*Хабарландыруға № 2 қосымша/*

*Приложение № 2 к объявлению*

Приложение 22 к приказу

Министр здравоохранения
Республики Казахстан
от 12 ноября 2021 года
№ ҚР ДСМ -113

Форма

**Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий**

|  |  |
| --- | --- |
| \_гТараз  | "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_г. |

      **Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Городская поликлиника №5 управления здравоохранения акимата Жамбылской области»** "Заказчик", в лице **главного врача Сарсеновой Д.А.,** уполномоченного лица с одной стороны, действующей на основании Устава и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (полное наименование поставщика – победителя тендера) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемый в дальнейшем "Поставщик", в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, (устава, положения) с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (указать способ) по закупу (указать предмет закупа) № \_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий/Договор на оказание фармацевтических услуг (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

 **Глава 1. Термины, применяемые в Договоре**

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

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

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

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

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

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

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

 **Глава 2. Предмет Договора**

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

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

      1) настоящий Договор;

      2) перечень закупаемых товаров;

      3) техническая спецификация;

       **Глава 3. Цена Договора и оплата**

      4. Цена Договора составляет \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ тенге (указать сумму цифрами и прописью) и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

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

      Форма оплаты: Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика.

      Сроки выплат: Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика по факту не позднее 30 (тридцати) календарных дней с даты подписания Сторонами акта приема-передачи Товара.

      6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

1. копия договора или иные документы, представляемые поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;
2. подписанный Договор;
3. накладная;
4. акт(ы) приема-передачи товара(ов);
5. счет-фактура с описанием, указанием количества, цены единицы и общей суммы поставленных товаров, предоставленная Поставщиком Заказчику.
6. Регистрационное удостоверение (о регистрации в РК);

7) Техническая спецификация;

**Глава 4. Условия поставки и приемки товара**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

 **Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники**

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

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

      16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

 **Глава 6. Ответственность Сторон**

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

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

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

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

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

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

       33. Для целей Договора форс-мажор означает событие, не связанное с просчетом или небрежностью Стороны, и имеет непредвиденный характер неподвластное контролю любой из Сторон (стихийные бедствия, издание нормативных актов или распоряжений государственных органов, запрещающих или каким-либо иным образом препятствующих исполнению обязательств) при условии, что эти обстоятельства сделали невозможным исполнение любой из Сторон своих обязательств по Договору.

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

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

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

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

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

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

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

 **Глава 7. Конфиденциальность**

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

      1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;

      2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);

      3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;

      4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;

      5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

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

 **Глава 8. Заключительные положения**

      42. Договор составляется в двух экземплярах.

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

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

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

      46. Настоящий Договор вступает в силу после подписания Сторонами и действует до 31 декабря 2022г.

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

 **Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:**

 ***«Заказчик» «Поставщик»***

ГКП на ПХВ «Городская поликлиника № 5 УЗАЖО»

БИН 010 940 002 046

***Банковские реквизиты:***

ИИК KZ 768562203112521517

БИК KCJBKZKX. АО «БанкЦентрКредит»

адрес: 080000, Жамбылская область,

г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А»

тел/факс: 8 (7262) 54-47-70

электронный адрес: poliklinika--5@mail.ru

gp5\_taraz@med.mail.kz

**Главный врач \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Сарсенова Д.А.**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |   | Приложениек Типовому договорузакупа лекарственных средстви (или) медицинских изделий(между Заказчикоми Поставщиком) |

 **Антикоррупционные требования**

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

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

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

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

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

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

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

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

 ***«Заказчик» «Поставщик»***

ГКП на ПХВ «Городская поликлиника № 5 УЗАЖО»

БИН 010 940 002 046

***Банковские реквизиты:***

ИИК KZ 768562203112521517

БИК KCJBKZKX. АО «БанкЦентрКредит»

адрес: 080000, Жамбылская область,

г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А»

