Электронное объявление об осуществлении закупок товаров №5  
**«Закуп медицинских изделий»** способом запроса ценовых предложений на 2025 год

14.11.2024г.

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.изм.** | **Количество/объем** | **Цена за единицу товара, тенге\*** | **Сумма, планируемая для закупки без учета НДС, тенге** |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** |
| 1 | Щелочная фосфатаза, реагент для определения (ALP) | Кинетическое колориметрическое количественное определение щелочной фосфатазы, EC 3.1.3.1 (ЩФ), в сыворотке и плазме человека на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для in vitro диагностики. Кол-во тестов в уп. 1240. | Уп.(4Х12мл + 4Х12мл) | 2 | 65 010 | 130 020 |
| 2 | Альфа-амилаза, реагент для определения (δ-AMYLASE) | Количественное определение α-амилазы, [1,4-α-D-глюкан-4-глюканогидролазы, МКФ 3.2.1.1], в сыворотке, плазме и моче человека кинетическим колориметрическим методом на анализаторах Beckman Coulter. Только для in vitro диагностики. 240 тестов в уп. | Уп.(4х10мл) | 5 | 47 668 | 238 339 |
| 3 | Аланинаминотрансфераза, реагент для определения (ALT). | УФ кинетическое определение аланинаминотрансферазы, EC 2.6.1.2 (АЛТ), в сыворотке и плазме человека на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для in vitro диагностики. Кол-во тестов в уп. 3920. | Уп.(4X50мл + 4X25мл) | 9 | 158 100 | 1 422 900 |
| 4 | Аспартатаминотрансфераза, реагент для определения (AST). | УФ кинетическое определение аспартатаминотрансферазы, EC 2.6.1.1 (АСТ), в сыворотке и плазме человека на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для in vitro диагностики. 3920 тестов в уп. | Уп.(4X25мл+4X25мл) | 9 | 158 100 | 1 422 900 |
| 5 | Общий билирубин, реагент для определения (TOTAL BILIRUBIN) | Количественное определение общего билирубина в сыворотке и плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. Кол-во тестов в уп. 2360. | Уп.( 4X15мл + 4X15мл) | 9 | 137 577 | 1 238 193 |
| 6 | Прямой билирубин, реагент для определения (DIRECT BILIRUBIN) | Количественное определение прямого билирубина в сыворотке и плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. Кол-во тестов в уп. 920. | Уп.(4X6мл+4X6мл) | 2 | 82 224 | 164 448 |
| 7 | Альбумин, реагент для определения (ALBUMIN). | Колориметрический фотометрический тест для количественного определения. Количественное определение альбумина в сыворотке и плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на анализаторах Beckman Coulter. Серии AU. Только для диагностики in vitro. 4480 тестов в уп. | Уп. (4X54мл) | 5 | 135 928 | 679 640 |
| 8 | Креатинин, реагент для определения (CREATININE). | Кинетический колориметрический тест для количественного определения креатинина в сыворотке, плазме или моче человека на анализаторах Beckman Coulter. Только для диагностики in vitro. 3960 тестов в уп. | Уп.( 4X51мл + 4X51мл) | 12 | 79 187 | 950 244 |
| 9 | Общий белок, реагент для определения (TOTAL PROTEIN). | Количественное определение общего белка в сыворотке и плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. Кол-во тестов в уп. 3000. | Уп.(4X25мл + 4X25мл) | 9 | 90 208 | 811 872 |
| 10 | Глюкоза, реагент для определения (GLUCOSE). | Количественное определение глюкозы в сыворотке и плазме человека ферментативным (гексокиназным) методом в УФ-диапазоне на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. 2440 тестов в уп. | Уп.(4X25мл + 4X12,5мл) | 9 | 127 944 | 1 151 496 |
| 11 | Мочевина, реагент для определения (UREA/UREA NITROGEN) | Количественное определение мочевины в сыворотке, плазме и моче человека кинетическим методом в УФ-диапазоне на анализаторах Beckman Coulter .серии AU. Только для диагностики in vitro. Кол-во тестов в уп. 2480. | Уп.(4X25мл + 4X25мл) | 9 | 129 593 | 1 166 337 |
| 12 | Лактатдегидрогиназа, реагент для определения (LDH). | УФ кинетическое определение активности лактатдегидрогеназы, EC 1.1.1.27, в сыворотке и плазме человека на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для in vitro диагностики. 2560 тестов в уп. | Уп.( 4X40мл + 4X20мл) | 1 | 134 266 | 134 266 |
| 13 | Холестерин, реагент для определения (CHOLESTEROL) | Количественное определение холестерина в сыворотке и плазме человека ферментативным колориметрическим методом на анализаторах Beckman Coulter cерии AU. Только для диагностики in vitro. 3640 тестов в уп. | Уп.(4X22.5мл) | 1 | 211 804 | 211 804 |
| 14 | Кальций, Арсеназо, реагент для определения (CALCIUM ARSENAZO) | Количественное определение общего кальция в сыворотке, плазме и моче человека методом фотометрии в видимом диапазоне на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. 2800 тестов в уп. | Уп.(4Х15мл) | 5 | 131 242 | 656 210 |
| 15 | Мочевая кислота, реагент для определения (URIC ACID) | Колориметрический фотометрический тест для количественного определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме и моче человека на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. 1000 тестов в уп. | Уп.(4X12мл + 4Х5мл) | 1 | 90 208 | 90 208 |
| 16 | Магний, реагент для определения (MAGNESIUM). | Количественное определение магния в сыворотке, плазме и моче человека методом фотометрии в видимом диапазоне на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. 100 тестов в уп. | Уп.(4X40мл) | 1 | 150 259 | 150 259 |
| 17 | Неорганический фосфор, реагент для определения (INOFGANIC PHOSPHOROUS). | Фотометрический УФ тест для количественного определения неорганического фосфора в сыворотке, плазме и моче на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. 2360 тестов в уп. | Уп.(4X15мл + 4X15мл,) | 1 | 110 731 | 110 731 |
| 18 | С-реактивный белок (латекс), реагент для определения (CRP LATEX) | Количественное определение C-реактивного белка (C-РБ) в сыворотке и плазме человека иммунотурбидиметрическим методом на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Данный метод используется для выявления и оценки инфекции, повреждения тканей, воспалительных состояний и связанных с ними заболеваний. Только для диагностики in vitro. 920 тестов в уп. | Уп.(4X30мл + 4X30мл) | 2 | 283 782 | 567 564 |
| 19 | Контрольная сыворотка 1 (CONTROL SERUM 1). | Контрольная сыворотка 1 (Control Serum 1) представляет собой лиофилизированную сыворотку человека, предназначенную для использования в комбинации с Контрольной сывороткой 2 (Control Serum 2 ODC0004) для проведения контроля качества мониторинга аналитических характеристик тестов, используемых на анализаторах Beckman Coulter серии AU и перечисленных в сопроводительной таблице. Только для диагностики in vitro. | Уп.(20X5мл) | 2 | 268 819 | 537 638 |
| 20 | Контрольная сыворотка 2 (CONTROL SERUM 2). | Control Serum 2 (Контрольная сыворотка 2) – это контроль на основе лиофилизированной человеческой сыворотки, предназначенный для использования в комбинации с Control Serum 1 ODC0003 (Контрольной сывороткой 1) для мониторинга аналитических характеристик реагентов системы Beckman Coulter, используемых на анализаторах Beckman Coulter и перечисленных в сопроводительной таблице. Только для диагностики in vitro. | Уп.(20X5мл) | 2 | 268 819 | 537 638 |
| 21 | Системный калибратор (SYSTEM CALIBRATOR) | System Calibrator (системный калибратор) представляет собой калибратор на основе сыворотки крови, предназначенный для использования с реагентами Beckman Coulter на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. | Уп.(20X5мл) | 2 | 291 808 | 583 616 |
| 22 | Калибратор для мочевых тестов (URINE CALIBRATOR). | Urine Calibrator (калибратор мочи) – это жидкий калибратор на основе мочи человека, предназначенный для использования с реагентами Beckman Coulter на анализаторах Beckman Coulter серии AU. В жидком мочевом матриксе содержатся амилаза, кальций, глюкоза, неорганический фосфор, мочевина, мочевая кислота, креатинин, магний и консервант. Только для диагностики in vitro. | Уп.(6Х8мл) | 1 | 153 453 | 153 453 |
| 23 | Электрод натриевый (Electrode Na). | Электрод устанавливается в ионоселективном модуле (ISE) анализатора Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения натрия (Na+) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп. | 1 | 1 081 335 | 1 081 335 |
| 24 | Электрод хлорный (Electrode Cl). | Электрод устанавливается в ионоселективном модуле (ISE) анализатора Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп. | 1 | 1 081 335 | 1 081 335 |
| 25 | Электрод калиевый (Electrode К). | Электрод устанавливается в ионоселективном модуле (ISE) анализатора Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения калия(K+) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп. | 1 | 1 081 335 | 1 081 335 |
| 26 | Гамма-Глутамилтрансфераза (ГГТ), реагент для определения (GGT) | Кинетическое колориметрическое определение гамма-глутамилтрансферазы, EC 2.3.2.2 (ГГТ), в сыворотке и плазме человека на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для in vitro диагностики. 1000 тестов в уп. | Уп.(4X18мл + 4X18мл) | 1 | 61 155 | 61 155 |
