Электронное объявление об осуществлении закупок товаров №15
**«Закуп медицинских изделий»** способом запроса ценовых предложений

01.02.2024г.

1. Заказчик/организатор закупок: АО «Казахский научно-исследовательский институт онкологии и радиологии», г. Алматы, пр.Абая, 91
2. Информация о закупаемых товарах:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Лот** | **Наименование** | **Краткая характеристика** | **Ед измя** | **Количество/объем** | **Цена за единицу товара, тенге\*** | **Сумма, планируемая для закупки без учета НДС, тенге** |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** |
|  | **Реагенты для автоматического гематологического анализатора XN-550 Sysmex Europe GMBH, ГЕРМАНИЯ** |  |  |
| 1.
 | Cellclean (очищающий раствор Cellclean) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L  | Сильнощелочной очиститель объем 50 мл, для удаления лизирующих реагентов, клеточных остатков и протеинов крови из гидравлической системы прибора. Предназначен для использования в гематологических анализаторах компании Sysmex моделей XN-350, XN-450, XN-550 (50 мл) +1 +30 C (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) | упак | 12 | 49 693,00 | 596 316,00 |
|  | Разбавитель цельной крови CELLPACK DCL из комплекта Автоматический гематологический анализатор СЕРИИ XN  | Разбавитель цельной крови для анализа количества и размеров эритроцитов и тромбоцитов с применением метода гидродинамической фокусировки (детектирование при постоянном токе) объем 20 литров для исследования общего анализа крови на Автоматических гематологических анализаторах серии XN для систем XN-1000, XN 1500, XN-2000, XN-3000, XN 3100, XN 9000, XN 9100 и Автоматических гематологических анализаторах XN-330, XN-350, XN-450 и XN-550 (20л) +2 +35 C (Sysmex Europe GmbH, Sysmex Europe GmbH (Германия)) (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) | упак | 50 | 43 791,00 | 2 189 550,00 |
|  | CELLPACK DFL (Разбавитель цельной крови для анализа ретикулоцитов и тромбоцитов CELLPACK DFL) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550  | Разбавитель цельной крови для анализа ретикулоцитов и тромбоцитов для исследовния общего анализа крови на автоматических гематологических анализаторах Sysmex XN 1000, 2000, 3000 и гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. (1л) +2 +35 C (Sysmex Europe GmbH, Sysmex Corporation (Япония) / Sysmex Europe GmbH (Германия)) (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ). Упаковка 1л. | упак | 5 | 66 318,00 | 331 590,00 |
|  | FLUOROCELL WDF (Окрашивающий реагент FLUOROCELL WDF) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L  | Реагент для окрашивания лейкоцитов в разбавленных образцах крови при дифференциальном подсчете лейкоцитов по 5 популяциям с помощью автоматическихгематологических анализаторов XN 10, XN 20 для систем XN-1000, XN-2000, XN-3000 моделей XN-350, XN-450, XN-550 (2х22мл) +2 +35 C (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ). Упаковка 2х22 мл. | упак | 12 | 323 458,00 | 3 881 496,00 |
|  | FLUOROCELL RET (Окрашивающий реагент FLUOROCELL RET) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей, XN-350, XN-450, XN-550  | Реагент , объем 2х12 мл, для окрашивания ретикулоцитов в разбавленных образцах крови при подсчете числа и процентного содержания ретикулоцитов и подсчете числа тромбоцитов с помощью автоматических гематологических анализаторов XN -350, XN -450, XN-550(2x12мл ) +2 +35 C (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) | упак | 6 | 228 682,00 | 1 372 092,00 |
|  | SULFOLYSER (Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L  | Реагент для определения количества гемоглобина в автоматических гематологических анализаторах, упаковка 500 мл, нетоксичный, цианид не содержащий реагент, на основе лаурил сульфата натрия, обеспечивающего лизирование клеточных мембран эритроцитов без повреждения гемоглобина. Концентрация лаурил сульфата натрия-1,7 г/л моделей XN-350, XN-450, XN-550 (1x500мл) +1 +30 С (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) | упак | 24 | 26 550,00 | 637 200,00 |
|  | LYSERCELL WDF (Лизирующий реагент LYSERCELL WDF) из комплекта Автоматический гематологический анализатор XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550  | Лизирующий реагент для гемолиза эритроцитови окрашивания компонентов лейкоцитов для исследовния общего анализа крови на автоматических гематологических анализаторах Sysmex XN 1000, 2000, 3000 и гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. (2 л) +2 +35 C (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) Упаковка 2л. | упак | 24 | 50 977,00 | 1 223 448,00 |
|  | XN-L Check L1 (Контрольная кровь XN-L Check L1) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN- | Контрольная кровь уровень L1 (низкий уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. 550 (Sysmex Corporation, Streck Inc. (США)) (Sysmex Corporation, ЯПОНИЯ ) | шт | 12 | 60 209,00 | 722 508,00 |
|  | XN-L Check L2 (Контрольная кровь XN-L Check L2) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN- | Контрольная кровь уровень L2 (нормальный уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. 550 (Sysmex Corporation, Streck Inc. (США)) (Sysmex Corporation, ЯПОНИЯ ) | шт | 12 | 60 209,00 | 722 508,00 |
|  | XN-L Check L3 (Контрольная кровь XN-L Check L3) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550  | Контрольная кровь уровень L3 (высокий уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. (Sysmex Corporation, Streck Inc. (США)) (Sysmex Corporation, ЯПОНИЯ ) | шт | 12 | 60 209,00 | 722 508,00 |
|  | **Реактивы для коагулометрического автоматического анализатора ACL Elite Pro** |  |
|  | Рекомбипластин 2Ж (реагент для ПВ и фиб.) - HemosIL RecombiPlas Tin 2G /Prothrombin Time Reagent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями  | Реагент для определения протромбинового времени (ПВ), МНО и расчетного фибриногена в человеческой цитратной плазме. Используется для оценки внешнего пути гемостаза и мониторинга ОАТ. В состав реагента входит рекомбинантный человеческий тканевой фактор, характеризующийся МИЧ ~ 1. Реагент стабилен на борту анализатора 4 дня. Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" ситеме анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). | упак | 20 | 102 640,00 | 2 052 800,00 |
|  | СинтАСил (АЧТВ реагент) - HemosIL SynthASIL из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями  | Реагент для определения активированного частично тромбинового времени (АЧТВ) в человеческой цитратной плазме. Метод АЧТВ используется в качестве основного скринингового метода для оценки нарушений внутреннего пути свертывания и для мониторинга гепариновой антикоагулянтной терапии. Метод чувствителен к сниженным концентрациям факторов контактной фазы, факторов внутреннего и общего пути свертывания, антикоагуляционному действию гепарина и наличию ингибиторов, в частности волчаночно-подобных антикоагулянтов. Рекомендован к использованию для предоперационной скрининговой диагностики. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" ситеме анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). | упак | 25 | 45 286,00 | 1 132 150,00 |
|  | Фибриноген QFA - HemosIL Fibrinogen, QFA Thrombin из комплекта Aнализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями  | Реагент для определения фибриногена по Клауссу в человеческой цитратной плазме. В состав реагента входит очищенный бычий тромбин в концентрации 100 ЕД/мл. Линейность метода составляет 35-1000 мг/дл. Реагент не чувствителен к прямым ингибиторам тромбина. Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 5 мл реагента). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 10 фл. по 5 мл реагента. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" ситеме анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). | шт | 4 | 225 157,00 | 900 628,00 |
|  | Тромбиновое время - HemosIL Thrombin Time из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Реагент для определения тромбинового времени в человеческой цитратной плазме. Анализ обычно выполняется для диагностики наследственного дефицита или дефектов фибриногена, для исключения контаминации гепарином. Измеряется время образования сгустка в исследуемом образце при превращении фибриногена в фибрин после добавления в плазму очищенного бычьего тромбина.Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 4 фл. по 8 мл реагента + 1 фл. по 9 мл разбавителя). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 4 фл. по 8 мл реагента + 1 фл. по 9 мл разбавителя. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" ситеме анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). | упак | 70 | 44 852,00 | 3 139 640,00 |
|  | Антитромбин жидкий - HemosIL, (уп.: 2 фл. по 2 мл реагента + 2 фл. по 2 мл субстрата) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS  | Реагент для определения гепарин-кофакторной активности антитромбина с использованием Xa фактора в качестве фермента-мишени. Используется для предоперационного скрининга, диагностики наследственного дефицита антитромбина у пациентов, склонных к тромбоэмболии. Метод характеризуется широкой динейностью 10-150% активности. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Метод определения: фотометрия с использованием хромогенного субстрата. Фасовка: 2 фл. по 2 мл реагента + 2 фл. по 2 мл субстрата, (64 исследования). Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" ситеме анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700), фирмы Instrumentation Laboratory (США). | шт | 7 | 90 628,00 | 634 396,00 |
|  | Калибровочная плазма - HemosIL Calibration plasma из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями  | Калибратор универсальный. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C. Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | упак | 4 | 99 051,00 | 396 204,00 |
|  | Нормальный контроль - HemosIL Normal Control из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: определение ПВ, АЧТВ, ТВ, фибриногена, одиночных факторов, антитромбина, плазминогена, ингибитора плазмина, протеинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона нормальных значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | упак | 7 | 101 005,00 | 707 035,00 |
|  | Низкий патологический контроль - HemosIL Low Abnormal Control из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями  | Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: ПВ, АЧТВ, ТВ, фибриногена, антитромбина, протеинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона низких патологических значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | упак | 4 | 96 606,00 | 386 424,00 |
|  | Высокий патологический контроль - HemosIL High Abnormal Control из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями  | Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: ПВ, АЧТВ, антитромбина, протеинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона высоких патологических значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | упак | 4 | 92 583,00 | 370 332,00 |
|  | Разбавитель факторов - HemosIL Factor Diluent из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями,  | Разбавитель плазмы. Предназначен для разбавления плазмы при проведении исследований. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Метод определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 100 мл). Температура хранения +15 +25 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | упак | 5 | 13 986,00 | 69 930,00 |
|  | Моющий агент - HemosIL Cleaning Agent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями  | Очищающий раствор. Предназначен для технического обслуживания лабораторного оборудования. В состав набора входит: гипохлорит натрия. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 80 мл). Температура хранения +15 +25 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | упак | 40 | 6 993,00 | 279 720,00 |
|  | Моющий раствор - HemosIL Cleaning Solution из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями,  | Очищающий раствор. Предназначен для ежедневной очистки коагулометров. В состав набора входит: соляная кислота. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 500 мл). Температура хранения +15 +25 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | упак | 32 | 16 424,00 | 525 568,00 |
|  | Реагент для промывания - HemosIL из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS  | Оптический референс. Предназначен для использования в качестве фона для оптических измерений (нефелометрия, фотометрия) и в качестве промывающей жидкости для деталей коагулометров. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в пластиковых канистрах объемом 4 литра. Температура хранения +15+25 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | шт | 80 | 92 320,00 | 7 385 600,00 |
|  | Кюветы 2400 шт из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro  | Измерительные ячейки. Предназначены для проведения исследований системы гемостаза на автоматических коагулометрах. Материал: оптически прозрачный пластик. Поставляется в картонных упаковках (6х100х4 =2400 шт.) ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS (SUNRISE TECHNOLOGIES, S.A., ИСПАНИЯ) (SUNRISE TECHNOLOGIES, S.A., ИСПАНИЯ) | упак | 55 | 130 961,00 | 7 202 855,00 |
|  | Концентрированный моющий раствор 500-мл из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400  | Концентрированный моющий раствор 500 мл из комплекта анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, объем 500 мл, t +15 +30 С, BioSystems S.A., ИСПАНИЯ | шт | 7 | 85 229,00 | 596 603,00 |
|  | Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200  | Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200 (4x20мл) +2 +30 C (BioSystems S.A., Biosystems S.A. (Испания)) (BioSystems S.A., ИСПАНИЯ) | упак | 5 | 34 436,00 | 172 180,00 |
|  | Реакционный ротор (10) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | Реакционный ротор (10) из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A, Испания, метакрилатный термостатируемый ротор, с оптическим качеством, 120 реакционных ячеек, длина оптического пути 6 мм, 10 штук в упаковке | упак | 2 | 45 138,00 | 90 276,00 |
|  | Кюветы для образцов (1000) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | Кюветы для образцов из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A, Испания,1000 штук в упаковке | упак | 2 | 33 390,00 | 66 780,00 |
|  | БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР (Human) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР (Human) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания) ,параметры: АСE, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевая кислота, UIBC, цинк, фасовка, 5х5мл, t +2 +8 С | упак | 5 | 52 901,00 | 264 505,00 |
|  | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 1 из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400 (5х5мл) +2 +8C  | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ l набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания),параметры:АСE, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевая кислота, UIBC, цинк, фасовка 5х5мл, t +2 +8 C | упак | 5 | 52 901,00 | 264 505,00 |
|  | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 2 из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400  | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ l l -набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: АСE, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-Холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевая кислота, UIBC, цинк, фасовка 5х5мл, t +2 +8C | упак | 5 | 52 901,00 | 264 505,00 |
|  | АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400  | АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аспартат, кинетика; жидкий биреагент.Состав: Реагент А. Трис 121 ммоль/л, L-аспартат 362 ммоль/л, малатдегидрогеназа>460 Ед/л,лактатдегидрогеназа > 660 Ед/л pH 7.8. Реагент В. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9.5г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 7.15 Ед/л = 0.119 мккат/л. Пределы линейности: 500 Ед/л = 8.33 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 41.5 Ед/л = 0.69 мккат/л. Повторность (CV) - 2.6 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.8%; Средняя концентрация: 154 Ед/л = 2.55 мккат/л. Повторность (CV) 1.0 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.7 %. Количество исследований - 1800, фасовка 8х60мл+8х15мл, t+2 +8 С . Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400. | упак | 10 | 73 150,00 | 731 500,00 |
|  | АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400  | АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аланин, кинетика; жидкий биреагент. Состав: РеагентА. Трис 150 ммоль/л, L-аланин 750 ммоль/л, лактатдегидрогеназа >1350 Ед/л,pH 7.3. Реагент В. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л,азид натрия 9.5 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 8.5 Ед/л = 0.14 мккат/л. Пределы линейности: 500 Ед/л = 8.33 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 40.2 Ед/л = 0.67 мккат/л: Повторность (CV) - 3.9 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.0 %; Средняя концентрация: 133 Ед/л = 2.21 мккат/л. Повторность (CV) -1,2 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1,4%. Количество исследований - 1800. Фасовка 8х60мл+8х15мл, температура хранения +2 +8 ⁰С. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400. | упак | 10 | 73 150,00 | 731 500,00 |