тел/факс: 8 (7262) 54-47-70

электронный адрес: poliklinika--5@mail.ru

gp5\_taraz@med.mail.kz

**Главный врач \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Сарсенова Д.А.**

***Приложение №1***

***Перечень закупаемых ЛС***

**Перечень 2022 год.**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | **Международное (непатентованное) название лекарственных средств и ИМН** | **Краткая характеристика** | **Дозировка и формы выпуска** | **Ед из**м | **Кол-во тестов** | **Кол-во** | **Цена** | **Сумма,тг** | **Место поставки**  | **Срок поставки**  |
| **1** | Prothrombin Time Detection Kit Набор реагентов для определения протромбинового времени | Реагент для количественного определения протромбинового времени в плазме крови человека in vitro на автоматическом анализаторе свертывания крови Dirui BCA-1000. Кальцийсодержащий тромбопластин добавляется в исследуемую плазму, и активируется экзогенный путь коагуляции для превращения фибриногена в нерастворимый фибрин. Время, необходимое для свертывания плазмы, - это протромбиновое время исследуемой плазмы. Среднее значение для анализа нормальной плазмы ≤ 14 секунд. Расфасовка : Reagent:10\*5ml. ; Control 1：1x1ml; Control 2：1x1ml; Control 3：1x1ml; Calibrator：1x1ml . Реагенты : Жидкий реагент ПВ - Человеческий рекомбинантный тканевой фактор ＜3 мг/л. Набор на не более 500 исследовании . Объем реагента- 100мкл ; Объем детергента-120 мкл ; Объем плазмы -50 мкл. Время тестирования 180 сек. В наборе контроль Уровень 1;2; 3 и калибратор. Калибровка и контроль проводиться также на мультикалибраторе и мультиконтроль уровень 1и 2 . Реагент следует хранить в сухом месте при температуре 2°C ~ 8°C, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать замерзания. Срок годности указан на этикетке. После открытия реагент может быть стабильным не менее 7 дней под крышкой при температуре 2°C ~8°C и может быть стабильным не менее 10 часов под крышкой при температуре 15°C ~ 25°C. Калибровочный раствор и контрольный образец следует хранить в сухом месте, защищенном от света, и в герметичной упаковке при температуре 2°C ~ 8°C. Срок годности указан на этикетке. После разведения калибровочный раствор и контрольный образец могут быть стабильными не менее 8 часов при температуре 2°C ~8°C. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | 10\*5 mL | наб | 500 | 3 | 117865 | 353 595 | Жамбылская область , г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А». | В течении 15 календарных дней с момента получения заявки от Заказчика |
| **2** | Thrombin Time Detection Kit Набор для определения тромбинового времени | Реагент для количественного определения тромбинового времени в плазме крови человека in vitro на автоматическом анализаторе свертывания крови Dirui BCA-1000 . По мере добавления соответствующего количества раствора тромбина в исследуемую плазму фибриноген превращается в нерастворимый фибрин, и время, необходимое для определения коагуляции, равно тромбиновому времени исследуемой плазмы .Среднее значение для анализа нормальной плазмы ≤ 20 с. Расфасовка : R:10\*10 мл . Реагенты : жидкий реагент ТВ -Тромбин ＜ 15 Ед/мл . Контрольный образец тромбина - плазма -значение указан на этикетке . Контроль проводитсься также на мультиконтроле только на Уровень 1 . Реагент не более 920 исследовании . Объем реагента-100 мкл; Объем детергента- 120 мкл ; Объем плазмы- 50 мкл . Время тестирования 72 сек. Реагент следует хранить в сухом месте при температуре 2°C ~ 8°C, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать замерзания. Срок годности указан на этикетке.. После открытия реагент в пробирке под крышкой может быть стабилен не менее 7 дней при температуре 2°C ~ 8°C; не менее 10 дней при температуре 15°C ~25°C. Контрольный образец должен храниться в сухом месте при температуре 2°C ~ 8°C, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. После разбавления контрольный образец в пробирке под крышкой может быть стабильным не менее 8 часов при температуре 2°C - 8 °C. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . | 10\*10ml | наб | 920 | 3 | 101200 | 303 600 | Жамбылская область , г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А». | В течении 15 календарных дней с момента получения заявки от Заказчика |
| **3** | Fibrinogen Detection Kit Набор для определения содержания фибриногена  | Реагент для количественного определения фибриногена в плазме крови человека in vitro на автоматическом анализаторе свертывания крови Dirui BCA-1000. Избыток тромбина добавляется в разбавленную плазму для превращения фибриногена в фибрин, и плазма свертывается. Время, необходимое для коагуляции, обратно пропорционально содержанию фибриногена, и метод Клаусса — это метод расчета содержания фибриногена в плазме путем построения стандартной кривой. Линейный диапазон 0.8 г/л ~8 г/ . Расфасовка :FIB reagent:10\*10ml; OVB buffer solution:4\*51ml . Реагенты : Жидкий реагент FIB- компонент ( Тромбин) -＜ 100 Ед/мл ; Буферный раствор OVB компонент (Хлорид натрия )- ＜140 ммоль/л . Калибровочный раствор фибриногена , контрольный образец фибриногена - значение указан на этикетке . Калибровка и контроль проводиться также на мультикалибраторе и мультиконтроль уровень 1и 2. Объем реагента 50 мкл .