| 27 | Железо, реагент для определения (IRON). | Количественное определение железа в сыворотке и плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. 2000 тестов в уп. | Уп.(4X15мл + 4X15мл) | 3 | 278 450 | 835 350 |
| 28 | Лампа фотометрическая для биохимии Ау-400 | Фотометрическая лампа устанавливается в фотометрический блок анализаторов Beckman Coulter серии AU. | шт. | 1 | 343 734 | 343 734 |
| 29 | Мультикалибратор белков сыворотки 1 (SERUM PROTEIN MULTI-CALIBRATOR 1) | Мультикалибратор сывороточных белков (Serum Protein Multi-Calibrator предназначен для иммунотурбидиметрического анализа с использованием реагентов иммуноглобулина G, иммуноглобулина A, иммуноглобулина M, C3, C4, трансферрина, C-реактивного белка, антистрептолизина O и ферритина для количественного их определения на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Изготовлен на основе человеческой сыворотки с добавлением химических веществ и соответствующих ферментов человеческого, животного или растительного происхождения. Только для диагностики in vitro. | Уп.(6X1Х2мл) | 1 | 302 142 | 302 142 |
| 30 | Контроль селективности электродов Na+/K+ (ISE Na+/K+SELECTIVITY CHECK). | Данный контроль используется ионоселективным модулем (ISE) анализаторов Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения натрия (Na+), калия (K+) и хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп.(2X25мл) | 4 | 97 491 | 389 964 |
| 31 | Высокий стандарт сыворотки (ISE) (ISE HIGH SERUM STANDARD). | Данный стандарт используется ионоселективным модулем (ISE) анализаторов Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения натрия (Na+), калия (K+) и хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп.(4X100мл) | 1 | 140 887 | 140 887 |
| 32 | Низкий стандарт сыворотки (ISE) (ISE Low Serum Standard). | Данный стандарт используется ионоселективным модулем (ISE) анализаторов Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения натрия (Na+), калия (K+) и хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп.(4X100мл) | 1 | 58 676 | 58 676 |
| 33 | Референсный раствор (ISE) (ISE REFERENCE). | Данный раствор используется ионоселективным модулем (ISE) анализаторов Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения натрия (Na+), калия (K+) и хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп.(4X1000мл) | 1 | 60 052 | 60 052 |
| 34 | Средний стандарт сыворотки (ISE) (ISE Mid Standard) | Данный раствор используется ионоселективным модулем (ISE) анализаторов Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения натрия (Na+), калия (K+) и хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп.(4X2000мл) | 2 | 119 675 | 239 350 |
| 35 | ISE буфер (ISE BUFFER). | Буфер используется ионоселективным модулем (ISE) анализаторов Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения натрия (Na+), калия (K+) и хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп.(4X2000мл) | 2 | 89 805 | 179 610 |
| 36 | Ферритин, реагент для определения (FERRITIN), количество тестов 800, уп (4X24мл + 4X12мл) | Количественное определение ферритина в сыворотке и плазме человека иммунотурбидиметрическим методом на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. 800 тестов в уп. | Уп.( 4X24мл + 4X12мл) | 2 | 392 194 | 784 388 |
| 37 | С-реактивный белок (латекс), нормальная чувствительность, калибраторы (CRP LATEX CALIBRATOR NORMAL (N) SET). Уп.(5х2мл) | CRP Calibrator (Latex) (калибратор C-РБ (латекс)) предназначен для использования с реактивами CRP (Latex) OSR6199 для количественного определения C-РБ нормальной чувствительности на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Калибратор изготовлен на основе сыворотки человека. Только для диагностики in vitro. | Уп.(5х2мл) | 1 | 255 603 | 255 603 |
| 38 | ITA, контрольная сыворотка, уровень 1 (ITA CONTROL SERUM LEVEL 1). Уп.(6X2мл) | ITA контрольная сыворотка (ITA Control Serum) – представляет собой жидкий контрольный материал, приготовленный на основе сыворотки человека. Предназначен для использования в комбинации с контрольными сыворотками ITA ODC0015 и ODC0016 для мониторинга аналитических характеристик, проведения контроля качества тестов с реагентами системы Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. | Уп.(6X2мл) | 1 | 215 802 | 215 802 |
| 39 | ITA, контрольная сыворотка, уровень 2 (ITA CONTROL SERUM LEVEL 2). Уп.(6X2мл) | ITA контрольная сыворотка (ITA Control Serum) – представляет собой жидкий контрольный материал, приготовленный на основе сыворотки человека, предназначенный в комбинации с контрольными сыворотками ITA ODC0014 и ODC0016 для мониторинга аналитических характеристик, проведения контроля качества тестов с реагентами системы Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. | Уп.(6X2мл) | 1 | 215 802 | 215 802 |
| 40 | ITA, контрольная сыворотка, уровень 3 (ITA CONTROL SERUM LEVEL 3). Уп.(6X2мл) | ITA контрольная сыворотка (ITA Control Serum) – представляет собой жидкий контрольный материал, приготовленный на основе сыворотки человека., предназначенный в комбинации с контрольными сыворотками ITA ODC0014 и ODC0015 для мониторинга аналитических характеристик, проведения контроля качества тестов с реагентами системы Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. | Уп.(6X2мл) | 1 | 215 802 | 215 802 |
| 41 | Промывочный раствор (WASH SOLUTION). Уп.(6X2000мл) | Чистящий концентрат, предназначенный для очищения системы. Только для in vitro диагностики. | Уп.(6X2000мл) | 3 | 208 215 | 624 645 |
| 42 | альфа-Фетопротеин, реагент Access® AFP | Анализ Access AFP представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации альфа-фетопротеина (АФП) в человеческой сыворотке с использованием систем иммунного анализа Access. Он предназначен для использования в качестве диагностического критерия при ведении пациентов с опухолями, вырабатывающими АФП. | уп | 2 | 200 717 | 401 434 |
| 43 | альфа-Фетопротеин, калибраторы Access® AFP Calibrators | Калибраторы Access AFP Calibrators предназначены для калибровки анализа Access AFP для количественного определения концентрации АФП в человеческой сыворотке с использованием систем иммунного анализа Access. | уп | 1 | 84 755 | 84 755 |
| 44 | Тиреотропный гормон, реагент (ACCESS TSH (3rd IS)) | Анализ Access TSH 3rd IS представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций человеческого тиреотропного гормона щитовидной железы (тиротропин, ТТГ) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. Данный анализ обеспечивает получение результатов 3-й генерации (HYPERsensitive hTSH) и/или 2-й генерации (Fast hTSH). | Уп. | 1 | 188 113 | 188 113 |
| 45 | Тиреотропный гормон, калибраторы (ACCESS TSH (3rd IS) CALIBRATORS) | Калибраторы Access TSH 3rd IS Calibrators (матрица BSA) предназначены для калибровки анализа Access TSH 3rd IS для количественного определения концентрации ТТГ в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 59 701 | 59 701 |
| 46 | Общий тироксин Т4, реагент Access® Total T4 | Анализ Access Total T4 представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций общего тироксина (T4) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 97 490 | 97 490 |
| 47 | Общий тироксин Т4, калибраторы Access® Total T4 Calibrators | Калибраторы Access Total T4 Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Total T4 для количественного определения концентраций общего тироксина (Т4) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 67 762 | 67 762 |
| 48 | Общий трийодтиронин Т3, реагент Access® Total T3 | Анализ Total T3 представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций трийодтиронина в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 106 875 | 106 875 |
| 49 | Общий трийодтиронин Т3, калибраторы Access® Total T3 Calibrators | Калибраторы Access Total T3 Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Total T3 для количественного определения концентраций трийодтиронина в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 63556 | 63 556 |
| 50 | Свободный тироксин Т4, реагент Access® Free T4 | Анализ Access Free T4 представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций свободного тироксина в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной) с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 106875 | 106 875 |
| 51 | Свободный тироксин Т4, калибраторы Access® Free T4 Calibrators | Калибраторы Access Free T4 Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Free T4 для количественного определения концентраций свободного тироксина в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной) с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 56248 | 56 248 |
| 52 | Свободный трийодтиронин Т3, реагент Access® FREE T3 | Анализ Access Free T3 представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций свободного трийодтиронина в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 106875 | 106 875 |