|  | АЛЬФА-АМИЛАЗА EPS из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400  | АЛЬФА-АМИЛАЗА EPS набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Панкреатический профиль; этилиден блокированный субстрат, кинетика; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. HEPES 50 ммоль/л, хлорид кальция 0.075 ммоль/л, хлорид магния 13 ммоль/л, α–глюкозидаза > 4 Ед/мл, pH 7.1. Реагент В. HEPES 50 ммоль/л, 4-нитрофенил-мальтогепатозид-этилиден 18ммоль/л, рН 7.1. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 5.6 Ед/л = 0.094 мккат/л..Пределы линейности: 1300 Ед/л = 21.6 мккат/л. Точность: Сыворотка. Средняя концентрация 100 Ед/л = 1.67 мккат/л. Повторность (CV) - 1.5 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.9 %; Средняя концентрация: 203 Ед/л = 3.4 мккат/л. Повторность (CV) 2.1 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.3 %. Точность: Моча. Средняя концентрация 103 Ед/л = 1.71 мккат/л . Повторность (CV) - 2.2 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.7 %; Средняя концентрация: 206 Ед/л = 3.42 мккат/л. Повторность (CV) 2.8 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 3.1 %. Количество исследований - 450, фасовка 2х60мл+2х15мл, t+2 +8 С . Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400. | упак | 5 | 164 195,00 | 820 975,00 |
|  | АЛЬБУМИН из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400  | АЛЬБУМИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, печеночный, почечный профиль; бромкрезоловый зеленый, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. Ацетатный буфер 100 ммоль/л, бромкрезоловый зеленый 0.27 ммоль/л, детергент, pH 4.1. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: : 1.21 г/л. Пределы линейности: 70г/л. Точность: Средняя концентрация 38.4 г/л : Повторность (CV) - 0.8 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.2 %; Средняя концентрация: 57.1 г/л. Повторность (CV) -0.7 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1,1%. Количество исследований - 1800. Фасовка 10х60мл, температура хранения +2 +8 ⁰С. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400. | упак | 5 | 26 435,00 | 132 175,00 |
|  | БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диазосульфониловая кислота, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Соляная кислота 170 ммоль/л, цетримид 40 ммоль/л, pH 0.9. Реагент В. 3.5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 0.211 мг/дл = 3.61 мкмоль/л. Пределы линейности: 38 мг/дл = 650 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 2.09 мг/дл = 35.7 мкмоль/л. Повторность (CV) - 3.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 4.2%; Средняя концентрация: 4.89 мг/дл = 83.5 мкмоль/л. Повторность (CV) 0.9%, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.2%. Количество исследований - 1800, фасовка 8 x 60 мл + 8 x 15 мл, t+2 +8 С . Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400. | упак | 10 | 41 745,00 | 417 450,00 |
|  | БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе.Печеночный профиль; диазосульфониловая кислота/нитрит натрия, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Фосфорная кислота 90 ммоль/л, дигидроксиэтилэтилендиаминоуксуснаякислота (HEDTA) 4.5 ммоль/л, хлорид натрия 50 ммоль/л, pH 1.5. Реагент В. 3.5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль/л.Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 0.09 мг/дл = 1.60 мкмоль/л. Пределы линейности: 15 мг/дл = 257 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 0.608 мг/дл = 10.4 мкмоль/л Повторность (CV) - 4.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.3%; Средняя концентрация: 1.68 мг/дл = 28.8 мкмоль/л. Повторность (CV) 2.0%, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.9%. Количество исследований -900, фасовка 4 x 60 мл + 4 x 15 мл , t+2 +8 С . Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400. | упак | 2 | 24 958,00 | 49 916,00 |
|  | ГЛЮКОЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | ГЛЮКОЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Диабетический профиль; глюкооксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А.Фосфат 100 ммоль/л, фенол 5 ммоль/л, глюкозооксидаза > 10¶Ед/мл, пероксидаза > 1 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0.4 ммоль/л, рН 7.5. Метрологические характеристики:Предел обнаружения: 2.8 мг/дл = 0.155 ммоль/л.Предел линейности: 500 мг/дл = 27.5 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация: 88 мг/дл = 4.90 ммоль/л. Повторность(CV):1,0%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.7%. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 12.2 ммоль/л Повторность(CV):0,4%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.1%. Количество исследований -1800. Фасовка 10x 60мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | упак | 10 | 19 972,00 | 199 720,00 |
|  | КРЕАТИНИН (ЭНЗИМАТИЧЕСКИЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | КРЕАТИНИН (ЭНЗИМАТИЧЕСКИЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; ферментативный метод, дифференциальный режим; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Проба, креатиназа > 12 КЕд/л, саркозиноксидаза > 4 кЕд/Л, N-этил-Nсульфопропил-m-толуидин > 0.24 ммоль/Л, аскорбатоксидаза, pH 7.5. Реагент B. Проба, креатининаза > 135 КЕд/л, пероксидаза > 2 кЕд/Л,¶4-аминоантипирин> 1.5 ммоль/Л, pH 7.5. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: 0.05 мг/дл= 4.43 мкмоль/л. Пределы линейности:30 мг/дл= 2652 мкмоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация:1.06 мг/дл= 94 мкмоль/л. Повторность (CV):1.9 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.6 %. Средняя концентрация: 3.30 мг/дл= 292 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.8 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.4 %. Моча Средняя концентрация: 142 мг/дл= 12525 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.1 %. Средняя концентрация:284 мг/дл= 25050 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.0 %. Количество исследований-480. Фасовка 2х60мл+2х20мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем. | упак | 20 | 91 814,00 | 1 836 280,00 |
|  | МОЧЕВИНА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | МОЧЕВИНА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; уреаза/глутаматдегидрогеназа, фиксированное время; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Трис 100 ммоль/л, 2-оксоглютарат 5.6 ммоль/л, уреаза > 140 Ед/мл,¶глютаматдегидрогеназа > 140 Ед/мл, этиленгликоль 220 г/л, азид натрия 0.95 г/л,¶рН 8.0. Реагент B. NADH 1.5 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: : 3.69 мг/дл = 1.72 мг/дл BUN = 0.614 ммоль/л. Пределы линейности: 300 мг/дл = 140 мг/дл BUN = 50 ммоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация:26.8 мг/дл = 4.47 ммоль/л. Повторность (CV): 3.5 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 5.0 %. Средняя концентрация: 137 мг/дл = 22.9 ммоль/л. Повторность (CV): 1.1 % Внутрилабораторный показатель (CV): 1.7 %. Моча Средняя концентрация:1291 мг/дл = 215 ммоль/л. Повторность (CV): 3.1 % Внутрилабораторный показатель (CV): 4.3 %. Средняя концентрация:1771 мг/дл = 295 ммоль/л . Повторность (CV): 2.9 % Внутрилабораторный показатель (CV): 3.1 %. Количество исследований-1800. Фасовка 8х60+8х15мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | упак | 8 | 79 959,00 | 639 672,00 |
|  | ОБЩИЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | ОБЩИЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Общий скрининговый профиль; биуретовый реактив, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Гидроксид натрия 0,4 моль/л, тартрат натрия 90 ммоль/л. Реагент В. Гидроксид натрия 0,4 моль/л, тартрат натрия 60 ммоль/л, ацетат меди (II)¶21 ммоль/л, иодат калия 60 ммоль/л. Метрологические характеристики: Предел обнаружения: 0.800 г/л. Предел линейности: 150 г/л. Точность: Средняя концентрация 50.0 г/л. Повторность (CV) - 0.5 %, Общая погрешность (CV)- 1.6 %; Средняя концентрация 81.8 г/л. Повторность (CV) -0.6 %. Общая погрешность (CV)- 1.1 %. Количество исследований - 480. Фасовка 2x60мл+2х20мл, температура хранения +15 +30 ⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | упак | 20 | 9 702,00 | 194 040,00 |
|  | ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА ДЭА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | ЩЕЛОЧНАЯ ФОФАТАЗА ДЭА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диэтаноламиновый буфер, кинетика; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Диэтаноламин 1.2 моль/л, хлорид магния 0.6 ммоль/л, рН 9.8. Реагент В. 4-Нитрофенилфосфат 60 ммоль/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 8.70 ЕД/Л = 0.145 мккат/л. Пределы линейности: 900 Ед/л = 15.0 мккат/л. Точность: Средняя концентрация: 215 ЕД/Л = 3.57 мккат/л. Повторность (CV):0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.7 % . Средняя концентрация: 353 ЕД/Л = 5.86 мккат/л. Повторность (CV): 0.4 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.6 %. Количество исследований - 225. Фасовка 1х60 мл+1х15 мл, температура хранения +2 +30⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | упак | 3 | 16 403,00 | 49 209,00 |
|  | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Воспалительный профиль; латексагглютинация/антитела к СРБ, фиксированное время; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Глициновый буфер 0.1 моль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.6.¶ Реагент В. Суспензия латексных частиц покрытых антителами к человеческому СРБ,¶азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 1.9 мг/л. Пределы линейности: 150 мг/л.. Точность: Средняя концентрация 14 мг/л. Повторность (CV) - 2.9 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 4.9 %; Средняя концентрация 43 мг/л. Повторность (CV) -1.5 % . Общая погрешность (CV)- 2.6 %. Количество исследований - 900. Фасовка 4x60мл+4х15мл, температура хранения +2 +8 ⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | упак | 2 | 177 158,00 | 354 316,00 |
|  | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), фасовка 1мл, t +2 +8 С | упак | 1 | 16 633,00 | 16 633,00 |
|  | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: антистрептолизин О, С-реактивный белок, ревматоидный фактор, фасовка 3x1 мл, t +2 +8 С | упак | 1 | 29 035,00 | 29 035,00 |
|  | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: антистрептолизин О, С-реактивный белок, ревматоидный фактор, фасовка 3x1 мл, t +2 +8 С | упак | 1 | 29 035,00 | 29 035,00 |
|  | СТАНДАРТ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | СТАНДАРТ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), фасовка 5x1мл, t +2 +8 С | упак | 2 | 45 838,00 | 91 676,00 |
|  | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИЙ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ I набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: иммуноглобулины Ig(А,G,M), компоненты комплемента (С3,С4),а-1-кислый гликопротеин, преальбумин, антитромбин III, СРБ-высокочувствительный, трансферрин, фасовка 3х1 мл, t +2 +8 С | упак | 2 | 29 035,00 | 58 070,00 |
|  | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИЙ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ II набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: иммуноглобулины Ig(А,G,M), компоненты комплемента (С3,С4),а-1-кислый гликопротеин, преальбумин, антитромбин III, СРБ-высокочувствительный, трансферрин, фасовка 3x1мл, t +2 +8 С | упак | 2 | 29 035,00 | 58 070,00 |
|  | ЖЕЛЕЗО (ФЕРРОЗИН) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4 х 60 мл + 4 х 15 мл)  | ЖЕЛЕЗО (ФЕРРОЗИН) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Диагностика анемий; феррозин, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А.Гуанидин Гидрохлорид 1.0 моль/л, буферный раствор Ацетата 0.4 моль/л, pH 4.0. Реагент B. Феррозин 8 ммоль/л, аскорбиновая кислота 200 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 2.46 мкг/дл = 0.44 мкмоль/л.Предел линейности:1000 мкг/дл = 179 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация: 112 мкг/дл = 20.0 мкмоль/л. Повторность(CV):1,4%. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.6%. Средняя концентрация: 208 мкг/дл = 37.3 мкмоль/л. Повторность(CV):0,9%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.3%. Количество исследований-900. Фасовка 4x 60 +4х15 мл, t+2 +8 С .  | упак | 4 | 74 535,00 | 298 140,00 |
|  | ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (8 х 60 мл + 8 х 15 мл)  | ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА (LDH) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), Сердечный профиль; пируват, кинетика; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Трис 100 ммоль/л, пируват 2.75 ммоль/л, хлорид натрия 222 ммоль/л,рН 7.2. Реагент B. NADH 1.55 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: 24.4 Ед/л = 0.405 мккат/л. Пределы линейности: 1250 Ед/л = 20.92 мккат/л. Точность: Средняя концентрация:436 ЕД/Л = 7.24 мккат/л. Повторность (CV): 2.1 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.5%. Средняя концентрация: 860 ЕД/Л = 14.3 мккат/л. Повторность (CV): 1.7%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.9 %. Количество исследований-1800. Фасовка 8х60мл+8х15мл, t+2 +30 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 2 | 85 983,00 | 171 966,00 |
|  | ХОЛЕСТЕРИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (10 х 60 мл)  | ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Липидный профиль; холестеролоксидаза/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. PIPES 35 ммоль/л, холат натрия 0.5 ммоль/л, фенол 28 ммоль/л, холестеролэстераза > 0.2 Ед/мл, холестеролоксидаза > 0.1 Ед/мл, пероксидаза > 0.8 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0.5 ммоль/л, рН 7.0. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность:4.2 мг/дл = 0.109 ммоль/л. Пределы линейности: 1000 мг/дл = 26 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация: 153 мг/дл = 3.97 ммоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.4 %. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 5.7 ммоль/л. Повторность (CV): 0.6 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.0 %. Количество исследований - 1800. Фасовка 10x60мл, температура хранения +2 +8⁰С | упак | 2 | 69 388,00 | 138 776,00 |
|  | Металлический пробоотборник ВА-200 (AC17292) | Запасная часть, специально предназначенная для анализатора ВА-200, позволяет прибору отбирать пробу. Материал: нержавеющая сталь. Гарантия на запасные части – 3 месяца. | шт | 1 | 522 197,00 | 522 197,00 |
|  | Металлический пробоотборник ASP ASSY(PM)NO.8 – Sysmex (AN965961) | Позволяет прибору отбирать пробу. Материал: нержавеющая сталь. Гарантия на запасные части – 3 месяца. | шт | 2 | 419 168,00 | 838 336,00 |
|  | Д-димер из комплекта Анализатор ichroma II  | ichroma™ D-Dimer Д-димер, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 10 | 69 606,00 | 696 060,00 |
|  | Прокальцитонин из комплекта Анализатор ichroma II  | ichroma™ PCT (Procalcitonin) Прокальцитонин, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 10 тестов, +4 +8 С, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 30 | 61 575,00 | 1 847 250,00 |
|  | Ферритин из комплекта Анализатор ichroma II  | ichroma™ Ferritin Ферритин, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 10 | 80 315,00 | 803 150,00 |
|  | Контроль прокальцитонина из комплекта Анализатор ichroma II  | Boditech PCT control Контроль Прокальцитонина из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 1мл х 2, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 2 | 28 110,00 | 56 220,00 |
|  | Контроль д-димера из комплекта Анализатор ichroma II  | Boditech D-Dimer control Контроль Д-димера из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 0,5мл х 2, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 2 | 28 110,00 | 56 220,00 |
|  | Высокочувствительный С-реактивный белок из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III  | ichroma™ hsCRP (High-Sensitivity C-Reactive Protein) Высокочувствительный С-реактивный белок, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 2 | 49 394,00 | 98 788,00 |
|  | Поверхностный антиген вируса Гепатита В из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III  | ichroma™ HbsAg Поверхностный антиген вируса Гепатита В, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 10 | 68 937,00 | 689 370,00 |
|  | Антитела к антигену вируса Гепатита С из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III  | ichroma™ Anti-HCV Антитела к антигену вируса Гепатита C, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 10 | 95 708,00 | 957 080,00 |
|  | Витамин Д из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | chroma™ Vitamin D Витамин Д, набор реагентов из комплекта Анализатор i-CHROMA II, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | набор | 2 | 72 149,00 | 144 298,00 |
|  | Контроль поверхностного антигена вируса Гепатита В из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III  | Boditech HBsAg control Контроль поверхностного атигена вируса Гепатита В из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 1мл х 2, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 1 | 29 065,00 | 29 065,00 |
|  | Контроль антител к антигену вируса Гепатита С из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III (2 х 1 мл) | Boditech HCV control Контроль антител к антигену вируса Гепатита С из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 1мл х 2, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 1 | 29 065,00 | 29 065,00 |
|  | Контроль Витамина Д из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III  | Boditech Vitamin D control Контроль Витамина Д из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 2 пробирки, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 1 | 28 110,00 | 28 110,00 |
|  | URiTROL 1,2,3 (контрольная моча лиофилизированная, уровни 1, 2, 3) | URiTROL 1,2,3 (контрольная моча лиофилизированная, уровни 1,2,3) служит для обеспечения надежности и точности результатов полосок URiSCAN 11 и работы анализатора Uriscan optima, поставляется в картонной коробке (3фл/уп), температура хранения +2 + 8 C производитель: YD Diagnostics Corporation, КОРЕЯ | упак | 4 | 13 510,00 | 54 040,00 |

