

Объявление о проведении закупа способом запроса ценовых предложений № 44 от 22 ноября 2023 года

Наименование и адрес заказчика или организатора закупа Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Талдыкорганская городская многопрофильная больница» государственного учреждения «Управление здравоохранения области Жетісу», адрес: 040000 область Жетісу, г. Талдыкорган, микрорайон Карагатал, ул. Райымбек батыра, 35.

Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств (торговое название – при индивидуальной непереносимости), наименования медицинских изделий без указания торговой марки и производителя и их краткая характеристика, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому лекарственному средству и (или) медицинскому изделию:

№ лота	Наименование лота	Краткая характеристика	Объем закупа (кол-во)	Место поставки	Сумма выделенную для закупа
1	ALKALINE PHOSPHATASE LR - ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА LR R1 6X40+R2 6X10 ml	<p>Набор для измерения щелочной фосфатазы в сыворотке или плазме. Кинетический анализ. Измерения щелочной фосфатазы используются при диагностике и лечении гепатобилиарной и костной патологии. Принцип измерения: щелочная фосфатаза (ALP) катализирует гидролиз в щелочной среде п-нитрофенилфосфата в п-нитрофенол и фосфат. Темпы увеличения поглощения за счет образования п-нитрофенола прямо пропорциональны активности ALP образца. Состав: дистаноламиновый буфер pH 9.8 3.5 моль/л, хлорид магния 1.0 ммоль/л, п-нитрофенилфосфат 45.0 ммоль/л. Условия хранения: хранить при температуре 2-8°C. После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 20 дней при 2-8°C. Реакция является линейной в диапазоне концентраций от 9,80 до 1600 Ед/л. Рабочие характеристики реагента связаны с 37°C, 1 см и 405 нм. Аналитическая чувствительность: 9,80 Ед/л. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	1 упак		50 874,0
2	ALT GPT - АЛТ- LR R1 6X40+R2 6X10 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения аланинаминотрансферазы <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биореагент, определение кинетическим УФ-оптимизированным методом IFCC; для диагностики и лечения некоторых видов заболеваний печени и сердца. Состав: R1- Буфер материалов pH 7.5 80.0 ммоль/л, L-аланин 500.0 ммоль/л, LDH ≥ 1500 Ед/л; R2 - Буфер материалов pH 7.5 80.0 ммоль/л, альфа-кетоглутарат 65.0 ммоль/л, NADH ≥ 1.18 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Хранить при температуре 2-8°C. - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. - Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 20 дней при 2-8°C. <p>Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл</p> <p>Аналитические характеристики. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 2,5 до 400 Ед/л. Аналитическая чувствительность. Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2,5 Ед/л.</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (межсерийная). Среднее значение (Ед./л) N = 41,15 H = 130,50; С.О. N = 1,53 H = 2,09; К.В.% N = 3,71 H = 1,60.</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): среднее значение (Ед./л) N = 41,55 H = 131,65; С.О. N = 1,40 H = 2,35; К.В.% N = 3,36 H = 1,78. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / CEE. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤30 мг / дл; триглицериды ≤1000 мг / дл; аскорбиновая кислота ≤ 25 мг / дл; гемолизированные образцы не следует использовать для анализа.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем</p>	5 упак		248 600,0

		стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.		
3	AST- GOT - ACT LR R1 6X40+R2 6X10 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения аспартатаминотрансферазы <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе.</p> <p>Жидкий и готовый к использованию биореагент, определение кинетический УФ-оптимизированным методом IFCC; в диагностике и лечении некоторых видов заболеваний печени и сердца. Состав: R1 - Буфер материалов pH 7,8 80,0 ммоль/л, L-аспартат 240,0 ммоль/л, LDH ≥ 1800 Ед/л, MDH ≥ 800 Ед/л; R2 - Буфер материалов pH 7,8 80,0 ммоль/л, Альфа-кетоглутарат 65,0 ммоль/л, NADH ≥ 1,18 ммоль/л;</p> <p>Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Хранить при температуре 2-8°C. <p>- После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 20 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Реакция линейна до концентрации 400 Ед/л. Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2,4 Ед/л. Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (Ед./л); N = 39,70 H = 130,35; D.S. N = 1,45 H = 2,17; К.В.% N = 3,66 H = 1,67.</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): среднее значение (Ед./л); N = 41,32 H= 131,63; D.S. N = 1,34 H = 2,17 ; К.В.% N = 3,25 H = 1,63. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / CEE. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤30 мг / д; триглицериды ≤1000 мг / дл; аскорбиновая кислота ≤ 25 мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора.</p> <p>Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	5 упак	317 340,0
4	AMYLASE LR - АМИЛАЗА LR 6X10 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения <i>in vitro</i> α-амилазы в сыворотке или плазме.</p> <p>Измерения активности амилазы используются для диагностики и лечения панкреатита. Кинетический анализ Амилаза гидролизует CNPG3 до полимеров глюкозы + 4-NP. В скорость увеличения абсорбции за счет п-нитрофенола пропорциональна активность амилазы в образце. Стабильность реагента: 90 дней. Фасовка:6x10мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора.</p> <p>Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	5 упак	339 150,0
5	ALBUMIN LR - АЛЬБУМИН LR 6X20 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения альбумина <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме.</p> <p>Реагент стабилен до конца указанного месяца. Срок годности при хранении при 2-25 ° С, в защищенном от света и загрязнения. Фактор конверсии: альбумин [г / дл] x 144,9 = альбумин (мкмоль/л).</p> <p>Фасовка: 6x20мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора.</p> <p>Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	2 упак	53 536,0
6	CHOLESTEROL LR - Холестерин LR 6X50 ml	<p>Набор для измерения холестерина в сыворотке или плазме. Ферментативный колориметрический метод количественного определения холестерина. R1 Буфер материала pH 6,8 100 ммоль/л; эстераза холестерина - 500 Ед/л; оксидаза холестерина - 800 Ед/л; фенол пероксидаза - 2500 Ед/л; 4-аминофеназон - ммоль/л.</p> <p>Хранить при температуре 2-8°C. После вскрытия флаконы R1 стабильны в течение 90 дней. Фасовка:6x50мл. Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2,80 Ед/л.</p>	1 упак	44 076,0

		Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.		
7	CREATININE LR - Креатинин LR R1 6X20+R2 6X20 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения креатинина <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биореагент, детекция колориметрическим методом Яффе без депротеинизации; в диагностике и лечении почечных заболеваний и в мониторинге почечного диализа. Состав: R1-Гидроксид лития 120,0 ммоль/л, борная кислота 80,0 ммоль/л. R2-Пикриновая кислота 67,0 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Хранить при температуре 15-25°C - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 7 дней при 15-25°C. Фасовка: R1 6x20мл+R2 6x20мл. Линейность: реакция является линейной для значений от 03 до 25 мг/дл (27-2210 ммоль/л). <p>Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,3 Ед/л (27 мкмоль/л). Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл); N = 1,15 H = 3,87; С.О. N = 0,05 H = 0,13; К.В. % N = 4,6 H = 3,4.</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 1,15 H = 3,86; С.О. N = 0,05 H = 0,08; К.В. % N = 4,19 H = 2,02. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Фактор конверсии: Креатинин [мг / дл] x 88,4 = креатинин [мкмоль / л]. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 15 мг / дл; триглицериды ≤ 1500 мг / дл; гемоглобин ≤ 150 мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	3 упак	131 562,0
8	DIRECT BILIRUBIN LR - Прямой билирубин LR R1 6X40+R2 6X10 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения прямого билирубина <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к применению биореагент, принцип детекции по конечной точке колориметрическим методом Йендрашик-Гроффе модифицированным; в диагностике и лечении различных заболеваний печени и нарушений обмена веществ. Состав: R1 - Сульфаниловая кислота 22,0 ммоль/л, консерванты и поверхностно-активные вещества, не являющиеся анионными. R2 - Нитрит натрия 0,35 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Хранить набор при 15-25°C. Не замораживать реагенты. - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 14 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 0,04 до 10 мг/дл. <p>Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,04 Ед/л.</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 0,82 H = 2,32; С.О. N = 0,02 H = 0,06; К.В. % N = 2,67 H = 2,62.</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 0,82 H = 2,31; С.О. N = 0,02 H = 0,05; К.В. % N = 2,69 H = 1,96. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: триглицериды ≤ 500 мг / дл; гемоглобин ≤ 200 мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора.</p>	2 упак	112 836,0

		Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.		
9	TOTAL BILIRUBIN LR - общий билирубин LR R1 6X40+R2 6X10 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения прямого билирубина <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к применению биреагент, принцип детекции по конечной точке колориметрическим методом Йендрашик-Гроффе модифицированным; в диагностике и лечении различных заболеваний печени и нарушений обмена веществ. Состав: R1 - Сульфаниловая кислота 22,0 ммоль/л, консерванты и поверхностно-активные вещества, не являющиеся анионными. R2 - Нитрит натрия 0,35 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Хранить набор при 15-25°C. Не замораживать реагенты. - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 14 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 0,04 до 10 мг/дл. <p>Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,04 Ед/л.</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 0,82 H = 2,32; С.О. N = 0,02 H = 0,06; К.В.% N = 2,67 H = 2,62.</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 0,82 H = 2,31; С.О. N = 0,02 H = 0,05; К.В.% N = 2,69 H = 1,96. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: триглицериды ≤ 500 мг / дл; гемоглобин ≤ 200 мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора.</p> <p>Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	3 упак	170 310,0
10	GLUCOSE LR - Глюкоза LR 6X50 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения глюкозы <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию монореагент, детекция ферментативным колориметрическим методом GOD-POD; в диагностике и лечении нарушений углеводного обмена, таких как сахарный диабет, гипогликемия и гипергликемия. Состав: R1 - Фосфатный буфер pH 7,4 100,0 ммоль/л, фенол 9,0 ммоль/л, GOD ≥ 15000 Ед/л, POD ≥ 1200 Ед/л. R2 - 4-аминофеназон 80,0 ммоль/л.</p> <p>Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Хранить набор при 2-8°C. Не замораживать реагенты. - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 60 дней при 2-8°C. Фасовка: 6x50мл. <p>Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 3,1 мг/дл (0,17 ммоль/л) до 500 мг/дл (34,6 ммоль/л). Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 3,1 Ед/л (0,17 ммоль/л). Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл); N = 94,88 H = 246,65; С.О. N = 1,60 H = 6,51; К.В.% N = 1,72 H = 2,64. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 92,55 H = 249,22; S.D N = 2,40 H = 3,03; К.В.% N = 2,53 H = 1,22. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Фактор конверсии Глюкоза [мг / дл] x 0,05551 = глюкоза [ммоль / л]. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 15 мг / дл; триглицериды ≤ 1000 мг / дл; гемоглобин ≤ 300 мг / дл; аскорбиновая кислота ≤ 35 мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора.</p> <p>Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	3 упак	76 458,0

11	IRON LR - Железо LR R1 6X40+R2 6X10 ml	<p>Набор для измерения железа в сыворотке или плазме. Состав: R1: Ацетатный буфер 1,3 моль / л; иомочевина 65,0 ммоль / л; сульфат гидроксиламина 60,0 ммоль / л; поверхностно-активные вещества. R2: Ferene S 0,65 ммоль / л; сульфат гидроксиламина 30,0 ммоль / л.</p> <p>Хранение и стабильность реагентов:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Хранить набор при 2-8°C. <p>- После открытия флаконы R1, R2 стабильны. 90 дней, если немедленно подвести итоги и защищены от загрязнения, испарения, прямого света. Стабильность рабочего раствора (R1 + R2): 20 суток при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося у заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора.</p> <p>Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	1 упак	68 758,0
12	TOTAL PROTEIN LR - общий белок 6X 50 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения общего белка <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию реагент, детекция биуретическим методом; для диагностики и лечения различных заболеваний печени и почек, а также нарушений обмена веществ и питания. Состав: R1- гидроксид натрия 350,0 ммоль/л, виннокислый калий-натрий 20,0 ммоль/л, йодистый калий 5,2 ммоль/л, сульфат меди 4,8 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Реагент R1 может храниться при температуре 15 - 25°C. - После вскрытия флаконы R1 стабильны до истечения срока годности, если их сразу же закупорить. Фасовка: 6x50мл <p>Линейность: реакция является линейной до концентрации 10 г/дл в диапазоне 0,3-10 г/дл. Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,5 г/дл. Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл) N = 5,05 H = 5,23; C.O. N = 0,15 H = 0,16; K.B.% N = 2,97 H = 3,08 Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 5.15 P = 5.24; C.O. N = 0,18 P = 0,21; K.B.% N = 3,41 P = 3,92. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 30 мг / дл; гемоглобин ≤ 500 мкг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора.</p> <p>Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	3 упак	79 338,0
13	UREA UV LR - Мочевина УФ LR R1 6X40+R2 6X10 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения мочевины <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биореагент, детекция кинетическим УФ-методом, Уреаза GLDH; для диагностики почечной дисфункции или обструкции мочевыводящих путей. Состав: R1- Буфер материалов pH 7.6 130,0 ммоль/л, ADP 1,2 ммоль/л, уреаза ≥ 8000 ед/л, GLDH ≥ 1500 ед/л. R2 - Буфер материалов pH 10.2 100,0 ммоль/л, Альфа-кетоглутарат 65,0 ммоль/л, NADH 1,20 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Хранить при температуре 2-8°C. После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. <p>Стабильность рабочего раствора (R1 + R2): 20 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Линейность: реакция является линейной до концентрации 200 мг/дл (33,3 ммоль/л) диапазоном 4,9-200 мг/дл (0,81-33,3 ммоль/л). Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 3,0 мг/дл (0,50 ммоль/л).</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл) N = 40,40 H = 150,95; S. D. N = 1,50 H = 2,18; K.B.% N = 3,70 H = 1,44. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 40,63 H = 152,05; S. D. N = 1,20 H = 2,46; K.B.% N = 2,95 H = 1,62. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Фактор конверсии: мочевина [мг / дл] x0,1665 = мочевина [ммоль / л]. Предел</p>	5 упак	342 040,0