| 53 | Свободный трийодтиронин Т3 , калибраторы Access® FREE T3 Calibrators | Калибраторы Access Free T3 Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Free T3 для количественного определения концентраций свободного трийодтиронина в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 94231 | 94 231 |
| 54 | Тиреоглобулин, реагент Access® Thyroglobulin | Анализ Access Thyroglobulin представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации тиреоглобулина в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. Этот метод является дополнительным средством мониторинга при наличии ограниченного участка щитовидной железы с метастазами у пациентов, перенесших аблацию щитовидной железы (с проведением или без проведения лучевой терапии), у которых отмечается снижение количества антител к тиреоглобулину в сыворотке. | Уп. | 1 | 185 075 | 185 075 |
| 55 | Тиреоглобулин, калибраторы Access® Thyroglobulin Calibrators | Access Thyroglobulin Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Thyroglobulin для количественного определения концентрации тиреоглобулина в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 132 942 | 132 942 |
| 56 | Антитела к тиреоглобулину, реагент Access® Thyroglobulin Antibody II | Анализ Access Thyroglobulin Antibody II (TgAb) представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации антител к тиреоглобулину в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. Измерение концентрации тиреоидных аутоантител может помочь в диагностике болезни Хашимото, нетоксического зоба и болезни Грейвса. | Уп. | 1 | 164 227 | 164 227 |
| 57 | Антитела к тиреоглобулину, калибраторы Access® Thyroglobulin Antibody II Calibrators | Калибраторы Access Thyroglobulin Antibody II Calibrators (TgAb) предназначены для калибровки анализа Access Thyroglobulin Antibody II для количественного определения концентрации антител тиреоглобулина в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 122 725 | 122 725 |
| 58 | Антитела к тиреоидной пероксидазе, реагент Access® TPO Antibody | Анализ Access TPO Antibody представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации антител к тиреопероксидазе (АТ-ТПО) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 239 817 | 239 817 |
| 59 | Антитела к тиреоидной пероксидазе, калибраторы Access® TPO Antibody Calibrators | Калибраторы Access TPO Antibody Calibrators предназначены для калибровки анализа Access TPO Antibody для количественного определения концентраций антитела к тиреопероксидазе (АТ-ТПО) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 164 344 | 164 344 |
| 60 | Тироксин-захват, реагент Access® Thyroid Uptake | Анализ Access Thyroid Uptake представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для оценки способности тироксина связывать ненасыщенные белки сыворотки и плазмы, с использованием систем иммунного анализа Access. Этот тест можно использовать совместно с определением общего тироксина для расчета индекса общего тироксина (FTI). | Уп. | 1 | 82 898 | 82 898 |
| 61 | Тироксин-захват, калибраторы Access® Thyroid Uptake Calibrators | Калибратор Access Thyroid Uptake Calibrator предназначен для калибровки анализа Access Thyroid Uptake для оценки способности тироксина связывать ненасыщенные белки сыворотки и плазмы, с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 89 662 | 89 662 |
| 62 | Лютеинизирующий гормон, реагент Access® hLH | Анализ Access hLH представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации лютеинизирующего гормона (ЛГ) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 2 | 122 505 | 245 010 |
| 63 | Лютеинизирующий гормон, калибраторы Access® hLH Calibrators | Калибраторы Access hLH Calibrators предназначены для калибровки анализа Access hLH для количественного определения концентрации лютеинизирующего гормона (ЛГ) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 71 592 | 71 592 |
| 64 | Фолликулостимулирующий гормон, реагент Access® hFSH | Анализ Access hFSH представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций фолликулостимулирующего гормона (ФСГ) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 2 | 111 081 | 222 162 |
| 65 | Фолликулостимулирующий гормон, калибраторы Access® hFSH Calibrators | Калибраторы Access hFSH Calibrators предназначены для калибровки анализа Access hFSH для количественного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона (ФСГ) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 71 592 | 71 592 |
| 66 | Высокочувствительный Эстрадиол, реагент Access® Estradiol | Высокочувствительный анализ на эстрадиол Access представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций эстрадиола в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунологического анализа Access Immunoassay. | Уп. | 1 | 111 081 | 111 081 |
| 67 | Высокочувствительный Эстрадиол, калибратор S0 Access® Estradiol Calibrator S0 | Access Estradiol Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Estradiol для количественного определения концентрации эстрадиола в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 143 054 | 143 054 |
| 68 | бета-Хорионический гонадотропин, реагент Access® Total βhCG | Анализ Total βhCG представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций общего βХГ в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 117 312 | 117 312 |
| 69 | бета-Хорионический гонадотропин, калибраторы Access® Total βhCG Calibrators | Калибраторы Access Total βhCG Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Total βhCG для количественного определения концентраций общего βХГ в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 84 002 | 84 002 |
| 70 | Пролактин, реагент Access® Prolactin | Tест Access Prolactin представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций пролактина (ПРЛ) в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной) с использованием иммунохимических систем Access. | Уп. | 2 | 111 081 | 222 162 |
| 71 | Пролактин, калибраторы Access® Prolactin Calibrators | Калибраторы Access Prolactin Calibrators предназначены для калибровки теста Access Prolactin для количественного определения концентраций пролактина (ПРЛ) в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной) с использованием иммунохимических cистем Access. | Уп. | 1 | 131 202 | 131 202 |
| 72 | Тестостерон, реагент Access® Testosterone | Анализ Access Testosterone представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации общего тестостерона в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 2 | 111 081 | 222 162 |
| 73 | Тестостерон, калибраторы Access® Testosterone Calibrators | Калибраторы Access Testosterone Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Testosterone для количественного определения концентрации общего тестостерона в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 82 575 | 82 575 |
| 74 | Прогестерон, реагент Access® Progesterone | Анализ Access Progesterone представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации прогестерон в человеческой сыворотке с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 2 | 111 081 | 222 162 |
| 75 | Прогестерон, калибратор S0 Access® Progesterone Calibrator S0 | Калибраторы Access Progesterone Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Progesterone для количественного определения концентраций прогестерон в человеческой сыворотке с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 63 193 | 63 193 |
| 76 | Интактный паратиреоидный гормон, реагент Access® Intact PTH (iPTH) | Анализ Access Intact PTH представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации интактного паратиреоидного гормона (паратирин, ПТГ) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. Он показан в качестве вспомогательного средства при дифференциальной диагностике гиперпаратиреоидизма, гипопаратиреоидизма или гиперкальциемии, вызванной злокачественной опухолью, и может быть использован интраоперационно. | Уп. | 2 | 328 428 | 656 856 |
| 77 | Интактный паратиреоидный гормон, калибраторы Access® Intact PTH (iPTH) Calibrators | Калибраторы Access Intact PTH Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Intact PTH для количественного определения концентраций интактного паратиреоидного гормона (паратирин, ПТГ) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 167 991 | 167 991 |
| 78 | Кортизол | Анализ Access Cortisol представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций кортизола в человеческой сыворотке, плазме гепаринизированной, EDTA) и моче с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 144 171 | 144 171 |
| 79 | Калибратор Кортизол | Калибраторы Access Cortisol Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Cortisol для количественного определения концентраций кортизола в человеческой сыворотке, плазме (гепаринизированная, EDTA) и моче с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 72 189 | 72 189 |