1. К объявлению об осуществлении закупок лекарственных средств, медицинских изделий способом запроса ценовых предложений (далее – объявление) прилагаются проект договора о закупках (приложение 1 к объявлению), техническая спецификация закупаемых товаров (приложение 2 к объявлению).
2. Ценовые предложения потенциальных поставщиков принимаются в запечатанном конверте до 09 ч. 30 мин. «8» февраля 2024 года включительно, по адресу: г. Алматы, пр.Абая, 91А, административный корпус, 9 этаж, кабинет отдела государственных закупок, при наличии документального подтверждения полномочий представителя потенциального поставщика на представление конверта с ценовым предложением. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями - 11 ч. 30 мин. «8» февраля 2024 года.
3. Потенциальные поставщики до истечения окончательного срока представления ценовых предложений вправе отзывать поданные ценовые предложения.
4. Предоставление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товаров в соответствии с условиями, предусмотренными объявлением, проектом договора о закупках, технической спецификацией закупаемых товаров.

Потенциальный поставщик для участия в закупках товаров подает 1 (одно) ценовое предложение, которое содержит следующие документы:

1) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, скрепленное подписью и печатью потенциального поставщика (для физического лица, если таковая имеется). В ценовое предложение потенциального поставщика включаются все расходы, предусмотренные проектом договора о закупках без учета НДС;

2) разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры;

3) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования**;**

4) оригинал технической спецификации (оформленное по форме согласно приложению 2 к объявлению), скрепленной подписью и печатью потенциального поставщика (для физического лица, если таковая имеется);

Условия поставки товаров, содержащиеся в ценовом предложении не должны противоречить условиям, содержащимся в размещенном организатором закупок электронном объявлении об осуществлении закупок товаров способом запроса ценовых предложений.

 Потенциальный поставщик-нерезидент Республики Казахстан предоставляет те же документы, предусмотренные объявлением, что и резиденты Республики Казахстан, либо документы, содержащие аналогичные сведения, с засвидетельствованным нотариусом переводом на язык объявления. При рассмотрении ценового предложения преимущество будет иметь перевод.

1. Ценовое предложение запечатывается в конверт и предоставляется потенциальным поставщиком организатору закупок в сроки и время, указанные в пункте 4 объявления.
2. На лицевой стороне запечатанного конверта с ценовым предложением потенциальный поставщик указывает:
3. наименование, адрес местонахождения, контактный телефон, электронный адрес потенциального поставщика,
4. наименование, адрес местонахождения организатора закупок,
5. наименование закупок товаров, работ, услуг, для участия в которых предоставляется ценовое предложение потенциального поставщика.

10. Конверт с ценовым предложением, предоставленный после истечения установленного срока и/или с нарушением требований пункта 9 объявления, не возвращается потенциальному поставщику.

11. Решение об утверждении итогов закупок товаров, работ, услуг способом запроса ценовых предложений публикуется в течение 3 (трех) рабочих дней со дня его утверждения на сайте **www.onco.kz**

12. Проект договора о закупках должен быть подписан потенциальным поставщиком в течение 5 (пяти) рабочих дней со дня предоставления ему заказчиком подписанного проекта договора о закупках.

13. В случае если потенциальный поставщик (поставщик) уклонился от заключения договора о закупках, не подписал проект договора о закупках в сроки, указанные пунктом 12 объявления, не исполнил или не надлежащим образом исполнил свои обязательства по заключенному с ним договору о закупках, то данный потенциальный поставщик (поставщик) вносится в Перечень ненадежных потенциальных поставщиков (поставщиков) МЗ РК.

14. Дополнительную информацию можно получить по тел.: + 7 (727) 292-10-75.

Уполномоченный представитель организатора закупок: Начальник отдела государственных закупок Кузембаев Т.М.

**Предоставление потенциальными поставщиками недостоверной информации по квалификационным требованиям или требованиям к товарам и услугам - является основанием для включения в перечень недобросовестных поставщиков.**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|

|  |  |
| --- | --- |
|  **Тауарды сатып алу туралы** **№ шарт**Алматы қ. 2024 жылғы «\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_ Әрекет ететін бұдан әрі **«Тапсырыс беруші»** деп аталатын **«Қазақ онкология және радиология ғылыми-зерттеу институты» АҚ "С. Ж. Асфендияров атындағы Қазақ ұлттық медицина университеті" КЕАҚ 12.01.2023 ж. №3 бұйрығы негізінде әрекет ететін Басқарма төрайымы  Д. Р. Қайдарова** және екінші жағынан, бұдан әрі «Жеткізуші» деп аталатын **«\_\_\_\_\_»**  **ЖШС** атынан **\_\_\_\_\_\_\_\_** негізінде іс-қимыл жасайтын **\_\_\_\_\_\_,** бұдан әрі бірге «Тараптар» деп аталып, «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету бойынша дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар, фармацевтикалық қызметтерді» Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымғы N 375 Қаулысы сәйкес және баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен жүргізілген ,осы Шартты (бұдан әрі– Шарт) жасасты және төмендегілер жөнінде келісті:1. **НЕГІЗГІ ЕРЕЖЕЛЕР**

 Осы Шартта төменде атап өтілген ұғымдар мына мағынаны білдіреді: * 1. «Шарт» – Тапсырыс беруші мен Жеткізушінің арасында Қазақстан Республикасының Заңы мен басқа да нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес жасалған, жазбаша нысанда тіркелген, Тараптар оған барлық қосымшалармен және толықтырулармен, сондай-ақ шартта сілтеме бар барлық құжаттамамен қол қоятын азаматтық-құқықтық акт;
	2. «Шарттың бағасы» «Шарттың бағасы» Тапсырысшы Жеткізушіге оның Шарт ауқымындағы өзінің барлық шартты міндеттемелерін толық орындағаны үшін төлеуге тиіс жалпы соманы білдіреді;
	3. 6) Төмендегі аталған құжаттар және ондағы айтылған ережелер осы Шартты құрайды және оның ажырамас бөлігі болып табылады, атап айтқанда:
1. осы Шарт;
2. Тауардың техникалық маманданымы (осы Шартқа № 1 қосымша);
3. **ШАРТТЫҢ МӘНІ**

2.1. Жеткізуші осы Шартқа сәйкес Тапсырыс берушінің **дәрі-дәрмектерді** (бұдан әрі мәтін бойынша – Тауар) Тауардың техникалық ерекшелігіне сәйкес (осы Шартқа № 1 қосымша) Тапсырысшының кеңсесіне жеткізу, ал Тапсырыс беруші тиісті сападағы Тауарды қабылдап алып, осы Шартта көзделген мерзімдер мен шарттарда төлеуге міндеттенеді. 1. **ШАРТТЫҢ ЖАЛПЫ СОМАСЫ**

**ЖӘНЕ ТӨЛЕУ ТӘРТІБІ**3.1. Осы Шарттың жалпы сомасы \_\_\_\_\_\_\_\_ **(\_\_\_) теңге 00 тиынді** құрайды (бұдан әрі Шарт бағасы), ұлғаю жағына қарай өзгермейді және оған: –Тауардың құны;– осы Шарт пен оның Қосымшаларында көзделген Тауарды жеткізумен байланысты ілеспе қызметтер мен Жеткізушінің өзге шығыстары кіреді. 3.2. Тапсырыс беруші осы Шарттың 3.1-тармағында көрсетілген Шарт бағасының төлемін келесі ретпен жасалады: – 30 (отыз) күнтізбелік күн ішінде.3.3. Төлеу үшін мынадай құжаттар керек: 1) төлем шоты; 2) шот-фактура; 3) қорларды бір жаққа жіберу жүкқұжаты. Салықтар мен бюджетке төленетін басқа да міндетті төлемдер Қазақстан Республикасының салық заңнамасына сәйкес төленуге тиіс.1. **ТАУАРДЫ ҚАБЫЛДАУ-ТАПСЫРУ**

4.1. Тауарды жеткізу және түсіру Жеткізушінің есебінен Тапсырыс беруші орналасқан **Алматы қ., Абая даңғ., 91 үй** жүзеге асырылады.4.2. Тауарды қабылдау-тапсыру Тауар жеткізілгеннен кейін, Тараптардың уәкілетті өкілдері тауар-жүкқұжатына қол қою арқылы жүзеге асырылады.Тауарды қабылдау-тапсыру актісіне қол қойылған сәттен бастап Тауарға меншік құқығы Тапсырыс берушіге өтеді. 4.3. Осы Шарт шеңберінде жеткізілетін тауар тауардың техникалық ерекшелігінің сапа стандарттарына (осы Шартқа №1 қосымша) сәйкес келуі немесе одан жоғары болуы тиіс.4.4. Тауарды жеткізу мерзімі Тапсырыс беруші аузша/жазбаша өтініш берген сәттен бастап 60 (алпыс) күнтізбелік күндерді құрайды.1. **ТАРАПТАРДЫҢ ҚҰҚЫҚТАРЫ МЕН МІНДЕТТЕРІ**
	1. Жеткізуші міндеттенеді:
		1. тиісті сападағы Тауарды Тауардың Техникалық маманданымында (осы Шартқа № 1 қосымша) көрсетілген санда, сипаттама мен бағада Тапсырыс беруші орналасқан немесе Тапсырыс беруші көрсеткен басқа мекенжайға осы Шарттың 4.4-тармағына сәйкес мерзімде жеткізуді жүзеге асырады.
		2. Тауардың қаптамасының Тауарды тасымалдау және Жеткізушінің шарттық міндеттемелерді орындауымен байланысты басқа да іс-қимылдары кезінде зақымдануына немесе бүлінуіне жол бермеуге төзімді болуын қамтамасыз етуге;
		3. осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін ешкімге толықтай немесе ішінара бермеуге;

Тапсырысшы міндеттенеді: Жеткізуші осы Шартқа сәйкес барлық міндеттемелерін тиісінше орындаған жағдайда, Тауарды осы Шарттың ережелеріне сәйкес төлеуге;Шарт бойынша өзінің барлық басқа да  міндеттемелерін тиісінше орындауға.Жеткізуші мынаған құқылы:жеткізілген Тауардың төлемін Шарттың ережелеріне сәйкес алуға;Тапсырыс берушіден Шарттың ережелерін тиісінше орындауды талап етуге.Тапсырыс беруші мынаған құқылы:  Тауардың Техникалық маманданымға (осы Шартқа № 1 қосымша) сәйкестігін тексеруге; Шартты одан әрі орындаудың орынсыз болуына байланысты, Жеткізушіге тиісті жазбаша хабарлама жіберіп, Шартты кез-келген уақытта бұзуға. Хабарламада Шартты бұзу себебі, сондай-ақ Шартты бұзу күшіне енетін күн көрсетіледі. Жеткізуші өзінің шарттық міндеттемелерін осы Шартта көрсетілген мерзімде жүзеге асырмаған жағдайда, Жеткізушіні Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасы мен осы Шарттың ережелеріне сәйкес жауапкершілікке тартып, осы Шартты бір жақты тәртіппен бұзуға; 5.1.4. Шартқа қол қойған күннен 10 (он) жұмыс күні ішінде 3 (үш)% Шарттың 3.1-тармағында көрсетілген Шарттың сомасы, 2000 (екі мың еселенген) айлық есептік көрсеткіштен асатын жағдайда кепілдік берілген ақшалай жарна.1. **ТАРАПТАРДЫҢ ЖАУАПКЕРШІЛІГІ**

