продлить срок выполнения Договора поставщиком. В этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в Договор.

31. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1 (ноль целых одна десятая) процентов от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

32. Поставщик не лишается своего обеспечения исполнения Договора и не несет ответственность за выплату неустоек или расторжение Договора в силу невыполнения его условий, если задержка с выполнением Договора является результатом форс-мажорных обстоятельств.

33. Для целей Договора форс-мажор означает событие, не связанное с просчетом или небрежностью Стороны, и имеет непредвиденный характер неподвластный контролю любой из Сторон (стихийные бедствия,

издание нормативных актов или распоряжений государственных органов, запрещающих или каким-либо иным образом препятствующих исполнению обязательств) при условии, что эти обстоятельства сделали невозможным исполнение любой из Сторон своих обязательств по Договору.

34. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Сторона, у которой они возникли, направляет другой Стороне письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах и подтверждает их наступление соответствующими документами в течение десяти календарных дней с момента возникновения форс-мажорных обстоятельств. В этом случае действие Договора приостанавливается до прекращения форс-мажорных обстоятельств, и срок действия Договора продлевается соответственно сроку действия форс-мажорных обстоятельств. Неуведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любые вышеуказанные обстоятельства как основание, освобождающее от ответственности за ненадлежащее исполнение, либо неисполнение обязательств по Договору.

35. В случае, если форс-мажорные обстоятельства длятся более одного календарного месяца, Стороны вправе принять решение о прекращении действия Договора путем заключения письменного соглашения об этом. При этом Стороны производят взаиморасчет за фактически поставленный товар.

36. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление, если Поставщик становится банкротом или неплатежеспособным. В этом случае, расторжение осуществляется немедленно, и Заказчик не несет никакой финансовой обязанности по отношению к Поставщику при условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершение действий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.

37. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор в силу нецелесообразности его дальнейшего выполнения, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление. В уведомлении должна быть указана причина расторжения Договора, должен оговариваться объем аннулированных договорных обязательств, а также дата вступления в силу расторжения Договора.

Когда Договор аннулируется в силу таких обстоятельств, Поставщик имеет право требовать оплату только за фактические затраты, связанные с расторжением по Договору, на день расторжения. Заказчик и Поставщик должны прилагать все усилия к тому, чтобы разрешать в процессе прямых переговоров все разногласия или споры, возникающие между ними по Договору или в связи с ним.

38. Если в течение 21 (двадцати одного) календарного дня после начала таких переговоров Заказчик и Поставщик не могут разрешить спор по Договору, любая из сторон может потребовать решения этого вопроса в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

39. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, а также соблюдают антикоррупционные требования согласно приложению к Договору.

Глава 7. Конфиденциальность

40. Информация, предоставляемая одной Стороной для другой Стороны в результате действия Договора, является конфиденциальной сроком до 3 (трех) лет после истечения или расторжения Договора, кроме тех случаев, когда информация:

- 1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;
- 2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);
- 3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;
- 4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;
- 5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

41. Сторона, подтверждающая свое обязательство в соответствии с Договором, возлагает на себя бремя доказывания, в случае установления нарушения такого обязательства.

Глава 8. Заключительные положения

42. Договор составляется на казахском и русском языках. В случае, если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством

Республики Казахстан о языках. В случае необходимости рассмотрения Договора в судебном порядке рассматривается экземпляр Договора на казахском или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

43. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.

44. Уведомление вступает в силу после доставки или в указанный день вступления в силу (если указано в уведомлении), в зависимости от того, какая из этих дат наступит позднее.

45. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.

46. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.

47. Настоящий Договор вступает в силу после регистрации его Заказчиком в территориальном органе казначейства Министерства финансов Республики Казахстан (для государственных органов и государственных учреждений) либо после подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора.

Дата регистрации в территориальном органе казначейства (для государственных органов и государственных учреждений): _____.

48. Настоящий Договор закупа товара регулирует правоотношения, возникающие между Заказчиком и Поставщиком в процессе осуществления Заказчиком закупа лекарственных средств и медицинских изделий. Любые вносимые в настоящий Договор изменения и дополнения должны соответствовать законодательству Республики Казахстан, тендерной документации Заказчика, тендерной заявке Поставщика и протоколу об итогах тендера.

Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:

Заказчик:	Поставщик:
_____	_____
БИН	БИН
Юридический адрес:	Юридический адрес:
Банковские реквизиты	Банковские реквизиты
Телефон, e-mail	Телефон, e-mail
Должность _____	Должность _____
Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)	Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)
Печать (при наличии)	Печать (при наличии)

Антикоррупционные требования

1. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым лицам, для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или иные неправомерные цели.

2. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством, как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также действия, нарушающие требования Антикоррупционного законодательства.

3. Каждая из Сторон настоящего Договора отказывается от стимулирования каким-либо образом работников другой Стороны, в том числе путем предоставления денежных сумм, подарков, безвозмездного выполнения в их адрес работ (услуг) и другими способами, ставящего работника в определенную зависимость, и направленными на обеспечение выполнения этим работником каких-либо действий в пользу стимулирующей его Стороны.

4. Каждая из Сторон запрашивает у другой Стороны любые документы, содержащие сведения по исполнению настоящего Договора в целях анализа хода исполнения настоящего Договора.

5. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме.

6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрагентом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражающееся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства.

7. Стороны настоящего Договора признают проведение процедур по предотвращению коррупции и контролируют их соблюдение. При этом Стороны прилагают разумные усилия, чтобы минимизировать наличие деловых отношений с контрагентами, которые предположительно вовлечены в коррупционную деятельность, а также оказывают взаимное содействие друг другу в целях предотвращения коррупции.

8. Сторона, получившая письменное уведомление в соответствии с пунктом 5 настоящего Антикоррупционного требования, в течение 10 (десяти) календарных дней проводит расследование и представляет его результаты в адрес другой Стороны.

Приложение 8
к Тендерной документации

Исх. № _____

Дата _____

Кому: _____

(наименование и реквизиты Единого
дистрибьютора, организатора
закупа, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения исполнения договора)

Наименование банка: _____
(наименование, бизнес-идентификационный номер и другие реквизиты банка)

Гарантийное обязательство № _____

(местонахождение)

«__» _____ г.

Принимая во внимание, что _____ (наименование Поставщика/ Исполнителя),
(далее – Поставщик/Исполнитель) заключил Договор/Дополнительное соглашение № _____ от «__» _____ г.
(далее – Договор/Дополнительное соглашение) на поставку (оказание) _____

(описание товаров или услуг)
и Вами было предусмотрено в Договоре/Дополнительном соглашении, что Поставщик/Исполнитель внесет
обеспечение его исполнения в виде банковской гарантии на общую сумму _____
(сумма в цифрах и прописью) тенге.

Настоящим Банк _____ (наименование банка) подтверждает, что является
гарантом по вышеуказанному Договору и берет на себя безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему
требованию сумму, равную _____ (сумма в цифрах и прописью), по
получении Вашего письменного требования на оплату, по основаниям, предусмотренным Договором и
Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и
специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи
и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг,
утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375, а также
письменного подтверждения того, что Поставщик/Исполнитель не исполнил или исполнил ненадлежащим
образом свои обязательства по Договору.

Данная гарантия вступает в силу со дня ее подписания и действует до момента полного исполнения
Поставщиком своих обязательств по Договору.

Подписи уполномоченных лиц Банка
(с указанием должности и Ф.И.О. (при его наличии))
Печать Банка