| 80 | Мешки для сбора отходов (для Access2) Access® Waste Bags | Мешки для твердых отходов устанавливаются в системах иммунологического анализа серии Access® для утилизации использованных реакционных пробирок. | Уп. | 3 | 97 152 | 291 457 |
| 81 | Субстрат Access® Substrate | Субстрат Access Substrate предназначен для использования с системами иммунного анализа Access и специфическими реагентами иммунного анализа Access. | Уп. | 6 | 262 951 | 1 577 704 |
| 82 | Промывочный буфер "Wash Buffer II" (для Access) Access® Wash Buffer II | Промывочный буфер Access Wash Buffer II предназначен для использования с системами иммунного анализа Access и специфическими реагентами иммунного анализа Access. | Уп. | 10 | 80 977 | 809 774 |
| 83 | Дилюент A для образцов Access® Sample Diluent A | Разбавитель проб Access Sample Diluent A предназначен для использования с анализами Access для разбавления проб пациента, содержащих концентрации анализируемого вещества, превышающие концентрации в калибраторе S5. | Уп. | 1 | 22 301 | 22 301 |
| 84 | Проверочный раствор Access® System Check Solution | Для использования с системами иммунного анализа Access при еженедельной профилактической процедуре проверки системы. | Уп. | 4 | 31 051 | 124 205 |
| 85 | Реакционные пробирки (16x98шт./упак.) (для Access)Access® Reaction Vessels | Реакционные пробирки используются в системах иммунологического анализа серии Access® | Уп. | 6 | 113 951 | 683 706 |
| 86 | Чашечки для образцов 2 мл Access® Sample Cups 2 ml | Пробирки для образцов используются в системах иммунологического анализа серии Access® для образцов биологических жидкостей, контролей и калибраторов | Уп. | 1 | 28 507 | 28 507 |
| 87 | КОНТРАД 70 CONTRAD 70 | Щелочной раствор для очистки Contrad® 70 предназначен для использования с системами иммунологического анализа серии Access®. Применяется для очистки пробоотборника, аспираторов и дозаторов реагентов иммунохимических анализаторов серии Access® в рамках процедуры Ежедневного и Специального обслуживания, а также при ручной очистке наконечников аспираторов. | Уп. | 1 | 61 370 | 61 370 |
| 88 | Цитранокс Access® Citranox | Кислый раствор для очистки Citranox® предназначен для использования с системами иммунологического анализа серии Access®. Используется для очистки пробоотборника, аспираторов и дозаторов реагентов. | Уп. | 1 | 94 926 | 94 926 |
| 89 | Антиген СА 125, реагент Access® OV Monitor. | Анализ Access OV Monitor представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций антигена CA 125 в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. Этот метод измерения концентраций антигена CA 125 является вспомогательным средством при ведении пациентов с раком яичников. Серийное тестирование концентраций антигена CA 125 необходимо использовать совместно с другими клиническими методами мониторинга рака яичников. | Уп. | 2 | 227 809 | 455 618 |
| 90 | Антиген СА 125, калибраторы Access® OV Monitor Calibrators. | Калибраторы Access OV Monitor Calibrators предназначены для калибровки анализа Access OV Monitor для количественного определения концентраций антигена СА 125 в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 124 517 | 124 517 |
| 91 | Антиген СА 19-9, реагент Access® GI Monitor. | Анализ Access GI Monitor представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций антигена CA 19-9 в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 2 | 198 095 | 396 190 |
| 92 | Антиген СА 19-9, калибраторы Access® GI Monitor Calibrators. | Access GI Monitor Calibrators предназначены для калибровки анализа Access GI Monitor для количественного определения концентраций антигена СА 19-9 в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 152 115 | 152 115 |
| 93 | Раково-эмбриональный антиген, реагент Access® СЕА. | Анализ Access CEA представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации раково-эмбрионального антигена (CEA, РЭА) в человеческой сыворотке с использованием систем иммунного анализа Access. Измерение РЭА с использованием систем иммунного анализа Access применяется в качестве дополнительного метода при ведении онкологических пациентов, у которых отмечается изменение концентраций РЭА. | Уп. | 2 | 276 307 | 552 614 |
| 94 | Раково-эмбриональный антиген, калибраторы Access® СЕА Calibrators. | Access CEA Calibrators (матрица BSA) предназначены для калибровки анализа Access CEA для количественного определения концентраций раково-эмбрионального антигена (CEA, РЭА) в человеческой сыворотке с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 105 914 | 105 914 |
| 95 | Раково-эмбриональный антиген, контроль Access® СЕА QC. | Контроль качества Access CEA QC (матрица BSA) предназначен для контроля функциональных характеристик системы иммуноферментных процедур количественного определения раково-эмбрионального антигена (РЭА) с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 128 554 | 128 554 |
| 96 | Антиген СА 15-3, реагент Access® BR Monitor | Анализ Access BR Monitor представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций антигена CA 15-3 в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной) с использованием систем иммунного анализа Access. Этот метод измерения концентраций антигена CA 15-3 является вспомогательным средством при ведении пациентов с раком молочной железы. | Уп. | 2 | 178 299 | 356 598 |
| 97 | Антиген СА 15-3, калибраторы Access® BR Monitor Calibrators | Калибраторы Access BR Monitor Calibrators предназначены для калибровки анализа Access BR Monitor для количественного определения концентраций антигена СА 15-3 в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | 124 517 | 124 517 |
| 98 | Тропонин I, реагент ACCESS hsTNI 2X50 DET | Тест Access AccuTnI представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации уровней сердечного тропонина I (сТнI) в человеческой сыворотке и плазме с использованием иммунохимических систем Access в качестве вспомогательного фактора при диагностике и лечении инфаркта миокарда и повреждения сердечной мышцы. | Уп. | 1 | 185 075 | 185 075 |
| 99 | Тропонин I, калибраторы ACCESS hsTNI CALS S0-S6 | Калибраторы Access AccuTnI Calibrators предназначены для калибровки теста Access AccuTnI для количественного определения концентраций сердечного тропонина I (сТнI) в человеческой сыворотке и плазме с использованием иммунохимических систем Access. | Уп. | 1 | 66 477 | 66 477 |
| 100 | COULTER DxH Diluent(10L) DxH 500 | Стабилизированный соляной раствор, содержащий органический буфер и консервант, предназначен для использования при подсчёте клеток крови и определения их размеров на гематологических анализаторах DxH500. | 10 L/Уп. | 25 | 42 695 | 1 067 375 |
| 101 | COULTER DxH Cell Lyse(5L) DxH 500 | Предназначен для использования в качестве агента лизиса эритроцитов для количественного определения гемоглобина на гематологических анализаторах DxH500. | 0,5 L/Уп. | 25 | 86 572 | 2 164 300 |
| 102 | COULTER DxH Cleaner (0.5L) DxH 500 | Предназначен для использования в качестве промывки гематологических анализаторов DxH500. | 0,5 L/Уп. | 25 | 59 348 | 1 483 700 |
| 103 | COULTER DxH Control DxH 500 | Контроль COULTER DxH Control DxH 500 является гематологическим материалом контроля качества, используемым для отслеживания работы гематологических анализаторов DxH500 в сочетании с системой реагентов DxH500. | Уп. | 6 | 145 079 | 870 474 |
| 104 | COULTER DxH Calibrator DxH 500 | Калибратор COULTER DxH Calibrator DxH 500 предназначен для определения коэффициентов калибровки гематологических анализаторов серии DxH 500 только при использовании совместно с системой реагентов DxH 500. | Уп. | 2 | 254 027 | 508 054 |
|  | **ИТОГО** |  |  |  |  | **39 378 860** |

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 12 ч. 30 мин. «22» ноября 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 - 14 ч. 30 мин. «22» ноября 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 2025 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, 91  БИН 990240007098  ИИК KZ878562203115945613  БИК KCJBKZKX  АО «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 2025 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, 91  БИН 990240007098  ИИК KZ878562203115945613  БИК KCJBKZKX  АО «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, 91  БСН 990240007098  БСК ALMNKZKA  ЖСК KZ88826A1KZTD2021867  "АТФБанк" АҚ  Тел.: 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, 91  БИН 990240007098  БИК ALMNKZKA  ИИК 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 «\_\_\_\_» **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_2023 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**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Лот** | **Наименование** | **Краткая характеристика** | **Ед.изм.** | **Количество/объем** | Сроки и порядок поставки товаров | Место поставки товаров |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** |
