

Утверждаю:

Председатель правления
АО «Национальный научный медицинский
центр»



Байгенжин А.К.

Приказ о проведении закупок медицинских
изделий способом тендера
№ 19 от «20» января 2025 года

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

Заказчик и Организатор:

АО «Национальный научный медицинский центр», Адрес: г. Астана, пр. Абылай хана
42, БИН 000640000596, ИИК KZ02601A871007902211, БИК HSBKZZKX, АО «Народный Банк
Казахстана».

Настоящая тендерная документация, предоставляемая заказчиком/организатором тендера – **Акционерным обществом «Национальный научный медицинский центр»** (далее АО ННМЦ) потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере (далее - Тендерная документация), разработана в соответствии об утверждении правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 (далее – Правила).

1. Предмет тендера

1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по закупке медицинских изделий разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам равных возможностей для участия в тендере, а также раскрытие полной информации об их участии в тендере в рамках действующего законодательства РК в области осуществления закупок ИС и МИ.

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

3. Заказчиком/организатором тендера выступает АО ННМЦ.

2. Базовые условия платежа

4. Базовые условия платежа:

1) аванс в размере 0% процентов от общей суммы Договора;

2) исполнения потенциальным поставщиком требования, установленные п. 23 и п. 51 настоящей тендерной документации.

3) все последующие платежи оплачиваются Заказчиком за фактически поставленный объем товара, на основании подписанных уполномоченными представителями Сторон Акт приема-передачи товара. Оплата производится Заказчиком в течение **45 (сорока пяти) рабочих дней** со дня подписания сторонами Акта приема-передачи товара при условии, что товар без дефектов, недостатков и предоставления Поставщиком счета-фактуры и счета на оплату.

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

3. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

6. К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, гарантирующие поставку закупаемого товара, соответствующего по качеству требованиям, указанным в технической спецификации (**Приложение 2** к Тендерной документации).

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

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

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

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

4. Содержание тендерной документации

10. Тендерная документация содержит следующую информацию:

- 1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям раздела 2 настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий - главе 2 настоящих Правил;
- 2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;
- 3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупки по каждому лоту;
- 4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг;
- 5) условия платежей и проект договора закупки лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупки или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 7) требования к оформлению тендерной заявки;
- 8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
- 10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
- 12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
- 13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- 14) условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;
- 15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупки или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 16) перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием международного непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупке фармацевтических услуг).
- В случае индивидуальной непереносимости пациента, на основании заключения врачебно-консультативной комиссии заказчика перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием торгового названия, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупке фармацевтических услуг);
- 17) перечень и количество медицинской техники;
- 18) квалификационные требования к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, установленные главой 3 Тендерной документации.

прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях»;

5) копии сертификатов (при наличии):

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

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибуторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

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

7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

18. Техническая часть тендерной заявки содержит:

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

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

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с Правилами ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий";

19. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку до истечения окончательного срока их приема.

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

6. Валюта тендерной заявки и платежа

21. Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в тенге.

22. Фактическая оплата поставщикам производится в тенге за фактически поставленный товар.

7. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

23. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупки лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг;

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

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

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

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

БИН 000640000596

ИИК KZ02601A871007902211

БИК HSBKZZKX

АО «Народный Банк Казахстана»

34. Конверты с тендерными заявками вскрываются в **12 часов 00 мин. «10» февраля 2025 года**, в конференц зале, расположенный по адресу – **01000, РК, г. Астана, проспект Абылай хана 42, Акционерное общество «Национальный научный медицинский центр».**

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

В процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками могут присутствовать потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители.

Вскрывая конверты, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные цены по каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва тендерных заявок, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

13. Оценка и сопоставление тендерных заявок

36. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок. В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.

38. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с условиями настоящих Правил;
- 2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;
- 3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", при отсутствии сведений в информационных системах государственных органов;
- 5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);
- 6) непредставления технической спецификации в соответствии с условиями, предусмотренными настоящими Правилами;
- 7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей условиям тендерной документации и настоящих Правил;
- 8) установления факта представления недостоверной информации по условиям, предусмотренным настоящими Правилами к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;
- 9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;
- 10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг пункту 11 настоящих Правил;

10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;

11) информация о привлечении экспертной комиссии.

41. В течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера, АО ННМЦ письменно уведомляет потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе

15. Поддержка отечественного товаропроизводителя

42. Содержание и условия организации закупа с учетом поддержки отечественных товаропроизводителей определяются в соответствии с положениями главы 2 Правил.