Объем детергента-120 мкл ; Объем плазмы- 10 мкл . Врмя тестирования 108 сек. Набор расчитан не более 2000 исследовании . Реагент следует хранить в сухом месте при температуре 2°C ~ 8°C, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать замерзания. Срок годности указан на этикетке.После открытия реагент в пробирке под крышкой может быть стабилен не мменее 7 дней при температуре 2°C ~ 8°C; не менее 10 дней при температуре 15°C ~25°C.Калибровочный раствор и контрольный образец должны храниться в сухом месте при температуре 2°C ~ 8°C, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. После разведения калибровочный раствор и контрольный образец в пробирке под крышкой могут быть стабильными не менее 8 дней при температуре 2°C ~ 8°C. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . | FIB reagent:10\*10ml; OVB buffer solution:4\*51ml | наб | 2000 | 3 | 498630 | 1 495 890 | Жамбылская область , г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А». | В течении 15 календарных дней с момента получения заявки от Заказчика |
| **4** | Activated Partial Thromboplastin Time detection Kit Активированный набор для определения частичного тромбопластинового протромбинового времени | Реагент для количественного определения активированного частичного тромбопластинового времени в плазме крови человека in vitro на автоматическом анализаторе свертывания крови Dirui BCA-1000.В исследуемую плазму добавляют частичный раствор тромбопластина и Са2+, и активируют эндогенный путь коагуляции для превращения фибриногена в нерастворимый фибрин. Время, необходимое для свертывания плазмы, - это активированное частичное тромбопластиновое время исследуемой плазмы Среднее значение для анализа нормальной плазмы ≤ 35 секунд. . Расфасовка : R1- растворэллаговой кислоты АЧТВ- 10\*5ml ; R2- раствор хлорида кальция 1\*51ml . Реагенты :R1- растворэллаговой кислоты АЧТВ-＜0.1 ммоль/л ; R2- раствор хлорида кальция-＜45 ммоль/л . Контроль активированного частичного тромбопластинового времени- плазма ( значение указан на этикетке ). Набор на не более 1000 исследовании . Объе реагента-50 мкл ; Объе детергента- 70 мкл ; Объе плазмы -50 мкл . Время тестирования 72 сек. Калибровка и контроль проводиться на мультикалибраторе и мультиконтроль уровень 1 и 2. Набор реагентов следует хранить в сухом месте при температуре 2°C ~ 8°C, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать замерзания. Срок годности указан на этикетке.После вскрытия реагент может быть стабильным не менее 7 дней под крышкой при температуре 2°C ~ 8°C; не менее 10 часов под крышкой при температуре 15°C ~25°C. После разведения препарат может быть стабильным не менее 8 часов при температуре 2°C ~8°C . Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . | APTT ellagic acid 10\*5ml; Calcium chloride 1\*51ml | наб | 1000 | 3 | 109230 | 327690 | Жамбылская область , г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А». | В течении 15 календарных дней с момента получения заявки от Заказчика |
| **5** | D-Dimer Detection Kit/Набор для обнаружения Dдимер | Реагент для количественного определения D-димера в плазме крови человека in vitro на автоматическом анализаторе свертывания крови Dirui BCA-1000 . D-димер в образце реагирует с частицами, усиливающими латекс моноклонального антитела D-димера мыши к человеку, для получения реакции антиген - антитело, приводящей к агрегации для увеличения мутности. Скорость изменения мутности измеряется спектрофотометром для определения концентрации D-димера. Линейный диапазон: 0,5 мкг/мл -60 мкг/мл . Расфасовка : R1:5\*5ml; R2:5\*5ml; Diluent:1×55ml; Control(low): 5×1ml; Control(high)：5×1ml; Calibrator：6×0.5ml . Реагенты : R1-Тригидроксиметиламином етано- вый буфер -‹50мМ; R2 -Латексные частицы моноклонального антитела к D - димеру мыши к человеку- ＜10 мг/мл . Разбавитель D-димера Хлорид натрия - ＞6 г/л . Калибратор и контроли в наборе . Калибровочный раствор D-димера , Контрольный образец D-димера ( значение указан на этикетке ) . Набор на не более 333 исследовании . Объем реагента- 75 мкл ; Объем детергента- 120мкл ; Объем плазмы -50 мкл . Время тестирования 36 сек .Реагент следует хранить в сухом месте при температуре 2°C ~ 8°C, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать замерзания. Срок годности указан на этикетке. После открытия он может быть стабильным не менее 12 дней при температуре 2°C~8°C под крышкой. Калибровочный раствор и контрольный образец должны храниться в сухом месте при температуре 2°C ~ 8°C, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. После разведения калибровочный раствор и контрольный образец в пробирке под крышкой могут быть стабильными не менее 7 дней при температуре 2°C ~ 8°C. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . | R1: 5x5 мл; R2: 5x5 мл ; Дилюент: 1x55 мл; Контроль (низкий ): 5x1 мл ; Контроль (высокий): 5x1 мл; Калибатор: 6x0.5 мл | наб | 333 | 1 | 1000200 | 1000200 | Жамбылская область , г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А». | В течении 15 календарных дней с момента получения заявки от Заказчика |