| 1 | Щелочная фосфатаза, реагент для определения (ALP) | Кинетическое колориметрическое количественное определение щелочной фосфатазы, EC 3.1.3.1 (ЩФ), в сыворотке и плазме человека на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для in vitro диагностики. Кол-во тестов в уп. 1240. | Уп.(4Х12мл + 4Х12мл) | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 2 | Альфа-амилаза, реагент для определения (δ-AMYLASE) | Количественное определение α-амилазы, [1,4-α-D-глюкан-4-глюканогидролазы, МКФ 3.2.1.1], в сыворотке, плазме и моче человека кинетическим колориметрическим методом на анализаторах Beckman Coulter. Только для in vitro диагностики. 240 тестов в уп. | Уп.(4х10мл) | 5 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 3 | Аланинаминотрансфераза, реагент для определения (ALT). | УФ кинетическое определение аланинаминотрансферазы, EC 2.6.1.2 (АЛТ), в сыворотке и плазме человека на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для in vitro диагностики. Кол-во тестов в уп. 3920. | Уп.(4X50мл + 4X25мл) | 9 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 4 | Аспартатаминотрансфераза, реагент для определения (AST). | УФ кинетическое определение аспартатаминотрансферазы, EC 2.6.1.1 (АСТ), в сыворотке и плазме человека на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для in vitro диагностики. 3920 тестов в уп. | Уп.(4X25мл+4X25мл) | 9 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 5 | Общий билирубин, реагент для определения (TOTAL BILIRUBIN) | Количественное определение общего билирубина в сыворотке и плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. Кол-во тестов в уп. 2360. | Уп.( 4X15мл + 4X15мл) | 9 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 6 | Прямой билирубин, реагент для определения (DIRECT BILIRUBIN) | Количественное определение прямого билирубина в сыворотке и плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. Кол-во тестов в уп. 920. | Уп.(4X6мл+4X6мл) | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 7 | Альбумин, реагент для определения (ALBUMIN). | Колориметрический фотометрический тест для количественного определения. Количественное определение альбумина в сыворотке и плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на анализаторах Beckman Coulter. Серии AU. Только для диагностики in vitro. 4480 тестов в уп. | Уп. (4X54мл) | 5 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 8 | Креатинин, реагент для определения (CREATININE). | Кинетический колориметрический тест для количественного определения креатинина в сыворотке, плазме или моче человека на анализаторах Beckman Coulter. Только для диагностики in vitro. 3960 тестов в уп. | Уп.( 4X51мл + 4X51мл) | 12 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 9 | Общий белок, реагент для определения (TOTAL PROTEIN). | Количественное определение общего белка в сыворотке и плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. Кол-во тестов в уп. 3000. | Уп.(4X25мл + 4X25мл) | 9 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 10 | Глюкоза, реагент для определения (GLUCOSE). | Количественное определение глюкозы в сыворотке и плазме человека ферментативным (гексокиназным) методом в УФ-диапазоне на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. 2440 тестов в уп. | Уп.(4X25мл + 4X12,5мл) | 9 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 11 | Мочевина, реагент для определения (UREA/UREA NITROGEN) | Количественное определение мочевины в сыворотке, плазме и моче человека кинетическим методом в УФ-диапазоне на анализаторах Beckman Coulter .серии AU. Только для диагностики in vitro. Кол-во тестов в уп. 2480. | Уп.(4X25мл + 4X25мл) | 9 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 12 | Лактатдегидрогиназа, реагент для определения (LDH). | УФ кинетическое определение активности лактатдегидрогеназы, EC 1.1.1.27, в сыворотке и плазме человека на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для in vitro диагностики. 2560 тестов в уп. | Уп.( 4X40мл + 4X20мл) | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 13 | Холестерин, реагент для определения (CHOLESTEROL) | Количественное определение холестерина в сыворотке и плазме человека ферментативным колориметрическим методом на анализаторах Beckman Coulter cерии AU. Только для диагностики in vitro. 3640 тестов в уп. | Уп.(4X22.5мл) | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 14 | Кальций, Арсеназо, реагент для определения (CALCIUM ARSENAZO) | Количественное определение общего кальция в сыворотке, плазме и моче человека методом фотометрии в видимом диапазоне на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. 2800 тестов в уп. | Уп.(4Х15мл) | 5 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 15 | Мочевая кислота, реагент для определения (URIC ACID) | Колориметрический фотометрический тест для количественного определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме и моче человека на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. 1000 тестов в уп. | Уп.(4X12мл + 4Х5мл) | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 16 | Магний, реагент для определения (MAGNESIUM). | Количественное определение магния в сыворотке, плазме и моче человека методом фотометрии в видимом диапазоне на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. 100 тестов в уп. | Уп.(4X40мл) | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 17 | Неорганический фосфор, реагент для определения (INOFGANIC PHOSPHOROUS). | Фотометрический УФ тест для количественного определения неорганического фосфора в сыворотке, плазме и моче на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. 2360 тестов в уп. | Уп.(4X15мл + 4X15мл,) | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 18 | С-реактивный белок (латекс), реагент для определения (CRP LATEX) | Количественное определение C-реактивного белка (C-РБ) в сыворотке и плазме человека иммунотурбидиметрическим методом на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Данный метод используется для выявления и оценки инфекции, повреждения тканей, воспалительных состояний и связанных с ними заболеваний. Только для диагностики in vitro. 920 тестов в уп. | Уп.(4X30мл + 4X30мл) | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 19 | Контрольная сыворотка 1 (CONTROL SERUM 1). | Контрольная сыворотка 1 (Control Serum 1) представляет собой лиофилизированную сыворотку человека, предназначенную для использования в комбинации с Контрольной сывороткой 2 (Control Serum 2 ODC0004) для проведения контроля качества мониторинга аналитических характеристик тестов, используемых на анализаторах Beckman Coulter серии AU и перечисленных в сопроводительной таблице. Только для диагностики in vitro. | Уп.(20X5мл) | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 20 | Контрольная сыворотка 2 (CONTROL SERUM 2). | Control Serum 2 (Контрольная сыворотка 2) – это контроль на основе лиофилизированной человеческой сыворотки, предназначенный для использования в комбинации с Control Serum 1 ODC0003 (Контрольной сывороткой 1) для мониторинга аналитических характеристик реагентов системы Beckman Coulter, используемых на анализаторах Beckman Coulter и перечисленных в сопроводительной таблице. Только для диагностики in vitro. | Уп.(20X5мл) | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 21 | Системный калибратор (SYSTEM CALIBRATOR) | System Calibrator (системный калибратор) представляет собой калибратор на основе сыворотки крови, предназначенный для использования с реагентами Beckman Coulter на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. | Уп.(20X5мл) | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 22 | Калибратор для мочевых тестов (URINE CALIBRATOR). | Urine Calibrator (калибратор мочи) – это жидкий калибратор на основе мочи человека, предназначенный для использования с реагентами Beckman Coulter на анализаторах Beckman Coulter серии AU. В жидком мочевом матриксе содержатся амилаза, кальций, глюкоза, неорганический фосфор, мочевина, мочевая кислота, креатинин, магний и консервант. Только для диагностики in vitro. | Уп.(6Х8мл) | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 23 | Электрод натриевый (Electrode Na). | Электрод устанавливается в ионоселективном модуле (ISE) анализатора Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения натрия (Na+) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 24 | Электрод хлорный (Electrode Cl). | Электрод устанавливается в ионоселективном модуле (ISE) анализатора Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 25 | Электрод калиевый (Electrode К). | Электрод устанавливается в ионоселективном модуле (ISE) анализатора Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения калия(K+) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 26 | Гамма-Глутамилтрансфераза (ГГТ), реагент для определения (GGT) | Кинетическое колориметрическое определение гамма-глутамилтрансферазы, EC 2.3.2.2 (ГГТ), в сыворотке и плазме человека на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для in vitro диагностики. 