16. Поддержка предпринимательской инициативы

43. Преимущества и условия организации закупа с учетом поддержки предпринимательской инициативы определяются в соответствии с положениями главы 3 Правил.

17. Заключение договора закупа

44. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику, подписанный договор закупа Товаров, составляемый по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения согласно **Приложению 8** к тендерной документации.

45. В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания.

Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не превышает двух рабочих дней.

46. Договор закупа вступает в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

47. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с участником тендера, соответствующим требованиям настоящих Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

48. Не допускается внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор (за исключением уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий, объема), которые изменяют содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового наименования, указанного в договоре другим торговым наименованием.

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

- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на лекарственные средства и (или) медицинские изделия и соответственно цены договора;
- 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг.

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

18. Порядок внесения обеспечения исполнения договора закупа

51. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг (далее – гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями настоящих

Объявление №4 о проведении закупок медицинских изделий способом проведения тендера от «20» января 2025 г, время 11-00ч.

АО «Национальный научный медицинский центр» по адресу РК, г. Астана, пр. Абылай хана, 42 объявляет о проведении закупок способом тендера следующих товаров: по закупке медицинских изделий, (полный перечень закупаемых товаров, их количество и подробная техническая спецификация указаны в тендерной документации). Банковский счет: ИИК KZ02601A871007902211

БИК HSBKZZKX

АО «Народный Банк Казахстана»

В целях проведения экспертизы потенциальным поставщикам на момент вскрытия конвертов должны представить образцы товаров.

Место поставки товаров: РК, г. Астана, пр. Абылай хана, 42. (отделение - аптека)

Срок поставки товаров: по письменной заявке Заказчика в течении **5 календарных** дней.

К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в пунктах 2 Главы Об утверждении правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг от «7» июня 2023 года №110.

Пакет тендерной документации можно получить в срок до «7» февраля 2025 г. 11.00 заготовок, время с 9.00 часов до 18.00 часов (обед 13.00-14.00 часов) или по электронной почте по адресу a.kenesary@mexelhealth.kz

Окончательный срок представления тендерных заявок до «10» февраля 2025 г. 11.00 часов.

Дата, время, место вскрытия конвертов с тендерными заявками: в 12ч.00 мин. «10» февраля 2025 г. по адресу: РК, г. Астана, пр. Абылай хана, 42, 2 этаж конференц-зал.

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

Дополнительную информацию и прочее можно получить по телефону: 8(7172) 232150 Старший специалист отдела закупок Кенесары А.Е.

Отмечаем, что в соответствии с пунктом 44) статьи 7 Кодекса Республики Казахстан от 7 июля 2020 года «О здоровье народа и системе здравоохранения» поставляемые товары должны соответствовать приказу Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-282/2020 Об утверждении правил проведения оценки качества лекарственных средств и медицинских изделий, зарегистрированных в Республике Казахстан

Перечень закупаемых товаров

Наименование заказчика

Акционерное общество «Национальный научный медицинский центр»,
г.Астана, пр.Абылай хана, 42

Место поставки товаров

Акционерное общество «Национальный научный медицинский центр»,
г.Астана пр.Абылай хана, 42

№ лота	Наименование товара*	Ед. изм.	Кол-во	Условия поставки (в соответствии с Инкотерм с 2020)	Срок поставки товаров	Цена за единицу	Сумма, выделенная для тендера (по лоту №), тенге
1	2	3	4	5	6	7	8
1.	Картридж измерительный для RapidPoint 500.400 тестов	уп	71	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	539 616,00	38 312 736,00
2.	Картридж измерительный для RapidPoint 500.250 тестов	уп	40	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	497 071,00	19 882 840,00
3.	Промывочный картридж для RapidPoint 500	уп	65	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	241 054,00	15 668 510,00
4.	Картридж контроля качества для RapidPoint 500	уп	39	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	326 464,00	12 732 096,00

* Полное описание товаров указывается в технической спецификации

Приложение 2 к тендерной документации

- 1) Товар должен быть зарегистрирован в Республике Казахстан и готов к применению в соответствии с Кодексом Республики Казахстан от 7 июля 2020 года «О здоровье народа и системе здравоохранения» №360-VI (далее – Кодекс) и порядком государственной регистрации, установленным уполномоченным органом в области здравоохранения;
 - 2) Товары, требующие хранения при низких температурах и защиты от замораживания, должны храниться и перевозиться в специальных емкостях для обеспечения сохранности от пункта до пункта конечного назначения, а также обеспечения эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;
 - 3) Маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению Товаров должны соответствовать требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;
 - 4) Остаточный срок годности Товаров должен составлять не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет), а также не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);
 - 5) Наличие разрешения, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры (правоспособность Поставщика).
 - 6) Лекарственные средства или медицинские изделия не должны превышать предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию утвержденных в порядке, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.
- Сопутствующие услуги:** доставка, разгрузка товара на склад Заказчика, обучение персонала по правильному использованию (в случае необходимости).