| **6** | Очищающий детергент 1 | Реагент промывки внутренней стенки зонда для автоматического анализатора свертывания крови Dirui BCA-1000 . Гипохлорит натрия может удалять остаточные органические вещества, такие как белок, из трубопровода.Основные компоненты: гипохлорит натрия ≤ 3,0% . Хранить при температуре 2°C-8°C в сухом месте, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. После вскрытия, хранить при температуре 2°C-8°C под крышкой, он может быть стабильным не менее 15 дней. Объем упаковки 50ml/bottle .Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . | 50ml/bottle | наб |  | 21 | 9 900 | 207 900 | Жамбылская область , г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А». | В течении 15 календарных дней с момента получения заявки от Заказчика |
| **7** | Очищающий детергент 2 | Реагент промывки внутренней стенки зонд для автоматического анализатора свертывания крови Dirui BCA-1000 . Чистящее средство, используемое для промывки зонда . Основные компоненты гипохлорит натрия ≤ 1,5 % . Хранить при температуре 5°C-35°C в сухом месте, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. Реагент можно использовать не менее 30 дней. Объем упаковки- 500ml/bottle. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . | 500ml/bottle | наб |  | 4 | 91 575 | 366 300 | Жамбылская область , г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А». | В течении 15 календарных дней с момента получения заявки от Заказчика |
| **8** | Coagulation Analysis Multi-Calibrator Мультикалибратор | Мультикалибратор для калибровки систем определения клинического протромбинового времени (PT), фибриногена (FIB) и антитромбина m (AT-m) на автоматическом анализаторе свертываемости крови Dirui BCA-1000 Калибровочные растворы используются для калибровки измеренных значений в лаборатории, и являются неотъемлемой частью надлежащей лабораторной практики. Контрольная кривая должна быть заново построена при использовании реагентов из новой партии .Калибровочный раствор следует хранить в сухом месте при температуре 2°C - 8 ° C, защищенном от солнечного света и герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке.После разведения калибровочный раствор может быть стабильным не менее 8 часов при температуре 2°C - 8°C . Объем упаковки 1\*1mL . Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . | 1\*1mL | наб |  | 3 | 12 375 | 37 125 |  |  |
| **9** | Coagulation Analysis Multi-Control Level 1 Мультиконтролер - уровень 1 | Контрольный материал Multi-Control level 1 для оценки точности и воспроизводимости на автоматическом анализаторе свертываемости крови Dirui BCA-1000 (For PT,APTT,TT,FIB,ATIII). После разведения контрольный раствор может быть стабильным не менее 8 часов при температуре 2°C - 8°C . Объем упаковки 1\*1mL .Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . | Coagulation Analysis Multi-Control Level 1 Мультиконтролер - уровень 1 | наб |  | 9 | 19 910 | 179 190 | Жамбылская область , г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А». | В течении 15 календарных дней с момента получения заявки от Заказчика |
| **10** | Coagulation Analysis Multi-Control Level 2 Мультиконтролер - уровень 2 | Контрольный материал Multi-Control level 2 для оценки точности и воспроизводимости на автоматическом анализаторе свертываемости крови (For PT,APTT). После разведения контрольный раствор может быть стабильным не менее 8 часов при температуре 2°C - 8°C . Объем упаковки 1\*1mL . Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . | Coagulation Analysis Multi-Control Level 2 Мультиконтролер - уровень 2 | наб |  | 9 | 13 640 | 122 760 | Жамбылская область , г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А». | В течении 15 календарных дней с момента получения заявки от Заказчика |
| **11** | Кюветы | Однаразовая измерительная кювета для автоматического анализатора свертываемости крови Dirui BCA-1000 предназнащена для размещения и перемешивания клинического образца, реагента или другого материала для процедур тестирования, выполняемых иследования . Объем : 600 мкл . Количество в упаковке 1440 pcs/package . Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . | 1440 pcs/package | уп |  | 5 | 221 760 | 1 108 800 | Жамбылская область , г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А». | В течении 15 календарных дней с момента получения заявки от Заказчика |

***«Заказчик» «Поставщик»***

ГКП на ПХВ «Городская поликлиника № 5 УЗАЖО»

БИН 010 940 002 046

***Банковские реквизиты:***

ИИК KZ 768562203112521517

БИК KCJBKZKX. АО «БанкЦентрКредит»

адрес: 080000, Жамбылская область,

г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А»

тел/факс: 8 (7262) 54-47-70

электронный адрес: poliklinika--5@mail.ru

gp5\_taraz@med.mail.kz

**Главный врач \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Сарсенова Д.А.**