1000 тестов в уп. | Уп.(4X18мл + 4X18мл) | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 27 | Железо, реагент для определения (IRON). | Количественное определение железа в сыворотке и плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. 2000 тестов в уп. | Уп.(4X15мл + 4X15мл) | 3 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 28 | Лампа фотометрическая для биохимии Ау-400 | Фотометрическая лампа устанавливается в фотометрический блок анализаторов Beckman Coulter серии AU. | шт. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 29 | Мультикалибратор белков сыворотки 1 (SERUM PROTEIN MULTI-CALIBRATOR 1) | Мультикалибратор сывороточных белков (Serum Protein Multi-Calibrator предназначен для иммунотурбидиметрического анализа с использованием реагентов иммуноглобулина G, иммуноглобулина A, иммуноглобулина M, C3, C4, трансферрина, C-реактивного белка, антистрептолизина O и ферритина для количественного их определения на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Изготовлен на основе человеческой сыворотки с добавлением химических веществ и соответствующих ферментов человеческого, животного или растительного происхождения. Только для диагностики in vitro. | Уп.(6X1Х2мл) | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 30 | Контроль селективности электродов Na+/K+ (ISE Na+/K+SELECTIVITY CHECK). | Данный контроль используется ионоселективным модулем (ISE) анализаторов Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения натрия (Na+), калия (K+) и хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп.(2X25мл) | 4 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 31 | Высокий стандарт сыворотки (ISE) (ISE HIGH SERUM STANDARD). | Данный стандарт используется ионоселективным модулем (ISE) анализаторов Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения натрия (Na+), калия (K+) и хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп.(4X100мл) | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 32 | Низкий стандарт сыворотки (ISE) (ISE Low Serum Standard). | Данный стандарт используется ионоселективным модулем (ISE) анализаторов Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения натрия (Na+), калия (K+) и хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп.(4X100мл) | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 33 | Референсный раствор (ISE) (ISE REFERENCE). | Данный раствор используется ионоселективным модулем (ISE) анализаторов Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения натрия (Na+), калия (K+) и хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп.(4X1000мл) | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 34 | Средний стандарт сыворотки (ISE) (ISE Mid Standard) | Данный раствор используется ионоселективным модулем (ISE) анализаторов Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения натрия (Na+), калия (K+) и хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп.(4X2000мл) | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 35 | ISE буфер (ISE BUFFER). | Буфер используется ионоселективным модулем (ISE) анализаторов Beckman Coulter серии AU для количественного (непрямого) определения натрия (Na+), калия (K+) и хлора (Cl-) в сыворотке, плазме крови и моче. Только для in vitro диагностики. | Уп.(4X2000мл) | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 36 | Ферритин, реагент для определения (FERRITIN), количество тестов 800, уп (4X24мл + 4X12мл) | Количественное определение ферритина в сыворотке и плазме человека иммунотурбидиметрическим методом на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. 800 тестов в уп. | Уп.( 4X24мл + 4X12мл) | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 37 | С-реактивный белок (латекс), нормальная чувствительность, калибраторы (CRP LATEX CALIBRATOR NORMAL (N) SET). Уп.(5х2мл) | CRP Calibrator (Latex) (калибратор C-РБ (латекс)) предназначен для использования с реактивами CRP (Latex) OSR6199 для количественного определения C-РБ нормальной чувствительности на анализаторах Beckman Coulter серии AU. Калибратор изготовлен на основе сыворотки человека. Только для диагностики in vitro. | Уп.(5х2мл) | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 38 | ITA, контрольная сыворотка, уровень 1 (ITA CONTROL SERUM LEVEL 1). Уп.(6X2мл) | ITA контрольная сыворотка (ITA Control Serum) – представляет собой жидкий контрольный материал, приготовленный на основе сыворотки человека. Предназначен для использования в комбинации с контрольными сыворотками ITA ODC0015 и ODC0016 для мониторинга аналитических характеристик, проведения контроля качества тестов с реагентами системы Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. | Уп.(6X2мл) | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 39 | ITA, контрольная сыворотка, уровень 2 (ITA CONTROL SERUM LEVEL 2). Уп.(6X2мл) | ITA контрольная сыворотка (ITA Control Serum) – представляет собой жидкий контрольный материал, приготовленный на основе сыворотки человека, предназначенный в комбинации с контрольными сыворотками ITA ODC0014 и ODC0016 для мониторинга аналитических характеристик, проведения контроля качества тестов с реагентами системы Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. | Уп.(6X2мл) | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 40 | ITA, контрольная сыворотка, уровень 3 (ITA CONTROL SERUM LEVEL 3). Уп.(6X2мл) | ITA контрольная сыворотка (ITA Control Serum) – представляет собой жидкий контрольный материал, приготовленный на основе сыворотки человека., предназначенный в комбинации с контрольными сыворотками ITA ODC0014 и ODC0015 для мониторинга аналитических характеристик, проведения контроля качества тестов с реагентами системы Beckman Coulter серии AU. Только для диагностики in vitro. | Уп.(6X2мл) | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 41 | Промывочный раствор (WASH SOLUTION). Уп.(6X2000мл) | Чистящий концентрат, предназначенный для очищения системы. Только для in vitro диагностики. | Уп.(6X2000мл) | 3 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 42 | альфа-Фетопротеин, реагент Access® AFP | Анализ Access AFP представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации альфа-фетопротеина (АФП) в человеческой сыворотке с использованием систем иммунного анализа Access. Он предназначен для использования в качестве диагностического критерия при ведении пациентов с опухолями, вырабатывающими АФП. | уп | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 43 | альфа-Фетопротеин, калибраторы Access® AFP Calibrators | Калибраторы Access AFP Calibrators предназначены для калибровки анализа Access AFP для количественного определения концентрации АФП в человеческой сыворотке с использованием систем иммунного анализа Access. | уп | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 44 | Тиреотропный гормон, реагент (ACCESS TSH (3rd IS)) | Анализ Access TSH 3rd IS представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций человеческого тиреотропного гормона щитовидной железы (тиротропин, ТТГ) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. Данный анализ обеспечивает получение результатов 3-й генерации (HYPERsensitive hTSH) и/или 2-й генерации (Fast hTSH). | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 45 | Тиреотропный гормон, калибраторы (ACCESS TSH (3rd IS) CALIBRATORS) | Калибраторы Access TSH 3rd IS Calibrators (матрица BSA) предназначены для калибровки анализа Access TSH 3rd IS для количественного определения концентрации ТТГ в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 46 | Общий тироксин Т4, реагент Access® Total T4 | Анализ Access Total T4 представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций общего тироксина (T4) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 47 | Общий тироксин Т4, калибраторы Access® Total T4 Calibrators | Калибраторы Access Total T4 Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Total T4 для количественного определения концентраций общего тироксина (Т4) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 48 | Общий трийодтиронин Т3, реагент Access® Total T3 | Анализ Total T3 представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций трийодтиронина в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 49 | Общий трийодтиронин Т3, калибраторы Access® Total T3 Calibrators | Калибраторы Access Total T3 Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Total T3 для количественного определения концентраций трийодтиронина в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 50 | Свободный тироксин