№ лота	Наименование товара	Полная характеристика (описание) товара
1.	Картридж измерительный для RapidPoint 500,400 тестов	Измерительный картридж на 400 тестов для анализатора газов крови и электролитов, содержащий: 1. Датчики pH, pCO ₂ , pO ₂ , Na, K, Ca, Cl, Glu; 2. Со-окси слайдовую ячейку для измерения гемоглобина; 3. Реагенты, электронные и жидкостные компоненты в состав которых входят: газы (кислород, углекислый газ, азот), соли (щелочегалоиды), органические буферные растворы, краситель, катализатор, глюкоза, лактат, хлорид калия, хлорид серебра, поверхностно-активное вещество и консервант, необходимые для анализа pH, pCO ₂ , pO ₂ , Na, K, Ca, Cl, tHb, Glu в образцах пациентов, а также для проведения контроля качества и калибровки системы не менее, чем по двум точкам. 4. Картридж предназначен для выполнения 400 исследований и рассчитан для использования в течение 28 дней с момента установки в анализатор. 5. Температура хранения картриджей до установки в анализатор - 2-8°C. арт.10491448
2.	Картридж измерительный для RapidPoint 500,250 тестов	Измерительный картридж на 250 тестов для анализатора газов крови и электролитов, содержащий: 1. Датчики pH, pCO ₂ , pO ₂ , Na, K, Ca, Cl, Glu; 2. Со-окси слайдовую ячейку для измерения гемоглобина; 3. Реагенты, электронные и жидкостные компоненты в состав которых входят: газы (кислород, углекислый газ, азот), соли (щелочегалоиды), органические буферные растворы, краситель, катализатор, глюкоза, лактат, хлорид калия, хлорид серебра, поверхностно-активное вещество и консервант, необходимые для анализа pH, pCO ₂ , pO ₂ , Na, K, Ca, Cl, tHb, Glu в образцах пациентов, а также для проведения контроля качества и калибровки системы не менее, чем по двум точкам. 4. Картридж предназначен для выполнения 250 исследований и рассчитан для использования в течение 28 дней с момента установки в анализатор. 5. Температура хранения картриджей до установки в анализатор - 2-8°C. арт. 10491447
3.	Промывочный картридж для RapidPoint 500	Промывочный картридж предназначен для промывки отходов в автоматическом режиме на анализаторах серий Rapid Point, арт.10329097 WASH/WASTE KIT 4 CARTRIDGES. Упаковка с картриджами для промывки и отходов (1 уп. х 3 шт.) - Wash Cartridge Kit. Картридж для промывки и отходов содержит промывочный реагент, в составе которого присутствуют: газы (кислород, углекислый газ, азот), соли (щелочегалоиды), поверхностно-активное вещество и консервант. В состав

		<p>промывочного картриджа входит мешок, в который собираются отработанные материалы. Каждый картридж рассчитан на использование в течение 10 дней с момента установки в анализатор. Температура хранения картриджей до установки в анализатор - 2-25°C</p>
4.	<p>Картридж контроля качества для RapidPoint 500</p>	<p>Картридж контроля качества для проведения контроля качества (до 3х уровней) в автоматическом режиме на анализаторах серий RapidPoint(Срок годности после вскрытия 28 дней), арт.10310323 AQC CARTRIDGE KIT. Картридж автоматического контроля качества - AQC Cartridge Kit.Картридж автоматического контроля качества Automatic QC содержит материал для проведения контроля качества, электронные, механические и жидкостные компоненты, необходимые для анализа образцов контроля качества: буферный раствор бикарбоната, Na⁺, K⁺, Ca⁺⁺, Cl⁻, углекислый газ, кислород, азот, краситель, глюкоза, лактат,поверхностно-активное вещество и консервант. Картридж автоматического контроля качества AutomaticQC используется для проведения контроля каждого уровня (всего три уровня) три раза в день. Картридж автоматического контроля качества AutomaticQC рассчитан для использования в течение 28 дней после установки в анализатор.Температура хранения картриджей до установки в анализатор - 2-8°C</p>