6.1. Тараптар осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындамағаны үшін немесе тиісінше орындамағаны үшін Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасының нормаларына сәйкес жауап береді. 6.2. Форс-мажорлық жағдайдарды есепке алмағанда, егер Жеткізуші Шарт бойынша қарастырылған мерзімде тауарды жеткізе алмаса, Тапсырыс беруші Шарт бойынша басқа құқықтарына нұқсан келтірмей, шарттық бағадан шегерілген немесе мерзімін бұза отырып жеткізілген тауар үшін жіберілген соманың 0,1% мөлшерінде айыппұл түрінде өсімді ұстап қалады 6.3. Осы Шарттың 3.2-тармағында белгіленген төлем мерзімі бұзылған жағдайда, Тапсырыс беруші Жеткізушіге төлем кешіктірілген әр бір банк күні үшін төленбеген соманың 0,1 ( нөл бүтін оннан бір), алайда орындалмаған міндеттеменің 1 (бір) % -нан аспайтын көлемде өсім төлейді.6.4. Өсім пен айыппұл сомасын төлеу Тараптарды осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін орындаудан босатпайды.1. **ТЕЖЕУСІЗ КҮШ ЖАҒДАЙЛАРЫ**

7.1. Тараптар осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындамағаны үшін, егер бұл әскери іс-қимылдарды, азаматтық толқыныстарды, індетті, қоршауды, тыйым салуды, жер сілкінісін, су тасқынын, өртті және басқа да табиғи зілзалаларды, мемлекеттік органдардың актілері мен форс-мажорға жататын және осы Шартты орындауға кедергі келтіретін өзге жағдайларды қоса алғанда, Тараптардың еркінен тыс болатын және алдын-ала болжауға, болдырмауға немесе жол бермеуге болмайтын тежеусіз күштің іс-қимылының салдарынан болған жағдайда жауап бермейді.7.2. Тежеусіз күш жағдайлары салдарынан осы Шарт бойынша өзі міндеттемелерін орындамайтын Тарап сондай жағдайлар басталған күннен бастап 48 (қырық сегіз) күн ішінде екінші Тарапты жазбаша түрде хабардар етуге және тежеусіз күш іс-қимылының тоқтау шамасына қарай осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін тиісінше орындау үшін барлық қажетті шараларды қолдануға тиіс. Осындай хабарлама немесе уақытылы хабарламау тиісті тежеусіз күш жағдайларымен тікелей байланысты жағдайларды қоспағанда, хабарламау немесе уақытылы хабарламау Тарапты осы Шарт бойынша міндеттемелерді орындамау жауапкершілігінен босататын негіз ретінде кез-келген тежеусіз күш жағдайына сілтеме жасау құқығынан айырады. 7.3. Тежеусіз күш жағдайларының туындауы мен оның ұзақтық фактісі уәкілетті органдар беретін құжаттармен расталады.1. **ҚҰПИЯЛЫҚ**

8.1. Ақпаратты жариялау ҚР заңнамасында қарастырылған немесе ол уәкілетті мемлекеттік органдардың ресми сұратуының негізінде жүзеге асырылатын жағдайларды қоспағанда, Тараптар жалпы Шарттың ережелері мен ақпаратты ұсынатын тарап құпиялы ретінде белгілеген барлық көрсетілген ақпаратты екінші тарап ұсынатын тараптың жазбаша рұқсатынсыз ешқандай үшінші тарапқа жариялай алмайды деп таниды.1. **ДАУЛАРДЫ ШЕШУ ТӘРТІБІ**

 9.1. Осы Шартты орындау кезінде туындайтын барлық даулар мен келіспеушіліктер келіссөз жолымен шешіледі. 9.2. Егер Тараптар келiссөздер арқылы келiсiмге жетпеген жағдайда, даулар Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңдарына сәйкес Тапсырыс беруші орналасқан жерде қуыным өтініш беру арқылы сотта қаралады.1. **ШАРТТЫҢ ҚОЛДАНЫЛУ МЕРЗІМІ**

10.1. Осы Шарт Тараптар қол қойған күннен бастап күшіне енеді және 2024 жылғы желтоқсанның 31-не дейін, ал Тауардың сапа кепілдігі мен оған кепілдік қызмет көрсету жөніндегі міндеттемелерді қоса алғанда, Тараптардың өздерінің шарттық міндеттемелерін орындауға қатысты бөлігі – толық орындалғанға дейін қолданылады. 1. **ҚОРЫТЫНДЫ ЕРЕЖЕЛЕР**

11.1. Осы Шартқа енгізілетін барлық өзгерістер мен толықтырулар Тараптардың келісімімен қабылданады және Тараптардың уәкілетті өкілдері қол қоятын қосымша келісіммен ресімделеді және ол осы Шарттың ажырамас бөлігі болып табылады. 11.2. Мемлекеттік сатып алу туралы осы шартқа, Жеткізушіні таңдауға негіз болған сапа мен басқа ережелер өзгермейтін талаппен, мына жағдайларда өзгерістер енгізуге жол беріледі:1) сатып алынатын Тауар көлеміне қажеттіліктің кемуімен немесе артуымен байланысты, Тауардың техникалық маманданымында (осы Шартқа 1-қосымшада) көрсетілген Тауардың бірлік құнының бағасы өзгермейтін талаппен, Шарттың бағасын арттыруға немесе азайтуға қатысты бөлігіне;2) егер Жеткізуші Тапсырыс берушіге осы Шартты орындау процесінде Тауар бірлігінің бағасы өзгермейтін талаппен, сапасы және (немесе) техникалық сипаттамалары не болмаса жеткізу мерзімдері мен жағдайлары жақсы Тауарды ұсынған жағдайда; 3) Тауарлардың бағасы және тиісінше Шарт сомасының төмендеуіне қатысты Тараптардың өзара келісімі бойынша.11.3. Осы Шартқа жүргізілген мемлекеттік сатудың және (немесе) Жеткізуші таңдау үшін негіз болып табылатын ережелердің және (немесе) ұсыныстың мазмұнын өзгертуі мүмкін өзгерістерді енгізуге жол берілмейді. 11.4. Тараптардың бірі таратылған жағдайда, Шарт бойынша олардың құқықтары мен міндеттемелері тоқтатылмайды және олардың құқық иеленушілеріне өтеді. 11.5. Бір Тарап екінші Тарапқа Шартқа сәйкес жіберетін кез-келген хабарлама хат, жеделхат, телекс немесе факс түрінде жіберіліп, кейін осы құжатты алушы Тараптың мекенжайына осы құжаттың түпнұсқасы жолданады. 11.6. Хабарлама жеткізілген күннен кейін немесе күшіне ену көрсетілген күннен (егер хабарламада көрсетілсе) бастап, осы күндердің қайсысы кешірек жететіне байланысты күшіне енеді.11.7. Шарт Тараптардың арасында қол жеткізілген келісімнің толық мәтіні болып табылады. 11.8. Осы Шарт заңды күші бірдей екі данада, мемлекеттік және орыс тілдерінде, Тараптардың әрқайсысы үшін бір данадан жасалды. Осы Шарттың мемлекеттік және орыс тілдеріндегі мәтіндерінің арасында сәйкессіздіктер болған жағдайда, Тараптар орыс тіліндегі мәтінді басшылыққа алады.**ТАРАПТАРДЫҢ ЗАҢДЫ МЕКЕНЖАЙЛАРЫ МЕН ДЕРЕКТЕМЕЛЕРІ:** **«Тапсырысшы»****"Қазақ онкология және радиология ғылыми-зерттеу институты" АҚ**г.Алматы, Алмалинский район, проспект Абая, 91БИН 990240007098ИИК KZ878562203115945613БИК KCJBKZKXАО «Банк ЦентрКредит», филиал в г.Алматы Тел.: 8(727)2921075**Басқарма төрайымы.****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Кайдарова Д. Р.****(қолы)****МП****«Жеткізуші»****«\_\_\_\_\_\_\_» ЖШС** Заңды мекенжайы:  **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** (подпись)**МО** | **Договор №** **о закупках товара**г. Алматы «\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 года**АО «Казахский научно-исследовательский институт онкологии и радиологии»**, именуемый (ое)(ая) в дальнейшем **«Заказчик»**, от лица которого выступает **Председателя правления Кайдарова Д.Р.**, действующая на основании **Приказа НАО «Казахский национальный медицинский университет имени С.Д Асфендиярова» №1 от 12.01.2023г.** действующая на основании **Приказа НАО «Казахский национальный медицинский университет имени С.Д Асфендиярова» №3 от 20.12.2018г.** с одной стороны, и **ТОО «\_\_\_\_\_\_\_»,** именуемое в дальнейшем **«Поставщик»,** в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**,** действующей на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, с другой стороны, в дальнейшем совместно именуемые «Стороны», в соответствии с главой 9 постановления Правительства РК от 4 июня 2021 года №375 «Об утверждении 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», способом запроса ценовых предложений заключили настоящий Договор о закупках товара (далее по тексту – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:1. **ОСНОВНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ**

В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:1. «Договор» - гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Законом и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;
2. «Цена Договора» означает общую сумму, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику и в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств;
3. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют настоящий Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно:
4. настоящий Договор;
5. Техническая спецификация товара (Приложение №1 к настоящему Договору);
6. **ПРЕДМЕТ ДОГОВОРА**
	1. В соответствии с настоящим Договором Поставщик принимает на себя обязательство осуществить поставку **медицинских изделий** (далее по тексту – Товар), согласно Технической спецификации товара (Приложение № 1 к настоящему Договору) в офис Заказчика, а Заказчик обязуется принять и оплатить Товар надлежащего качества, в сроки и на условиях, предусмотренных настоящим Договором.

 **ЦЕНА ДОГОВОРА И ПОРЯДОК ОПЛАТЫ*** 1. Цена Договора составляет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ **(\_\_\_\_\_) тенге 00 тиын** (далее по тексту – цена Договора), изменению в сторону увеличения не подлежит и включает в себя:

- стоимость Товара;--сопутствующие услуги, связанные с поставкой Товара, предусмотренного настоящим Договором и его Приложениями и иные расходы Поставщика.* 1. Оплата цены Договора указанной в пункте 3.1. настоящего Договора осуществляется Заказчиком в следующем порядке:

- в течение 30 (тридцати) календарных дней после поставки товара и предоставления Поставщиком документов указанных в п.3.3. Договора.* 1. Необходимые документы, предшествующие оплате: 1) счет на оплату, 2) счет-фактура, 3) накладная на отпуск запасов на сторону.

. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.1. **ПРИЕМ-ПЕРЕДАЧА ТОВАРА**
	1. Поставка и разгрузка Товара осуществляется за счет Поставщика по месту нахождения Заказчика по адресу **г. Алматы, пр. Абая, дом 91**.
	2. Прием-передача Товара осуществляется в момент поставки Товара, путем подписания уполномоченными представителями Сторон накладной на отпуск запасов на сторону.

Право собственности на Товар переходит Заказчику с момента подписания накладной на отпуск запасов на сторону.* 1. Товар, поставляемый в рамках настоящего Договора, должен соответствовать или быть выше стандартов качества указанных в Технической спецификации товара (Приложение №1 к настоящему Договору).
	2. Срок поставки Товара составляет 60 (шестьдесят) календарных дней, с момента подачи Заказчиком письменной заявки.
1. **ПРАВА И ОБЯЗАННОСТИ СТОРОН**
	1. Поставщик обязуется:
		1. осуществить поставку Товара надлежащего качества в соответствии с количеством, характеристиками, ценой указанными в Технической спецификации товара (Приложение №1 к настоящему Договору), в сроки согласно пункта 4.4. Договора, по месту нахождения Заказчика или иному адресу указанному Заказчиком.
		2. обеспечить упаковку Товара, способную предотвратить повреждения или порчу Товара во время транспортировки Товара и других действий, связанных с исполнением Поставщиком договорных обязательств;
		3. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора, являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика. 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;
		4. В течении 10 (десяти) рабочих дней со дня заключения Договора, внести обеспечение исполнения Договора в размере 3% (трех) процентов от суммы Договора, указанной в пункте 3.1 в виде: гарантийного денежного взноса, при условии, что сумма договора превышает 2000 (Двухтысячикратный) месячный расчетный показатель.
2. **ОТВЕТСТВЕННОСТЬ СТОРОН**
	1. Стороны несут ответственность за неисполнение либо ненадлежащее исполнение обязательств по настоящему Договору в соответствии с нормами действующего законодательства Республики Казахстан.
	2. 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% от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.
	3. При нарушении срока оплаты, установленного пунктом 3.2. настоящего Договора, Заказчик уплачивает Поставщику пеню в размере 0,1 (ноль целых одна десятая) % от неоплаченной суммы за каждый банковский день просрочки платежа.
	4. Оплата суммы пени и штрафа не освобождает Стороны от выполнения своих обязательств по настоящему Договору.
3. **ФОРС-МАЖОР**
	1. Стороны не несут ответственности за неисполнение обязательств по настоящему Договору, если это обусловлено действием обстоятельств непреодолимой силы (форс-мажорных обстоятельств), т.е. обстоятельств, которые возникают помимо воли Сторон и которые нельзя предвидеть, избежать или предотвратить, включая военные действия, гражданские волнения, эпидемии, блокаду, эмбарго, землетрясения, наводнения, пожары и другие стихийные бедствия, акты государственных органов и иные обстоятельства, относящиеся к форс-мажорным и препятствующие исполнению настоящего Договора.
	2. Сторона, не исполняющая своих обязательств по настоящему Договору вследствие действия обстоятельств непреодолимой силы, обязана в течение 48 (сорок восемь) часов с момента действия данных обстоятельств известить об этом другую Сторону и принять все необходимые меры для надлежащего исполнения своих обязательств по настоящему Договору по мере прекращения действия обстоятельств непреодолимой силы. Не уведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любое обстоятельство непреодолимой силы как на основание, освобождающее от ответственности за неисполнения обязательств по Договору, за исключением случаев, когда такое не уведомление или несвоевременное уведомление прямо вызвано соответствующим обстоятельством Форс-мажора.
	3. Фактом подтверждения возникновения и длительности форс-мажорных обстоятельств являются документы, выданные уполномоченными органами.
4. **КОНФИДЕНЦИАЛЬНОСТЬ**
	1. Стороны признают, что условия Договора в целом и вся информация, обозначенная предоставляющей стороной как конфиденциальная, не может разглашаться другой стороной никакой третьей стороне без письменного разрешения стороны, предоставляющей указанную информацию, за исключением случаев, в которых такое разглашение предписывается законодательством РК либо осуществляется на основании официальных запросов уполномоченных государственных органов.
5. **ПОРЯДОК РАЗРЕШЕНИЯ СПОРОВ**
	1. Споры и разногласия, возникающие в ходе исполнения обязательств по настоящему Договору, разрешаются Сторонами путем переговоров.
	2. В случае если Стороны не достигли согласия путем переговоров, споры рассматриваются судом в соответствии с действующим законодательством Республики Казахстан, путем подачи исковых заявлений по месту нахождения Заказчика.
6. **СРОК ДЕЙСТВИЯ ДОГОВОРА**
	1. Настоящий Договор вступает в силу со дня его подписания Сторонами и действует до 31 декабря 2024 года, а в части исполнения Сторонами своих договорных обязательств, включая обязательства по гарантии качества Товара и гарантийного обслуживания - до полного их выполнения.
7. **ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ**
	1. Все изменения и дополнения к настоящему Договору принимаются по согласованию Сторон и оформляются дополнительным соглашением, которое подписывается уполномоченными представителями Сторон и является неотъемлемой частью настоящего Договора.
	2. Внесение изменения в настоящий Договор о государственных закупках при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора Поставщика, допускается:
8. в части уменьшения либо увеличения цены Договора, связанной с уменьшением либо увеличением потребности в объеме приобретаемого Товара, при условии неизменности цены за единицу Товара, указанной в Технической спецификации товара (Приложении №1 к настоящему Договору);
9. в случае, если Поставщик в процессе исполнения настоящего Договора предложил Заказчику, при условии неизменности цены за единицу Товара, Товар лучший по качеству и (или) техническим характеристикам, либо срокам и (или) условиям поставки Товара.
10. по взаимному согласию Сторон в части уменьшения цены на Товар и соответственно суммы Договора.
	1. Не допускается вносить в настоящий Договор изменения, которые могут изменить содержание условий проведенных государственных закупок и (или) предложения, явившихся основой для выбора Поставщика.
	2. В случае реорганизации одной из Сторон, права и обязанности по Договору не прекращаются и переходят к правопреемникам Сторон.
	3. Любое уведомление, которое одна Сторона направляет другой Стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала данного документа в адрес получающей Стороны.
	4. 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.
	5. Договор представляет собой полный текст соглашения, достигнутого между Сторонами.
	6. Настоящий Договор составлен в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, на государственном и русском языках, по одному экземпляру для каждой из Сторон. В случае возникновления разночтений между текстами настоящего Договора на государственном и русском языках, Стороны руководствуются текстом на русском языке.