		<p>интерферирующих веществ: билирубин ≤ 20 мг / дл; триглицериды ≤ 1000 мг / дл; гемоглобин ≤ 100 мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора.</p> <p>Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>		
14	URIC ACID LR - Мочевая кислота LR R1 6X40+R2 6X10 ml	<p>Диагностический биореагент для определения уровня мочевой кислоты в биологических жидкостях. Измерение мочевой кислоты используется для диагностики и лечения подагры и нарушение функции почек.</p> <p>Линейность от 3,5 до 1000 мг / дл. Стабильность реагента 90 дней при правильном хранении. Стабильность калибровки: 60 дней. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	1 упак	55 072,0
15	GAMMA GT LR - Гаммаглутаминтрансфераза LR R1 6X40+R2 6X10 ml	<p>Набор для измерения содержания гамма-глутамилтрансферазы в сыворотке или плазме.</p> <p>Кинетический анализ. Количественное измерение гамма-ГТ используются в диагностике и лечении заболеваний печени, таких как цирроз, обструкция желчевыводящих путей и первичные и вторичные опухоли печени.</p> <p>Принцип измерения: гамма-глутамильная группа переносится из гамма-глутамилкарбоксинитроанилида в глицил-глицин гамма-глутамилтрансферазой (ГГТ) в качестве катализатора. Скорость увеличения поглощения прямо пропорциональна активности ГГТ в образце.</p> <p>Состав: Tris-буфер 30,0 ммоль/л; NA-TPB 134,0 ммоль/л; борная кислота 250 ммоль/л. Условия хранения: хранить набор при 2-8°C. После вскрытия флаcon R1 стабилен в течение 90 дней. Диапазон измерения: 5,0-800,0 Ед/л.</p> <p>Фасовка: R1 6X40+R2 6X10 мл. Аналитическая чувствительность: 5,0 Ед/л.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора.</p> <p>Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	1 упак	67 768,0
16	SERACAL - калибратор сыворотки 6x5 ml	<p>Мультипараметровый калибратор, предназначенный для проведения калибровки клинического химического анализа.</p> <p>Состав: лиофилизированная сыворотка. Хранение и стабильность: до восстановления, при хранении при 2-8°C, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +25°C; 7 дней если хранилась при +4°C; 30 дней если хранилась при -20°C. Фасовка: 6x5мл или 6x3мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора.</p> <p>Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	1 упак	113 508,0
17	SERACONTROL N - контроль сыворотки Н 6x5 ml	<p>Проанализированный материал для контроля качества для мониторинга эффективности количественного определения различных анализов <i>in vitro</i>.</p> <p>Лиофилизированный контроль на основе сыворотки человека. Концентрация находится на нормальном уровне. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Хранение и стабильность: до восстановления, при хранении при 2-8°C, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +25°C; 7 дней если хранилась при +4°C; 30 дней если хранилась при -20°C. Фасовка: 6x5мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ.</p> <p>Для выявления совместимости с программным</p>	1 упак	118 604,0

		обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.		
18	SERACONTROL P - контроль сыворотки П 6x5 ml	Материал для контроля качества для мониторинга результатов количественного определения <i>in vitro</i> различных анализов. Лиофилизированный контроль на основе сыворотки человека. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Хранение и стабильность: до восстановления, при хранении при 2-8 °C, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +25° C; 7 дней если хранилась при +4° C; 30 дней если хранилась при - 20° C. Фасовка: 6x5мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	1 упак	130 462,0
19	Галогеновая лампа	Источник света, лампа накаливания, в баллон которой добавлен буферный газ: пары галогенов. Колба лампы изготовлен из кварцевого стекла. Галогенные лампы очень чувствительны к жировым загрязнениям. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	1 штук	205 150,0
20	EXTRA WASH - дополнительная промывка 6X50 ml	Чистящий раствор на щелочной основе. Очиститель стабилен до конца указанного месяца срока годности при хранении при температуре 2-25 ° C и предотвращении загрязнения. Не замораживать. Фасовка: 6x50 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	1 упак	42 892,0
21	Крепированная бумага	Материал упаковочный для стерилизации медицинских изделий. Бумага крепированная стандартная 1200*1200мм, белая, №125	4 штук	253 640,0

Сроки и условия поставки в течение 3 рабочих дней со дня подачи заявки заказчика, поставка в область Жетісу, г. Талдыкорган, микрорайон Карагат, ул. Райымбек батыра, 35 Г блок склад аптеки.

Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений область Жетісу, г. Талдыкорган, микрорайон Карагат, ул. Райымбек батыра, 35, отдел государственных закупок. Окончательный срок подачи ценовых предложений – до 10 часов 00 минут 29 ноября 2023 года.

Дата и время рассмотрения ценовых предложений до 12 часов 00 минут 29 ноября 2023 года.

Примечание: конверты с ценовыми предложениями формируются и предоставляются в соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «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».

Форма ценового предложения на поставку лекарственного средства и (или) медицинского изделия согласно приложению 2
Конверты предоставляются **лично уполномоченным лицом (с предоставлением документов, подтверждающих полномочия)** либо курьерской почтой

Директор



Тасіл

Садыков А.М.

Приложение 2
к Правилам организации
и проведения закупа
лекарственных средств,
медицинских изделий
и специализированных
лечебных продуктов в рамках
гарантиированного 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

Ценовое предложение потенциального поставщика

(наименование потенциального поставщика)

на поставку лекарственного средства и (или) медицинского изделия

№ закупа _____ Способ закупа _____ Лот № _____

№ п/п	Содержание ценового предложения на поставку лекарственного средства/медицинского изделия	Содержание (для заполнения потенциальным поставщиком)
1	Наименование лекарственного средства или медицинского изделия (международное непатентованное название или состав)	
2	Характеристика	
3	Единица измерения	
4	№ Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз	
5	Торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия	
6	Лекарственная форма/характеристика (форма выпуска) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
7	Единица измерения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
8	Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
9	Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
10	Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
11	Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки/цена с наценкой Единого дистрибутора (при закупе	*

	Единым дистрибутором)	
12	Количество в единицах измерения (объем)	
13	Сумма поставки в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы	
14	График поставки	

* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибутора

Дата "___" 20__ г.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии)

Подпись _____

Печать (при наличии)

ЧАЛАНЫ ЗН ОХО
УЧИЛУЧСТН

влияние землетрясения в районе Самарканда обнаружено

в Запад

в Годж

и, в особо оговоренном порядке, в том числе на территории Самарканда. Согласно постановлению Правительства Республики Казахстан от 25 марта 2003 года № 153-ПП, в соответствии с которым в зоне землетрясения в Самаркандской области введен режим Чрезвычайного положения в связи с опасностью для жизни и здоровья населения из-за землетрясения и последующего усиления

заслоненного цунами и возможных последующих землетрясений разрушительной силы, в соответствии с Указом Президента Республики Казахстан от 25 марта 2003 года № 153-УЗ, в зоне землетрясения в Самаркандской области введен режим Чрезвычайного положения в связи с опасностью для жизни и здоровья населения из-за землетрясения и последующего усиления

заслоненного цунами и возможных последующих землетрясений разрушительной силы, в соответствии с Указом Президента Республики Казахстан от 25 марта 2003 года № 153-УЗ, в зоне землетрясения в Самаркандской области введен режим Чрезвычайного положения в связи с опасностью для жизни и здоровья населения из-за землетрясения и последующего усиления

заслоненного цунами и возможных последующих землетрясений разрушительной силы, в соответствии с Указом Президента Республики Казахстан от 25 марта 2003 года № 153-УЗ, в зоне землетрясения в Самаркандской области введен режим Чрезвычайного положения в связи с опасностью для жизни и здоровья населения из-за землетрясения и последующего усиления

заслоненного цунами и возможных последующих землетрясений разрушительной силы, в соответствии с Указом Президента Республики Казахстан от 25 марта 2003 года № 153-УЗ, в зоне землетрясения в Самаркандской области введен режим Чрезвычайного положения в связи с опасностью для жизни и здоровья населения из-за землетрясения и последующего усиления

заслоненного цунами и возможных последующих землетрясений разрушительной силы, в соответствии с Указом Президента Республики Казахстан от 25 марта 2003 года № 153-УЗ, в зоне землетрясения в Самаркандской области введен режим Чрезвычайного положения в связи с опасностью для жизни и здоровья населения из-за землетрясения и последующего усиления