Т4, реагент Access® Free T4 | Анализ Access Free T4 представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций свободного тироксина в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной) с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 51 | Свободный тироксин Т4, калибраторы Access® Free T4 Calibrators | Калибраторы Access Free T4 Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Free T4 для количественного определения концентраций свободного тироксина в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной) с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 52 | Свободный трийодтиронин Т3, реагент Access® FREE T3 | Анализ Access Free T3 представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций свободного трийодтиронина в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 53 | Свободный трийодтиронин Т3 , калибраторы Access® FREE T3 Calibrators | Калибраторы Access Free T3 Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Free T3 для количественного определения концентраций свободного трийодтиронина в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 54 | Тиреоглобулин, реагент Access® Thyroglobulin | Анализ Access Thyroglobulin представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации тиреоглобулина в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. Этот метод является дополнительным средством мониторинга при наличии ограниченного участка щитовидной железы с метастазами у пациентов, перенесших аблацию щитовидной железы (с проведением или без проведения лучевой терапии), у которых отмечается снижение количества антител к тиреоглобулину в сыворотке. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 55 | Тиреоглобулин, калибраторы Access® Thyroglobulin Calibrators | Access Thyroglobulin Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Thyroglobulin для количественного определения концентрации тиреоглобулина в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 56 | Антитела к тиреоглобулину, реагент Access® Thyroglobulin Antibody II | Анализ Access Thyroglobulin Antibody II (TgAb) представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации антител к тиреоглобулину в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. Измерение концентрации тиреоидных аутоантител может помочь в диагностике болезни Хашимото, нетоксического зоба и болезни Грейвса. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 57 | Антитела к тиреоглобулину, калибраторы Access® Thyroglobulin Antibody II Calibrators | Калибраторы Access Thyroglobulin Antibody II Calibrators (TgAb) предназначены для калибровки анализа Access Thyroglobulin Antibody II для количественного определения концентрации антител тиреоглобулина в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 58 | Антитела к тиреоидной пероксидазе, реагент Access® TPO Antibody | Анализ Access TPO Antibody представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации антител к тиреопероксидазе (АТ-ТПО) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 59 | Антитела к тиреоидной пероксидазе, калибраторы Access® TPO Antibody Calibrators | Калибраторы Access TPO Antibody Calibrators предназначены для калибровки анализа Access TPO Antibody для количественного определения концентраций антитела к тиреопероксидазе (АТ-ТПО) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 60 | Тироксин-захват, реагент Access® Thyroid Uptake | Анализ Access Thyroid Uptake представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для оценки способности тироксина связывать ненасыщенные белки сыворотки и плазмы, с использованием систем иммунного анализа Access. Этот тест можно использовать совместно с определением общего тироксина для расчета индекса общего тироксина (FTI). | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 61 | Тироксин-захват, калибраторы Access® Thyroid Uptake Calibrators | Калибратор Access Thyroid Uptake Calibrator предназначен для калибровки анализа Access Thyroid Uptake для оценки способности тироксина связывать ненасыщенные белки сыворотки и плазмы, с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 62 | Лютеинизирующий гормон, реагент Access® hLH | Анализ Access hLH представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации лютеинизирующего гормона (ЛГ) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 63 | Лютеинизирующий гормон, калибраторы Access® hLH Calibrators | Калибраторы Access hLH Calibrators предназначены для калибровки анализа Access hLH для количественного определения концентрации лютеинизирующего гормона (ЛГ) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 64 | Фолликулостимулирующий гормон, реагент Access® hFSH | Анализ Access hFSH представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций фолликулостимулирующего гормона (ФСГ) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 65 | Фолликулостимулирующий гормон, калибраторы Access® hFSH Calibrators | Калибраторы Access hFSH Calibrators предназначены для калибровки анализа Access hFSH для количественного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона (ФСГ) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 66 | Высокочувствительный Эстрадиол, реагент Access® Estradiol | Высокочувствительный анализ на эстрадиол Access представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций эстрадиола в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунологического анализа Access Immunoassay. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 67 | Высокочувствительный Эстрадиол, калибратор S0 Access® Estradiol Calibrator S0 | Access Estradiol Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Estradiol для количественного определения концентрации эстрадиола в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 68 | бета-Хорионический гонадотропин, реагент Access® Total βhCG | Анализ Total βhCG представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций общего βХГ в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 69 | бета-Хорионический гонадотропин, калибраторы Access® Total βhCG Calibrators | Калибраторы Access Total βhCG Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Total βhCG для количественного определения концентраций общего βХГ в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 70 | Пролактин, реагент Access® Prolactin | Tест Access Prolactin представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций пролактина (ПРЛ) в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной) с использованием иммунохимических систем Access. | Уп. | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 71 | Пролактин, калибраторы Access® Prolactin Calibrators | Калибраторы Access Prolactin Calibrators предназначены для калибровки теста Access Prolactin для количественного определения концентраций пролактина (ПРЛ) в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной) с использованием иммунохимических cистем Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 72 | Тестостерон, реагент Access® Testosterone | Анализ Access Testosterone представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации общего тестостерона в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 73 | Тестостерон, калибраторы Access® Testosterone Calibrators | Калибраторы Access Testosterone Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Testosterone для количественного определения концентрации общего тестостерона в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 74 | Прогестерон, реагент Access® Progesterone | Анализ Access Progesterone представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации прогестерон в человеческой сыворотке с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 75 | Прогестерон, калибратор S0 Access® Progesterone Calibrator S0 | Калибраторы Access Progesterone Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Progesterone для количественного определения концентраций прогестерон в человеческой сыворотке с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 76 | Интактный паратиреоидный гормон, реагент Access® Intact PTH (iPTH) | Анализ Access Intact PTH представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации интактного паратиреоидного гормона (паратирин, ПТГ) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. Он показан в качестве вспомогательного средства при дифференциальной диагностике гиперпаратиреоидизма, гипопаратиреоидизма или гиперкальциемии, вызванной злокачественной опухолью, и может быть использован интраоперационно. | Уп. | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 77 | Интактный паратиреоидный гормон, калибраторы Access® Intact PTH (iPTH) Calibrators | Калибраторы Access Intact PTH Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Intact PTH для количественного определения концентраций интактного паратиреоидного гормона (паратирин, ПТГ) в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 