**ЮРИДИЧЕСКИЕ АДРЕСА И РЕКВИЗИТЫ СТОРОН:****«Заказчик»****АО "Казахский научно-исследовательский институт онкологии и радиологии"**г.Алматы, Алмалинский район, проспект Абая, 91БИН 990240007098ИИК KZ878562203115945613БИК KCJBKZKXАО «Банк ЦентрКредит», филиал в г.Алматы Тел.: 8(727)2921075**Председатель правления****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Кайдарова Д. Р.****(подпись)****МП****«Поставщик»****ТОО «\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_»****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  (подпись)**МП** |

 |

|  |  |
| --- | --- |
|  **Тауарды сатып алу туралы** **№ шарт**Алматы қ. 2020 жылғы «\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_ Әрекет ететін бұдан әрі **«Тапсырыс беруші»** деп аталатын **«Қазақ онкология және радиология ғылыми-зерттеу институты» АҚ "С. Ж. Асфендияров атындағы Қазақ ұлттық медицина университеті" КЕАҚ 20.12.2018 ж. №3 бұйрығы негізінде әрекет ететін Басқарма төрайымы м.а. Д. Р. Қайдарова** және екінші жағынан, бұдан әрі «Жеткізуші» деп аталатын **«\_\_\_\_\_»**  **ЖШС** атынан **\_\_\_\_\_\_\_\_** негізінде іс-қимыл жасайтын **\_\_\_\_\_\_,** бұдан әрі бірге «Тараптар» деп аталып, «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету бойынша дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар, фармацевтикалық қызметтерді» Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2009 жылғы 30 қазандағы N 1729 Қаулысы сәйкес және баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен жүргізілген ,осы Шартты (бұдан әрі– Шарт) жасасты және төмендегілер жөнінде келісті:1. **НЕГІЗГІ ЕРЕЖЕЛЕР**

 Осы Шартта төменде атап өтілген ұғымдар мына мағынаны білдіреді: * 1. «Шарт» – Тапсырыс беруші мен Жеткізушінің арасында Қазақстан Республикасының Заңы мен басқа да нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес жасалған, жазбаша нысанда тіркелген, Тараптар оған барлық қосымшалармен және толықтырулармен, сондай-ақ шартта сілтеме бар барлық құжаттамамен қол қоятын азаматтық-құқықтық акт;
	2. «Шарттың бағасы» «Шарттың бағасы» Тапсырысшы Жеткізушіге оның Шарт ауқымындағы өзінің барлық шартты міндеттемелерін толық орындағаны үшін төлеуге тиіс жалпы соманы білдіреді;
	3. 6) Төмендегі аталған құжаттар және ондағы айтылған ережелер осы Шартты құрайды және оның ажырамас бөлігі болып табылады, атап айтқанда:
1. осы Шарт;
2. Тауардың техникалық маманданымы (осы Шартқа № 1 қосымша);
3. **ШАРТТЫҢ МӘНІ**

2.1. Жеткізуші осы Шартқа сәйкес Тапсырыс берушінің **дәрі-дәрмектерді** (бұдан әрі мәтін бойынша – Тауар) Тауардың техникалық ерекшелігіне сәйкес (осы Шартқа № 1 қосымша) Тапсырысшының кеңсесіне жеткізу, ал Тапсырыс беруші тиісті сападағы Тауарды қабылдап алып, осы Шартта көзделген мерзімдер мен шарттарда төлеуге міндеттенеді. 1. **ШАРТТЫҢ ЖАЛПЫ СОМАСЫ**

**ЖӘНЕ ТӨЛЕУ ТӘРТІБІ**3.1. Осы Шарттың жалпы сомасы \_\_\_\_\_\_\_\_ **(\_\_\_) теңге 00 тиынді** құрайды (бұдан әрі Шарт бағасы), ұлғаю жағына қарай өзгермейді және оған: –Тауардың құны;– осы Шарт пен оның Қосымшаларында көзделген Тауарды жеткізумен байланысты ілеспе қызметтер мен Жеткізушінің өзге шығыстары кіреді. 3.2. Тапсырыс беруші осы Шарттың 3.1-тармағында көрсетілген Шарт бағасының төлемін келесі ретпен жасалады: – 30 (отыз) күнтізбелік күн ішінде.3.3. Төлеу үшін мынадай құжаттар керек: 1) төлем шоты; 2) шот-фактура; 3) қорларды бір жаққа жіберу жүкқұжаты. Салықтар мен бюджетке төленетін басқа да міндетті төлемдер Қазақстан Республикасының салық заңнамасына сәйкес төленуге тиіс.1. **ТАУАРДЫ ҚАБЫЛДАУ-ТАПСЫРУ**

4.1. Тауарды жеткізу және түсіру Жеткізушінің есебінен Тапсырыс беруші орналасқан **Алматы қ., Абая даңғ., 91 үй** жүзеге асырылады.4.2. Тауарды қабылдау-тапсыру Тауар жеткізілгеннен кейін, Тараптардың уәкілетті өкілдері тауар-жүкқұжатына қол қою арқылы жүзеге асырылады.Тауарды қабылдау-тапсыру актісіне қол қойылған сәттен бастап Тауарға меншік құқығы Тапсырыс берушіге өтеді. 4.3. Осы Шарт шеңберінде жеткізілетін тауар тауардың техникалық ерекшелігінің сапа стандарттарына (осы Шартқа №1 қосымша) сәйкес келуі немесе одан жоғары болуы тиіс.4.4. Тауарды жеткізу мерзімі Тапсырыс беруші аузша/жазбаша өтініш берген сәттен бастап 60 (алпыс) күнтізбелік күндерді құрайды.1. **ТАРАПТАРДЫҢ ҚҰҚЫҚТАРЫ МЕН МІНДЕТТЕРІ**
	1. Жеткізуші міндеттенеді:
		1. тиісті сападағы Тауарды Тауардың Техникалық маманданымында (осы Шартқа № 1 қосымша) көрсетілген санда, сипаттама мен бағада Тапсырыс беруші орналасқан немесе Тапсырыс беруші көрсеткен басқа мекенжайға осы Шарттың 4.4-тармағына сәйкес мерзімде жеткізуді жүзеге асырады.
		2. Тауардың қаптамасының Тауарды тасымалдау және Жеткізушінің шарттық міндеттемелерді орындауымен байланысты басқа да іс-қимылдары кезінде зақымдануына немесе бүлінуіне жол бермеуге төзімді болуын қамтамасыз етуге;
		3. осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін ешкімге толықтай немесе ішінара бермеуге;

Тапсырысшы міндеттенеді: Жеткізуші осы Шартқа сәйкес барлық міндеттемелерін тиісінше орындаған жағдайда, Тауарды осы Шарттың ережелеріне сәйкес төлеуге;Шарт бойынша өзінің барлық басқа да  міндеттемелерін тиісінше орындауға.Жеткізуші мынаған құқылы:жеткізілген Тауардың төлемін Шарттың ережелеріне сәйкес алуға;Тапсырыс берушіден Шарттың ережелерін тиісінше орындауды талап етуге.Тапсырыс беруші мынаған құқылы:  Тауардың Техникалық маманданымға (осы Шартқа № 1 қосымша) сәйкестігін тексеруге; Шартты одан әрі орындаудың орынсыз болуына байланысты, Жеткізушіге тиісті жазбаша хабарлама жіберіп, Шартты кез-келген уақытта бұзуға. Хабарламада Шартты бұзу себебі, сондай-ақ Шартты бұзу күшіне енетін күн көрсетіледі. Жеткізуші өзінің шарттық міндеттемелерін осы Шартта көрсетілген мерзімде жүзеге асырмаған жағдайда, Жеткізушіні Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасы мен осы Шарттың ережелеріне сәйкес жауапкершілікке тартып, осы Шартты бір жақты тәртіппен бұзуға; 5.1.4. Шартқа қол қойған күннен 10 (он) жұмыс күні ішінде 3 (үш)% Шарттың 3.1-тармағында көрсетілген Шарттың сомасы, 2000 (екі мың еселенген) айлық есептік көрсеткіштен асатын жағдайда кепілдік берілген ақшалай жарна.1. **ТАРАПТАРДЫҢ ЖАУАПКЕРШІЛІГІ**

6.1. Тараптар осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындамағаны үшін немесе тиісінше орындамағаны үшін Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасының нормаларына сәйкес жауап береді. 6.2. Форс-мажорлық жағдайдарды есепке алмағанда, егер Жеткізуші Шарт бойынша қарастырылған мерзімде тауарды жеткізе алмаса, Тапсырыс беруші Шарт бойынша басқа құқықтарына нұқсан келтірмей, шарттық бағадан шегерілген немесе мерзімін бұза отырып жеткізілген тауар үшін жіберілген соманың 0,1% мөлшерінде айыппұл түрінде өсімді ұстап қалады 6.3. Осы Шарттың 3.2-тармағында белгіленген төлем мерзімі бұзылған жағдайда, Тапсырыс беруші Жеткізушіге төлем кешіктірілген әр бір банк күні үшін төленбеген соманың 0,1 ( нөл бүтін оннан бір), алайда орындалмаған міндеттеменің 1 (бір) % -нан аспайтын көлемде өсім төлейді.6.4. Өсім пен айыппұл сомасын төлеу Тараптарды осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін орындаудан босатпайды.1. **ТЕЖЕУСІЗ КҮШ ЖАҒДАЙЛАРЫ**

7.1. Тараптар осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындамағаны үшін, егер бұл әскери іс-қимылдарды, азаматтық толқыныстарды, індетті, қоршауды, тыйым салуды, жер сілкінісін, су тасқынын, өртті және басқа да табиғи зілзалаларды, мемлекеттік органдардың актілері мен форс-мажорға жататын және осы Шартты орындауға кедергі келтіретін өзге жағдайларды қоса алғанда, Тараптардың еркінен тыс болатын және алдын-ала болжауға, болдырмауға немесе жол бермеуге болмайтын тежеусіз күштің іс-қимылының салдарынан болған жағдайда жауап бермейді.7.2. Тежеусіз күш жағдайлары салдарынан осы Шарт бойынша өзі міндеттемелерін орындамайтын Тарап сондай жағдайлар басталған күннен бастап 48 (қырық сегіз) күн ішінде екінші Тарапты жазбаша түрде хабардар етуге және тежеусіз күш іс-қимылының тоқтау шамасына қарай осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін тиісінше орындау үшін барлық қажетті шараларды қолдануға тиіс. Осындай хабарлама немесе уақытылы хабарламау тиісті тежеусіз күш жағдайларымен тікелей байланысты жағдайларды қоспағанда, хабарламау немесе уақытылы хабарламау Тарапты осы Шарт бойынша міндеттемелерді орындамау жауапкершілігінен босататын негіз ретінде кез-келген тежеусіз күш жағдайына сілтеме жасау құқығынан айырады. 7.3. Тежеусіз күш жағдайларының туындауы мен оның ұзақтық фактісі уәкілетті органдар беретін құжаттармен расталады.1. **ҚҰПИЯЛЫҚ**

8.1. Ақпаратты жариялау ҚР заңнамасында қарастырылған немесе ол уәкілетті мемлекеттік органдардың ресми сұратуының негізінде жүзеге асырылатын жағдайларды қоспағанда, Тараптар жалпы Шарттың ережелері мен ақпаратты ұсынатын тарап құпиялы ретінде белгілеген барлық көрсетілген ақпаратты екінші тарап ұсынатын тараптың жазбаша рұқсатынсыз ешқандай үшінші тарапқа жариялай алмайды деп таниды.1. **ДАУЛАРДЫ ШЕШУ ТӘРТІБІ**

 9.1. Осы Шартты орындау кезінде туындайтын барлық даулар мен келіспеушіліктер келіссөз жолымен шешіледі. 9.2. Егер Тараптар келiссөздер арқылы келiсiмге жетпеген жағдайда, даулар Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңдарына сәйкес Тапсырыс беруші орналасқан жерде қуыным өтініш беру арқылы сотта қаралады.1. **ШАРТТЫҢ ҚОЛДАНЫЛУ МЕРЗІМІ**

10.1. Осы Шарт Тараптар қол қойған күннен бастап күшіне енеді және 2020 жылғы желтоқсанның 31-не дейін, ал Тауардың сапа кепілдігі мен оған кепілдік қызмет көрсету жөніндегі міндеттемелерді қоса алғанда, Тараптардың өздерінің шарттық міндеттемелерін орындауға қатысты бөлігі – толық орындалғанға дейін қолданылады. 1. **ҚОРЫТЫНДЫ ЕРЕЖЕЛЕР**

11.1. Осы Шартқа енгізілетін барлық өзгерістер мен толықтырулар Тараптардың келісімімен қабылданады және Тараптардың уәкілетті өкілдері қол қоятын қосымша келісіммен ресімделеді және ол осы Шарттың ажырамас бөлігі болып табылады. 11.2. Мемлекеттік сатып алу туралы осы шартқа, Жеткізушіні таңдауға негіз болған сапа мен басқа ережелер өзгермейтін талаппен, мына жағдайларда өзгерістер енгізуге жол беріледі:1) сатып алынатын Тауар көлеміне қажеттіліктің кемуімен немесе артуымен байланысты, Тауардың техникалық маманданымында (осы Шартқа 1-қосымшада) көрсетілген Тауардың бірлік құнының бағасы өзгермейтін талаппен, Шарттың бағасын арттыруға немесе азайтуға қатысты бөлігіне;2) егер Жеткізуші Тапсырыс берушіге осы Шартты орындау процесінде Тауар бірлігінің бағасы өзгермейтін талаппен, сапасы және (немесе) техникалық сипаттамалары не болмаса жеткізу мерзімдері мен жағдайлары жақсы Тауарды ұсынған жағдайда; 3) Тауарлардың бағасы және тиісінше Шарт сомасының төмендеуіне қатысты Тараптардың өзара келісімі бойынша.11.3. Осы Шартқа жүргізілген мемлекеттік сатудың және (немесе) Жеткізуші таңдау үшін негіз болып табылатын ережелердің және (немесе) ұсыныстың мазмұнын өзгертуі мүмкін өзгерістерді енгізуге жол берілмейді. 11.4. Тараптардың бірі таратылған жағдайда, Шарт бойынша олардың құқықтары мен міндеттемелері тоқтатылмайды және олардың құқық иеленушілеріне өтеді. 11.5. Бір Тарап екінші Тарапқа Шартқа сәйкес жіберетін кез-келген хабарлама хат, жеделхат, телекс немесе факс түрінде жіберіліп, кейін осы құжатты алушы Тараптың мекенжайына осы құжаттың түпнұсқасы жолданады. 11.6. Хабарлама жеткізілген күннен кейін немесе күшіне ену көрсетілген күннен (егер хабарламада көрсетілсе) бастап, осы күндердің қайсысы кешірек жететіне байланысты күшіне енеді.11.7. Шарт Тараптардың арасында қол жеткізілген келісімнің толық мәтіні болып табылады. 11.8. Осы Шарт заңды күші бірдей екі данада, мемлекеттік және орыс тілдерінде, Тараптардың әрқайсысы үшін бір данадан жасалды. Осы Шарттың мемлекеттік және орыс тілдеріндегі мәтіндерінің арасында сәйкессіздіктер болған жағдайда, Тараптар орыс тіліндегі мәтінді басшылыққа алады.**ТАРАПТАРДЫҢ ЗАҢДЫ МЕКЕНЖАЙЛАРЫ МЕН ДЕРЕКТЕМЕЛЕРІ:** **«Тапсырысшы»****"Қазақ онкология және радиология ғылыми-зерттеу институты" АҚ**г.Алматы, Алмалинский район, проспект Абая, 91БСН 990240007098БСК ALMNKZKAЖСК KZ88826A1KZTD2021867 "АТФБанк" АҚТел.: 8(727)2921075**Басқарма төрайымы м.а.****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Кайдарова Д. Р.****(қолы)****МП****«Жеткізуші»****«\_\_\_\_\_\_\_» ЖШС** Заңды мекенжайы:  **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** (подпись)**МО** | **Договор №** **о закупках товара**г. Алматы «\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2020 года**АО «Казахский научно-исследовательский институт онкологии и радиологии»**, именуемый (ое)(ая) в дальнейшем **«Заказчик»**, от лица которого выступает **И.о. Председателя правления Кайдарова Д.Р.**, действующая на основании **Приказа НАО «Казахский национальный медицинский университет имени С.Д Асфендиярова» №3 от 20.12.2018г.** действующая на основании **Приказа НАО «Казахский национальный медицинский университет имени С.Д Асфендиярова» №3 от 20.12.2018г.** с одной стороны, и **ТОО «\_\_\_\_\_\_\_»,** именуемое в дальнейшем **«Поставщик»,** в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**,** действующей на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, с другой стороны, в дальнейшем совместно именуемые «Стороны», в соответствии с главой 10 постановления Правительства РК от 30 октября 2009 года №1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг», способом запроса ценовых предложений заключили настоящий Договор о закупках товара (далее по тексту – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:1. **ОСНОВНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ**

В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:1. «Договор» - гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Законом и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;
2. «Цена Договора» означает общую сумму, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику и в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств;
3. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют настоящий Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно:
4. настоящий Договор;
5. Техническая спецификация товара (Приложение №1 к настоящему Договору);
6. **ПРЕДМЕТ ДОГОВОРА**
	1. В соответствии с настоящим Договором Поставщик принимает на себя обязательство осуществить поставку **медикаментов** (далее по тексту – Товар), согласно Технической спецификации товара (Приложение № 1 к настоящему Договору) в офис Заказчика, а Заказчик обязуется принять и оплатить Товар надлежащего качества, в сроки и на условиях, предусмотренных настоящим Договором.

 **ЦЕНА ДОГОВОРА И ПОРЯДОК ОПЛАТЫ*** 1. Цена Договора составляет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ **(\_\_\_\_\_) тенге 00 тиын** (далее по тексту – цена Договора), изменению в сторону увеличения не подлежит и включает в себя:

- стоимость Товара;--сопутствующие услуги, связанные с поставкой Товара, предусмотренного настоящим Договором и его Приложениями и иные расходы Поставщика.* 1. Оплата цены Договора указанной в пункте 3.1. настоящего Договора осуществляется Заказчиком в следующем порядке:

- в течение 30 (тридцати) календарных дней после поставки товара и предоставления Поставщиком документов указанных в п.3.3. Договора.* 1. Необходимые документы, предшествующие оплате: 1) счет на оплату, 2) счет-фактура, 3) накладная на отпуск запасов на сторону.

. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.1. **ПРИЕМ-ПЕРЕДАЧА ТОВАРА**
	1. Поставка и разгрузка Товара осуществляется за счет Поставщика по месту нахождения Заказчика по адресу **г. Алматы, пр. Абая, дом 91**.
	2. Прием-передача Товара осуществляется в момент поставки Товара, путем подписания уполномоченными представителями Сторон накладной на отпуск запасов на сторону.

Право собственности на Товар переходит Заказчику с момента подписания накладной на отпуск запасов на сторону.* 1. Товар, поставляемый в рамках настоящего Договора, должен соответствовать или быть выше стандартов качества указанных в Технической спецификации товара (Приложение №1 к настоящему Договору).
	2. Срок поставки Товара составляет 60 (шестьдесят) календарных дней, с момента подачи Заказчиком письменной заявки.
1. **ПРАВА И ОБЯЗАННОСТИ СТОРОН**
	1. Поставщик обязуется:
		1. осуществить поставку Товара надлежащего качества в соответствии с количеством, характеристиками, ценой указанными в Технической спецификации товара (Приложение №1 к настоящему Договору), в сроки согласно пункта 4.4. Договора, по месту нахождения Заказчика или иному адресу указанному Заказчиком.
		2. обеспечить упаковку Товара, способную предотвратить повреждения или порчу Товара во время транспортировки Товара и других действий, связанных с исполнением Поставщиком договорных обязательств;
		3. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора, являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика. 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;
		4. В течении 10 (десяти) рабочих дней со дня заключения Договора, внести обеспечение исполнения Договора в размере 3% (трех) процентов от суммы Договора, указанной в пункте 3.1 в виде: гарантийного денежного взноса, при условии, что сумма договора превышает 2000 (Двухтысячикратный) месячный расчетный показатель.
2. **ОТВЕТСТВЕННОСТЬ СТОРОН**
	1. Стороны несут ответственность за неисполнение либо ненадлежащее исполнение обязательств по настоящему Договору в соответствии с нормами действующего законодательства Республики Казахстан.
	2. 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% от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.
	3. При нарушении срока оплаты, установленного пунктом 3.2. настоящего Договора, Заказчик уплачивает Поставщику пеню в размере 0,1 (ноль целых одна десятая) % от неоплаченной суммы за каждый банковский день просрочки платежа.
	4. Оплата суммы пени и штрафа не освобождает Стороны от выполнения своих обязательств по настоящему Договору.
3. **ФОРС-МАЖОР**
	1. Стороны не несут ответственности за неисполнение обязательств по настоящему Договору, если это обусловлено действием обстоятельств непреодолимой силы (форс-мажорных обстоятельств), т.е. обстоятельств, которые возникают помимо воли Сторон и которые нельзя предвидеть, избежать или предотвратить, включая военные действия, гражданские волнения, эпидемии, блокаду, эмбарго, землетрясения, наводнения, пожары и другие стихийные бедствия, акты государственных органов и иные обстоятельства, относящиеся к форс-мажорным и препятствующие исполнению настоящего Договора.
	2. Сторона, не исполняющая своих обязательств по настоящему Договору вследствие действия обстоятельств непреодолимой силы, обязана в течение 48 (сорок восемь) часов с момента действия данных обстоятельств известить об этом другую Сторону и принять все необходимые меры для надлежащего исполнения своих обязательств по настоящему Договору по мере прекращения действия обстоятельств непреодолимой силы. Не уведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любое обстоятельство непреодолимой силы как на основание, освобождающее от ответственности за неисполнения обязательств по Договору, за исключением случаев, когда такое не уведомление или несвоевременное уведомление прямо вызвано соответствующим обстоятельством Форс-мажора.
	3. Фактом подтверждения возникновения и длительности форс-мажорных обстоятельств являются документы, выданные уполномоченными органами.
4. **КОНФИДЕНЦИАЛЬНОСТЬ**
	1. Стороны признают, что условия Договора в целом и вся информация, обозначенная предоставляющей стороной как конфиденциальная, не может разглашаться другой стороной никакой третьей стороне без письменного разрешения стороны, предоставляющей указанную информацию, за исключением случаев, в которых такое разглашение предписывается законодательством РК либо осуществляется на основании официальных запросов уполномоченных государственных органов.
5. **ПОРЯДОК РАЗРЕШЕНИЯ СПОРОВ**
	1. Споры и разногласия, возникающие в ходе исполнения обязательств по настоящему Договору, разрешаются Сторонами путем переговоров.
	2. В случае если Стороны не достигли согласия путем переговоров, споры рассматриваются судом в соответствии с действующим законодательством Республики Казахстан, путем подачи исковых заявлений по месту нахождения Заказчика.
6. **СРОК ДЕЙСТВИЯ ДОГОВОРА**
	1. Настоящий Договор вступает в силу со дня его подписания Сторонами и действует до 31 декабря 2020 года, а в части исполнения Сторонами своих договорных обязательств, включая обязательства по гарантии качества Товара и гарантийного обслуживания - до полного их выполнения.
7. **ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ**
	1. Все изменения и дополнения к настоящему Договору принимаются по согласованию Сторон и оформляются дополнительным соглашением, которое подписывается уполномоченными представителями Сторон и является неотъемлемой частью настоящего Договора.
	2. Внесение изменения в настоящий Договор о государственных закупках при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора Поставщика, допускается:
8. в части уменьшения либо увеличения цены Договора, связанной с уменьшением либо увеличением потребности в объеме приобретаемого Товара, при условии неизменности цены за единицу Товара, указанной в Технической спецификации товара (Приложении №1 к настоящему Договору);
9. в случае, если Поставщик в процессе исполнения настоящего Договора предложил Заказчику, при условии неизменности цены за единицу Товара, Товар лучший по качеству и (или) техническим характеристикам, либо срокам и (или) условиям поставки Товара.
10. по взаимному согласию Сторон в части уменьшения цены на Товар и соответственно суммы Договора.
	1. Не допускается вносить в настоящий Договор изменения, которые могут изменить содержание условий проведенных государственных закупок и (или) предложения, явившихся основой для выбора Поставщика.
	2. В случае реорганизации одной из Сторон, права и обязанности по Договору не прекращаются и переходят к правопреемникам Сторон.
	3. Любое уведомление, которое одна Сторона направляет другой Стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала данного документа в адрес получающей Стороны.
	4. 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.
	5. Договор представляет собой полный текст соглашения, достигнутого между Сторонами.
	6. Настоящий Договор составлен в двух экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, на государственном и русском языках, по одному экземпляру для каждой из Сторон. В случае возникновления разночтений между текстами настоящего Договора на государственном и русском языках, Стороны руководствуются текстом на русском языке.