78 | Кортизол | Анализ Access Cortisol представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций кортизола в человеческой сыворотке, плазме гепаринизированной, EDTA) и моче с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 79 | Калибратор Кортизол | Калибраторы Access Cortisol Calibrators предназначены для калибровки анализа Access Cortisol для количественного определения концентраций кортизола в человеческой сыворотке, плазме (гепаринизированная, EDTA) и моче с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 80 | Мешки для сбора отходов (для Access2) Access® Waste Bags | Мешки для твердых отходов устанавливаются в системах иммунологического анализа серии Access® для утилизации использованных реакционных пробирок. | Уп. | 3 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 81 | Субстрат Access® Substrate | Субстрат Access Substrate предназначен для использования с системами иммунного анализа Access и специфическими реагентами иммунного анализа Access. | Уп. | 6 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 82 | Промывочный буфер "Wash Buffer II" (для Access) Access® Wash Buffer II | Промывочный буфер Access Wash Buffer II предназначен для использования с системами иммунного анализа Access и специфическими реагентами иммунного анализа Access. | Уп. | 10 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 83 | Дилюент A для образцов Access® Sample Diluent A | Разбавитель проб Access Sample Diluent A предназначен для использования с анализами Access для разбавления проб пациента, содержащих концентрации анализируемого вещества, превышающие концентрации в калибраторе S5. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 84 | Проверочный раствор Access® System Check Solution | Для использования с системами иммунного анализа Access при еженедельной профилактической процедуре проверки системы. | Уп. | 4 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 85 | Реакционные пробирки (16x98шт./упак.) (для Access)Access® Reaction Vessels | Реакционные пробирки используются в системах иммунологического анализа серии Access® | Уп. | 6 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 86 | Чашечки для образцов 2 мл Access® Sample Cups 2 ml | Пробирки для образцов используются в системах иммунологического анализа серии Access® для образцов биологических жидкостей, контролей и калибраторов | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 87 | КОНТРАД 70 CONTRAD 70 | Щелочной раствор для очистки Contrad® 70 предназначен для использования с системами иммунологического анализа серии Access®. Применяется для очистки пробоотборника, аспираторов и дозаторов реагентов иммунохимических анализаторов серии Access® в рамках процедуры Ежедневного и Специального обслуживания, а также при ручной очистке наконечников аспираторов. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 88 | Цитранокс Access® Citranox | Кислый раствор для очистки Citranox® предназначен для использования с системами иммунологического анализа серии Access®. Используется для очистки пробоотборника, аспираторов и дозаторов реагентов. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 89 | Антиген СА 125, реагент Access® OV Monitor. | Анализ Access OV Monitor представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций антигена CA 125 в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. Этот метод измерения концентраций антигена CA 125 является вспомогательным средством при ведении пациентов с раком яичников. Серийное тестирование концентраций антигена CA 125 необходимо использовать совместно с другими клиническими методами мониторинга рака яичников. | Уп. | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 90 | Антиген СА 125, калибраторы Access® OV Monitor Calibrators. | Калибраторы Access OV Monitor Calibrators предназначены для калибровки анализа Access OV Monitor для количественного определения концентраций антигена СА 125 в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 91 | Антиген СА 19-9, реагент Access® GI Monitor. | Анализ Access GI Monitor представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций антигена CA 19-9 в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 92 | Антиген СА 19-9, калибраторы Access® GI Monitor Calibrators. | Access GI Monitor Calibrators предназначены для калибровки анализа Access GI Monitor для количественного определения концентраций антигена СА 19-9 в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 93 | Раково-эмбриональный антиген, реагент Access® СЕА. | Анализ Access CEA представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации раково-эмбрионального антигена (CEA, РЭА) в человеческой сыворотке с использованием систем иммунного анализа Access. Измерение РЭА с использованием систем иммунного анализа Access применяется в качестве дополнительного метода при ведении онкологических пациентов, у которых отмечается изменение концентраций РЭА. | Уп. | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 94 | Раково-эмбриональный антиген, калибраторы Access® СЕА Calibrators. | Access CEA Calibrators (матрица BSA) предназначены для калибровки анализа Access CEA для количественного определения концентраций раково-эмбрионального антигена (CEA, РЭА) в человеческой сыворотке с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 95 | Раково-эмбриональный антиген, контроль Access® СЕА QC. | Контроль качества Access CEA QC (матрица BSA) предназначен для контроля функциональных характеристик системы иммуноферментных процедур количественного определения раково-эмбрионального антигена (РЭА) с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 96 | Антиген СА 15-3, реагент Access® BR Monitor | Анализ Access BR Monitor представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентраций антигена CA 15-3 в человеческой сыворотке и плазме (гепаринизированной) с использованием систем иммунного анализа Access. Этот метод измерения концентраций антигена CA 15-3 является вспомогательным средством при ведении пациентов с раком молочной железы. | Уп. | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 97 | Антиген СА 15-3, калибраторы Access® BR Monitor Calibrators | Калибраторы Access BR Monitor Calibrators предназначены для калибровки анализа Access BR Monitor для количественного определения концентраций антигена СА 15-3 в человеческой сыворотке и плазме с использованием систем иммунного анализа Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 98 | Тропонин I, реагент ACCESS hsTNI 2X50 DET | Тест Access AccuTnI представляет собой хемилюминесцентный иммунный анализ с использованием парамагнитных частиц, применяемый для количественного определения концентрации уровней сердечного тропонина I (сТнI) в человеческой сыворотке и плазме с использованием иммунохимических систем Access в качестве вспомогательного фактора при диагностике и лечении инфаркта миокарда и повреждения сердечной мышцы. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 99 | Тропонин I, калибраторы ACCESS hsTNI CALS S0-S6 | Калибраторы Access AccuTnI Calibrators предназначены для калибровки теста Access AccuTnI для количественного определения концентраций сердечного тропонина I (сТнI) в человеческой сыворотке и плазме с использованием иммунохимических систем Access. | Уп. | 1 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 100 | COULTER DxH Diluent(10L) DxH 500 | Стабилизированный соляной раствор, содержащий органический буфер и консервант, предназначен для использования при подсчёте клеток крови и определения их размеров на гематологических анализаторах DxH500. | 10 L/Уп. | 25 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 101 | COULTER DxH Cell Lyse(5L) DxH 500 | Предназначен для использования в качестве агента лизиса эритроцитов для количественного определения гемоглобина на гематологических анализаторах DxH500. | 0,5 L/Уп. | 25 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 102 | COULTER DxH Cleaner (0.5L) DxH 500 | Предназначен для использования в качестве промывки гематологических анализаторов DxH500. | 0,5 L/Уп. | 25 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 103 | COULTER DxH Control DxH 500 | Контроль COULTER DxH Control DxH 500 является гематологическим материалом контроля качества, используемым для отслеживания работы гематологических анализаторов DxH500 в сочетании с системой реагентов DxH500. | Уп. | 6 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |
| 104 | COULTER DxH Calibrator DxH 500 | Калибратор COULTER DxH Calibrator DxH 500 предназначен для определения коэффициентов калибровки гематологических анализаторов серии DxH 500 только при использовании совместно с системой реагентов DxH 500. | Уп. | 2 | Начало поставки с 1 января 2025 года на основании заявки Заказчика | г. Алматы,  пр. Абая, 91 |

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

м.п. (при наличии)