**ЮРИДИЧЕСКИЕ АДРЕСА И РЕКВИЗИТЫ СТОРОН:****«Заказчик»****АО "Казахский научно-исследовательский институт онкологии и радиологии"**г.Алматы, Алмалинский район, проспект Абая, 91БИН 990240007098БИК ALMNKZKAИИК KZ88826A1KZTD2021867 АО "АТФБанк"Тел.: 8(727)2921075 **И.о председателя правления****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Кайдарова Д. Р.****(подпись)****МП****«Поставщик»****ТОО «\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_»****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  (подпись)**МП** |

 |

 **Приложение № 1**

к договору о государственных

закупках товара № \_\_\_\_\_\_\_\_\_

 **Техническая спецификация** от «\_\_\_\_» **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_2022 года**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование**  | **Техническая спецификация** | **Ед изм.** | **Производитель** | **Сумма за ед.** | **Кол-во** | **Сумма, тенге** |
| 1 |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |  |  |  |
|  | **Итого** |  |  |  |  |  |  |

 **Заказчик Поставщик**

 **Председатель правления**

 **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Кайдарова Д. Р. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

Приложение 2 к объявлению

**Полное наименование, юридический и фактический адрес, банковские реквизиты потенциального поставщика**.

**Техническая спецификация**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование товара** | **Характеристика товара** | **Ед. изм.** | **Кол-во, объем** | Сроки и порядок поставки товаров | Место поставки товаров |
| 1 | Cellclean (очищающий раствор Cellclean) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L  | Сильнощелочной очиститель объем 50 мл, для удаления лизирующих реагентов, клеточных остатков и протеинов крови из гидравлической системы прибора. Предназначен для использования в гематологических анализаторах компании Sysmex моделей XN-350, XN-450, XN-550 (50 мл) +1 +30 C (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) | упак | 12 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 2 | Разбавитель цельной крови CELLPACK DCL из комплекта Автоматический гематологический анализатор СЕРИИ XN  | Разбавитель цельной крови для анализа количества и размеров эритроцитов и тромбоцитов с применением метода гидродинамической фокусировки (детектирование при постоянном токе) объем 20 литров для исследования общего анализа крови на Автоматических гематологических анализаторах серии XN для систем XN-1000, XN 1500, XN-2000, XN-3000, XN 3100, XN 9000, XN 9100 и Автоматических гематологических анализаторах XN-330, XN-350, XN-450 и XN-550 (20л) +2 +35 C (Sysmex Europe GmbH, Sysmex Europe GmbH (Германия)) (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) | упак | 50 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 3 | CELLPACK DFL (Разбавитель цельной крови для анализа ретикулоцитов и тромбоцитов CELLPACK DFL) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550  | Разбавитель цельной крови для анализа ретикулоцитов и тромбоцитов для исследовния общего анализа крови на автоматических гематологических анализаторах Sysmex XN 1000, 2000, 3000 и гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. (1л) +2 +35 C (Sysmex Europe GmbH, Sysmex Corporation (Япония) / Sysmex Europe GmbH (Германия)) (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ). Упаковка 1л. | упак | 5 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 4 | FLUOROCELL WDF (Окрашивающий реагент FLUOROCELL WDF) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L  | Реагент для окрашивания лейкоцитов в разбавленных образцах крови при дифференциальном подсчете лейкоцитов по 5 популяциям с помощью автоматическихгематологических анализаторов XN 10, XN 20 для систем XN-1000, XN-2000, XN-3000 моделей XN-350, XN-450, XN-550 (2х22мл) +2 +35 C (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ). Упаковка 2х22 мл. | упак | 12 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 5 | FLUOROCELL RET (Окрашивающий реагент FLUOROCELL RET) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей, XN-350, XN-450, XN-550  | Реагент , объем 2х12 мл, для окрашивания ретикулоцитов в разбавленных образцах крови при подсчете числа и процентного содержания ретикулоцитов и подсчете числа тромбоцитов с помощью автоматических гематологических анализаторов XN -350, XN -450, XN-550(2x12мл ) +2 +35 C (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) | упак | 6 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 6 | SULFOLYSER (Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L  | Реагент для определения количества гемоглобина в автоматических гематологических анализаторах, упаковка 500 мл, нетоксичный, цианид не содержащий реагент, на основе лаурил сульфата натрия, обеспечивающего лизирование клеточных мембран эритроцитов без повреждения гемоглобина. Концентрация лаурил сульфата натрия-1,7 г/л моделей XN-350, XN-450, XN-550 (1x500мл) +1 +30 С (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) | упак | 24 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 7 | LYSERCELL WDF (Лизирующий реагент LYSERCELL WDF) из комплекта Автоматический гематологический анализатор XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550  | Лизирующий реагент для гемолиза эритроцитови окрашивания компонентов лейкоцитов для исследовния общего анализа крови на автоматических гематологических анализаторах Sysmex XN 1000, 2000, 3000 и гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. (2 л) +2 +35 C (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) Упаковка 2л. | упак | 24 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 8 | XN-L Check L1 (Контрольная кровь XN-L Check L1) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN- | Контрольная кровь уровень L1 (низкий уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. 550 (Sysmex Corporation, Streck Inc. (США)) (Sysmex Corporation, ЯПОНИЯ ) | шт | 12 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 9 | XN-L Check L2 (Контрольная кровь XN-L Check L2) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN- | Контрольная кровь уровень L2 (нормальный уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. 550 (Sysmex Corporation, Streck Inc. (США)) (Sysmex Corporation, ЯПОНИЯ ) | шт | 12 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 10 | XN-L Check L3 (Контрольная кровь XN-L Check L3) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550  | Контрольная кровь уровень L3 (высокий уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. (Sysmex Corporation, Streck Inc. (США)) (Sysmex Corporation, ЯПОНИЯ ) | шт | 12 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 11 | Рекомбипластин 2Ж (реагент для ПВ и фиб.) - HemosIL RecombiPlas Tin 2G /Prothrombin Time Reagent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями  | Реагент для определения протромбинового времени (ПВ), МНО и расчетного фибриногена в человеческой цитратной плазме. Используется для оценки внешнего пути гемостаза и мониторинга ОАТ. В состав реагента входит рекомбинантный человеческий тканевой фактор, характеризующийся МИЧ ~ 1. Реагент стабилен на борту анализатора 4 дня. Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" ситеме анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). | упак | 20 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 12 | СинтАСил (АЧТВ реагент) - HemosIL SynthASIL из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями  | Реагент для определения активированного частично тромбинового времени (АЧТВ) в человеческой цитратной плазме. Метод АЧТВ используется в качестве основного скринингового метода для оценки нарушений внутреннего пути свертывания и для мониторинга гепариновой антикоагулянтной терапии. Метод чувствителен к сниженным концентрациям факторов контактной фазы, факторов внутреннего и общего пути свертывания, антикоагуляционному действию гепарина и наличию ингибиторов, в частности волчаночно-подобных антикоагулянтов. Рекомендован к использованию для предоперационной скрининговой диагностики. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" ситеме анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). | упак | 25 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 13 | Фибриноген QFA - HemosIL Fibrinogen, QFA Thrombin из комплекта Aнализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями  | Реагент для определения фибриногена по Клауссу в человеческой цитратной плазме. В состав реагента входит очищенный бычий тромбин в концентрации 100 ЕД/мл. Линейность метода составляет 35-1000 мг/дл. Реагент не чувствителен к прямым ингибиторам тромбина. Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 5 мл реагента). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 10 фл. по 5 мл реагента. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" ситеме анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). | шт | 4 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 14 | Тромбиновое время - HemosIL Thrombin Time из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Реагент для определения тромбинового времени в человеческой цитратной плазме. Анализ обычно выполняется для диагностики наследственного дефицита или дефектов фибриногена, для исключения контаминации гепарином. Измеряется время образования сгустка в исследуемом образце при превращении фибриногена в фибрин после добавления в плазму очищенного бычьего тромбина.Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 4 фл. по 8 мл реагента + 1 фл. по 9 мл разбавителя). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 4 фл. по 8 мл реагента + 1 фл. по 9 мл разбавителя. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" ситеме анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). | упак | 70 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 15 | Антитромбин жидкий - HemosIL, (уп.: 2 фл. по 2 мл реагента + 2 фл. по 2 мл субстрата) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS  | Реагент для определения гепарин-кофакторной активности антитромбина с использованием Xa фактора в качестве фермента-мишени. Используется для предоперационного скрининга, диагностики наследственного дефицита антитромбина у пациентов, склонных к тромбоэмболии. Метод характеризуется широкой динейностью 10-150% активности. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Метод определения: фотометрия с использованием хромогенного субстрата. Фасовка: 2 фл. по 2 мл реагента + 2 фл. по 2 мл субстрата, (64 исследования). Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" ситеме анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700), фирмы Instrumentation Laboratory (США). | шт | 7 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 16 | Калибровочная плазма - HemosIL Calibration plasma из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями  | Калибратор универсальный. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C. Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | упак | 4 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 17 | Нормальный контроль - HemosIL Normal Control из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями | Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: определение ПВ, АЧТВ, ТВ, фибриногена, одиночных факторов, антитромбина, плазминогена, ингибитора плазмина, протеинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона нормальных значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | упак | 7 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 18 | Низкий патологический контроль - HemosIL Low Abnormal Control из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями  | Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: ПВ, АЧТВ, ТВ, фибриногена, антитромбина, протеинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона низких патологических значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | упак | 4 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 19 | Высокий патологический контроль - HemosIL High Abnormal Control из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями  | Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: ПВ, АЧТВ, антитромбина, протеинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона высоких патологических значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | упак | 4 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 20 | Разбавитель факторов - HemosIL Factor Diluent из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями,  | Разбавитель плазмы. Предназначен для разбавления плазмы при проведении исследований. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Метод определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 100 мл). Температура хранения +15 +25 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | упак | 5 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 21 | Моющий агент - HemosIL Cleaning Agent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями  | Очищающий раствор. Предназначен для технического обслуживания лабораторного оборудования. В состав набора входит: гипохлорит натрия. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 80 мл). Температура хранения +15 +25 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | упак | 40 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 22 | Моющий раствор - HemosIL Cleaning Solution из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями,  | Очищающий раствор. Предназначен для ежедневной очистки коагулометров. В состав набора входит: соляная кислота. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 500 мл). Температура хранения +15 +25 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | упак | 32 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 23 | Реагент для промывания - HemosIL из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS  | Оптический референс. Предназначен для использования в качестве фона для оптических измерений (нефелометрия, фотометрия) и в качестве промывающей жидкости для деталей коагулометров. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в пластиковых канистрах объемом 4 литра. Температура хранения +15+25 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | шт | 80 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 24 | Кюветы 2400 шт из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro  | Измерительные ячейки. Предназначены для проведения исследований системы гемостаза на автоматических коагулометрах. Материал: оптически прозрачный пластик. Поставляется в картонных упаковках (6х100х4 =2400 шт.) ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS (SUNRISE TECHNOLOGIES, S.A., ИСПАНИЯ) (SUNRISE TECHNOLOGIES, S.A., ИСПАНИЯ) | упак | 55 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 25 | Концентрированный моющий раствор 500-мл из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400  | Концентрированный моющий раствор 500 мл из комплекта анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, объем 500 мл, t +15 +30 С, BioSystems S.A., ИСПАНИЯ | шт | 7 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 26 | Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200  | Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200 (4x20мл) +2 +30 C (BioSystems S.A., Biosystems S.A. (Испания)) (BioSystems S.A., ИСПАНИЯ) | упак | 5 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 27 | Реакционный ротор (10) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | Реакционный ротор (10) из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A, Испания, метакрилатный термостатируемый ротор, с оптическим качеством, 120 реакционных ячеек, длина оптического пути 6 мм, 10 штук в упаковке | упак | 2 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 28 | Кюветы для образцов (1000) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | Кюветы для образцов из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A, Испания,1000 штук в упаковке | упак | 2 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 29 | БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР (Human) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР (Human) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания) ,параметры: АСE, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевая кислота, UIBC, цинк, фасовка, 5х5мл, t +2 +8 С | упак | 5 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 30 | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 1 из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400 (5х5мл) +2 +8C  | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ l набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания),параметры:АСE, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевая кислота, UIBC, цинк, фасовка 5х5мл, t +2 +8 C | упак | 5 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 31 | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 2 из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400  | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ l l -набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: АСE, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-Холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевая кислота, UIBC, цинк, фасовка 5х5мл, t +2 +8C | упак | 5 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 32 | АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400  | АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аспартат, кинетика; жидкий биреагент.Состав: Реагент А. Трис 121 ммоль/л, L-аспартат 362 ммоль/л, малатдегидрогеназа>460 Ед/л,лактатдегидрогеназа > 660 Ед/л pH 7.8. Реагент В. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9.5г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 7.15 Ед/л = 0.119 мккат/л. Пределы линейности: 500 Ед/л = 8.33 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 41.5 Ед/л = 0.69 мккат/л. Повторность (CV) - 2.6 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.8%; Средняя концентрация: 154 Ед/л = 2.55 мккат/л. Повторность (CV) 1.0 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.7 %. Количество исследований - 1800, фасовка 8х60мл+8х15мл, t+2 +8 С . Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400. | упак | 10 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 33 | АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400  | АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аланин, кинетика; жидкий биреагент. Состав: РеагентА. Трис 150 ммоль/л, L-аланин 750 ммоль/л, лактатдегидрогеназа >1350 Ед/л,pH 7.3. Реагент В. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л,азид натрия 9.5 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 8.5 Ед/л = 0.14 мккат/л. Пределы линейности: 500 Ед/л = 8.33 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 40.2 Ед/л = 0.67 мккат/л: Повторность (CV) - 3.9 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.0 %; Средняя концентрация: 133 Ед/л = 2.21 мккат/л. Повторность (CV) -1,2 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1,4%. Количество исследований - 1800. Фасовка 8х60мл+8х15мл, температура хранения +2 +8 ⁰С. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400. | упак | 10 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 34 | АЛЬФА-АМИЛАЗА EPS из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400  | АЛЬФА-АМИЛАЗА EPS набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Панкреатический профиль; этилиден блокированный субстрат, кинетика; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. HEPES 50 ммоль/л, хлорид кальция 0.075 ммоль/л, хлорид магния 13 ммоль/л, α–глюкозидаза > 4 Ед/мл, pH 7.1. Реагент В. HEPES 50 ммоль/л, 4-нитрофенил-мальтогепатозид-этилиден 18ммоль/л, рН 7.1. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 5.6 Ед/л = 0.094 мккат/л..Пределы линейности: 1300 Ед/л = 21.6 мккат/л. Точность: Сыворотка. Средняя концентрация 100 Ед/л = 1.67 мккат/л. Повторность (CV) - 1.5 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.9 %; Средняя концентрация: 203 Ед/л = 3.4 мккат/л. Повторность (CV) 2.1 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.3 %. Точность: Моча. Средняя концентрация 103 Ед/л = 1.71 мккат/л . Повторность (CV) - 2.2 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.7 %; Средняя концентрация: 206 Ед/л = 3.42 мккат/л. Повторность (CV) 2.8 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 3.1 %. Количество исследований - 450, фасовка 2х60мл+2х15мл, t+2 +8 С . Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400. | упак | 5 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 35 | АЛЬБУМИН из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400  | АЛЬБУМИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, печеночный, почечный профиль; бромкрезоловый зеленый, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. Ацетатный буфер 100 ммоль/л, бромкрезоловый зеленый 0.27 ммоль/л, детергент, pH 4.1. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: : 1.21 г/л. Пределы линейности: 70г/л. Точность: Средняя концентрация 38.4 г/л : Повторность (CV) - 0.8 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.2 %; Средняя концентрация: 57.1 г/л. Повторность (CV) -0.7 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1,1%. Количество исследований - 1800. Фасовка 10х60мл, температура хранения +2 +8 ⁰С. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400. | упак | 5 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 36 | БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диазосульфониловая кислота, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Соляная кислота 170 ммоль/л, цетримид 40 ммоль/л, pH 0.9. Реагент В. 3.5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 0.211 мг/дл = 3.61 мкмоль/л. Пределы линейности: 38 мг/дл = 650 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 2.09 мг/дл = 35.7 мкмоль/л. Повторность (CV) - 3.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 4.2%; Средняя концентрация: 4.89 мг/дл = 83.5 мкмоль/л. Повторность (CV) 0.9%, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.2%. Количество исследований - 1800, фасовка 8 x 60 мл + 8 x 15 мл, t+2 +8 С . Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400. | упак | 10 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 37 | БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе.Печеночный профиль; диазосульфониловая кислота/нитрит натрия, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Фосфорная кислота 90 ммоль/л, дигидроксиэтилэтилендиаминоуксуснаякислота (HEDTA) 4.5 ммоль/л, хлорид натрия 50 ммоль/л, pH 1.5. Реагент В. 3.5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль/л.Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 0.09 мг/дл = 1.60 мкмоль/л. Пределы линейности: 15 мг/дл = 257 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 0.608 мг/дл = 10.4 мкмоль/л Повторность (CV) - 4.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.3%; Средняя концентрация: 1.68 мг/дл = 28.8 мкмоль/л. Повторность (CV) 2.0%, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.9%. Количество исследований -900, фасовка 4 x 60 мл + 4 x 15 мл , t+2 +8 С . Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400. | упак | 2 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 38 | ГЛЮКОЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | ГЛЮКОЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Диабетический профиль; глюкооксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А.Фосфат 100 ммоль/л, фенол 5 ммоль/л, глюкозооксидаза > 10¶Ед/мл, пероксидаза > 1 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0.4 ммоль/л, рН 7.5. Метрологические характеристики:Предел обнаружения: 2.8 мг/дл = 0.155 ммоль/л.Предел линейности: 500 мг/дл = 27.5 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация: 88 мг/дл = 4.90 ммоль/л. Повторность(CV):1,0%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.7%. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 12.2 ммоль/л Повторность(CV):0,4%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.1%. Количество исследований -1800. Фасовка 10x 60мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | упак | 10 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 39 | КРЕАТИНИН (ЭНЗИМАТИЧЕСКИЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | КРЕАТИНИН (ЭНЗИМАТИЧЕСКИЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; ферментативный метод, дифференциальный режим; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Проба, креатиназа > 12 КЕд/л, саркозиноксидаза > 4 кЕд/Л, N-этил-Nсульфопропил-m-толуидин > 0.24 ммоль/Л, аскорбатоксидаза, pH 7.5. Реагент B. Проба, креатининаза > 135 КЕд/л, пероксидаза > 2 кЕд/Л,¶4-аминоантипирин> 1.5 ммоль/Л, pH 7.5. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: 0.05 мг/дл= 4.43 мкмоль/л. Пределы линейности:30 мг/дл= 2652 мкмоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация:1.06 мг/дл= 94 мкмоль/л. Повторность (CV):1.9 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.6 %. Средняя концентрация: 3.30 мг/дл= 292 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.8 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.4 %. Моча Средняя концентрация: 142 мг/дл= 12525 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.1 %. Средняя концентрация:284 мг/дл= 25050 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.0 %. Количество исследований-480. Фасовка 2х60мл+2х20мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем. | упак | 20 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 40 | МОЧЕВИНА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | МОЧЕВИНА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; уреаза/глутаматдегидрогеназа, фиксированное время; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Трис 100 ммоль/л, 2-оксоглютарат 5.6 ммоль/л, уреаза > 140 Ед/мл,¶глютаматдегидрогеназа > 140 Ед/мл, этиленгликоль 220 г/л, азид натрия 0.95 г/л,¶рН 8.0. Реагент B. NADH 1.5 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: : 3.69 мг/дл = 1.72 мг/дл BUN = 0.614 ммоль/л. Пределы линейности: 300 мг/дл = 140 мг/дл BUN = 50 ммоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация:26.8 мг/дл = 4.47 ммоль/л. Повторность (CV): 3.5 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 5.0 %. Средняя концентрация: 137 мг/дл = 22.9 ммоль/л. Повторность (CV): 1.1 % Внутрилабораторный показатель (CV): 1.7 %. Моча Средняя концентрация:1291 мг/дл = 215 ммоль/л. Повторность (CV): 3.1 % Внутрилабораторный показатель (CV): 4.3 %. Средняя концентрация:1771 мг/дл = 295 ммоль/л . Повторность (CV): 2.9 % Внутрилабораторный показатель (CV): 3.1 %. Количество исследований-1800. Фасовка 8х60+8х15мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | упак | 8 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 41 | ОБЩИЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | ОБЩИЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Общий скрининговый профиль; биуретовый реактив, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Гидроксид натрия 0,4 моль/л, тартрат натрия 90 ммоль/л. Реагент В. Гидроксид натрия 0,4 моль/л, тартрат натрия 60 ммоль/л, ацетат меди (II)¶21 ммоль/л, иодат калия 60 ммоль/л. Метрологические характеристики: Предел обнаружения: 0.800 г/л. Предел линейности: 150 г/л. Точность: Средняя концентрация 50.0 г/л. Повторность (CV) - 0.5 %, Общая погрешность (CV)- 1.6 %; Средняя концентрация 81.8 г/л. Повторность (CV) -0.6 %. Общая погрешность (CV)- 1.1 %. Количество исследований - 480. Фасовка 2x60мл+2х20мл, температура хранения +15 +30 ⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | упак | 20 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 42 | ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА ДЭА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | ЩЕЛОЧНАЯ ФОФАТАЗА ДЭА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диэтаноламиновый буфер, кинетика; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Диэтаноламин 1.2 моль/л, хлорид магния 0.6 ммоль/л, рН 9.8. Реагент В. 4-Нитрофенилфосфат 60 ммоль/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 8.70 ЕД/Л = 0.145 мккат/л. Пределы линейности: 900 Ед/л = 15.0 мккат/л. Точность: Средняя концентрация: 215 ЕД/Л = 3.57 мккат/л. Повторность (CV):0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.7 % . Средняя концентрация: 353 ЕД/Л = 5.86 мккат/л. Повторность (CV): 0.4 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.6 %. Количество исследований - 225. Фасовка 1х60 мл+1х15 мл, температура хранения +2 +30⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | упак | 3 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 43 | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Воспалительный профиль; латексагглютинация/антитела к СРБ, фиксированное время; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Глициновый буфер 0.1 моль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.6.¶ Реагент В. Суспензия латексных частиц покрытых антителами к человеческому СРБ,¶азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 1.9 мг/л. Пределы линейности: 150 мг/л.. Точность: Средняя концентрация 14 мг/л. Повторность (CV) - 2.9 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 4.9 %; Средняя концентрация 43 мг/л. Повторность (CV) -1.5 % . Общая погрешность (CV)- 2.6 %. Количество исследований - 900. Фасовка 4x60мл+4х15мл, температура хранения +2 +8 ⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | упак | 2 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 44 | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), фасовка 1мл, t +2 +8 С | упак | 1 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 45 | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: антистрептолизин О, С-реактивный белок, ревматоидный фактор, фасовка 3x1 мл, t +2 +8 С | упак | 1 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 46 | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: антистрептолизин О, С-реактивный белок, ревматоидный фактор, фасовка 3x1 мл, t +2 +8 С | упак | 1 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 47 | СТАНДАРТ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | СТАНДАРТ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), фасовка 5x1мл, t +2 +8 С | упак | 2 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 48 | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИЙ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ I набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: иммуноглобулины Ig(А,G,M), компоненты комплемента (С3,С4),а-1-кислый гликопротеин, преальбумин, антитромбин III, СРБ-высокочувствительный, трансферрин, фасовка 3х1 мл, t +2 +8 С | упак | 2 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 49 | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИЙ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ II набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: иммуноглобулины Ig(А,G,M), компоненты комплемента (С3,С4),а-1-кислый гликопротеин, преальбумин, антитромбин III, СРБ-высокочувствительный, трансферрин, фасовка 3x1мл, t +2 +8 С | упак | 2 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 50 | ЖЕЛЕЗО (ФЕРРОЗИН) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4 х 60 мл + 4 х 15 мл)  | ЖЕЛЕЗО (ФЕРРОЗИН) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Диагностика анемий; феррозин, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А.Гуанидин Гидрохлорид 1.0 моль/л, буферный раствор Ацетата 0.4 моль/л, pH 4.0. Реагент B. Феррозин 8 ммоль/л, аскорбиновая кислота 200 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 2.46 мкг/дл = 0.44 мкмоль/л.Предел линейности:1000 мкг/дл = 179 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация: 112 мкг/дл = 20.0 мкмоль/л. Повторность(CV):1,4%. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.6%. Средняя концентрация: 208 мкг/дл = 37.3 мкмоль/л. Повторность(CV):0,9%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.3%. Количество исследований-900. Фасовка 4x 60 +4х15 мл, t+2 +8 С .  | упак | 4 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 51 | ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (8 х 60 мл + 8 х 15 мл)  | ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА (LDH) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), Сердечный профиль; пируват, кинетика; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Трис 100 ммоль/л, пируват 2.75 ммоль/л, хлорид натрия 222 ммоль/л,рН 7.2. Реагент B. NADH 1.55 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: 24.4 Ед/л = 0.405 мккат/л. Пределы линейности: 1250 Ед/л = 20.92 мккат/л. Точность: Средняя концентрация:436 ЕД/Л = 7.24 мккат/л. Повторность (CV): 2.1 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.5%. Средняя концентрация: 860 ЕД/Л = 14.3 мккат/л. Повторность (CV): 1.7%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.9 %. Количество исследований-1800. Фасовка 8х60мл+8х15мл, t+2 +30 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 2 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 52 | ХОЛЕСТЕРИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (10 х 60 мл)  | ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Липидный профиль; холестеролоксидаза/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. PIPES 35 ммоль/л, холат натрия 0.5 ммоль/л, фенол 28 ммоль/л, холестеролэстераза > 0.2 Ед/мл, холестеролоксидаза > 0.1 Ед/мл, пероксидаза > 0.8 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0.5 ммоль/л, рН 7.0. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность:4.2 мг/дл = 0.109 ммоль/л. Пределы линейности: 1000 мг/дл = 26 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация: 153 мг/дл = 3.97 ммоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.4 %. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 5.7 ммоль/л. Повторность (CV): 0.6 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.0 %. Количество исследований - 1800. Фасовка 10x60мл, температура хранения +2 +8⁰С | упак | 2 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 53 | Металлический пробоотборник ВА-200 (AC17292) | Запасная часть, специально предназначенная для анализатора ВА-200, позволяет прибору отбирать пробу. Материал: нержавеющая сталь. Гарантия на запасные части – 3 месяца. | шт | 1 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 54 | Металлический пробоотборник ASP ASSY(PM)NO.8 – Sysmex (AN965961) | Позволяет прибору отбирать пробу. Материал: нержавеющая сталь. Гарантия на запасные части – 3 месяца. | шт | 2 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 55 | Д-димер из комплекта Анализатор ichroma II  | ichroma™ D-Dimer Д-димер, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 10 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 56 | Прокальцитонин из комплекта Анализатор ichroma II  | ichroma™ PCT (Procalcitonin) Прокальцитонин, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 10 тестов, +4 +8 С, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 30 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 57 | Ферритин из комплекта Анализатор ichroma II  | ichroma™ Ferritin Ферритин, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 10 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 58 | Контроль прокальцитонина из комплекта Анализатор ichroma II  | Boditech PCT control Контроль Прокальцитонина из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 1мл х 2, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 2 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 59 | Контроль д-димера из комплекта Анализатор ichroma II  | Boditech D-Dimer control Контроль Д-димера из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 0,5мл х 2, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 2 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 60 | Высокочувствительный С-реактивный белок из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III  | ichroma™ hsCRP (High-Sensitivity C-Reactive Protein) Высокочувствительный С-реактивный белок, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 2 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 61 | Поверхностный антиген вируса Гепатита В из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III  | ichroma™ HbsAg Поверхностный антиген вируса Гепатита В, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 10 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 62 | Антитела к антигену вируса Гепатита С из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III  | ichroma™ Anti-HCV Антитела к антигену вируса Гепатита C, набор реагентов из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | упак | 10 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 63 | Витамин Д из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III | chroma™ Vitamin D Витамин Д, набор реагентов из комплекта Анализатор i-CHROMA II, 25 тестов, +4 +30, производство Boditechmed Inc., Корея | набор | 2 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 64 | Контроль поверхностного антигена вируса Гепатита В из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III  | Boditech HBsAg control Контроль поверхностного атигена вируса Гепатита В из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 1мл х 2, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 1 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 65 | Контроль антител к антигену вируса Гепатита С из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III (2 х 1 мл)  | Boditech HCV control Контроль антител к антигену вируса Гепатита С из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 1мл х 2, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 1 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 66 | Контроль Витамина Д из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III  | Boditech Vitamin D control Контроль Витамина Д из комплекта Анализатор иммунофлуоресцентный моделей ichroma™ II, ichroma™ III, упаковка 2 пробирки, +2 +8, производство Boditechmed Inc., Корея | шт | 1 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |
| 67 | URiTROL 1,2,3 (контрольная моча лиофилизированная, уровни 1, 2, 3) | URiTROL 1,2,3 (контрольная моча лиофилизированная, уровни 1,2,3) служит для обеспечения надежности и точности результатов полосок URiSCAN 11 и работы анализатора Uriscan optima, поставляется в картонной коробке (3фл/уп), температура хранения +2 + 8 C производитель: YD Diagnostics Corporation, КОРЕЯ | упак | 4 | Начало поставки после заключения договора на основании заявки Заказчика | г. Алматы, пр. Абая, 91 |

Ф.И.О., должность и подпись первого руководителя

м.п. (при наличии)