

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 Каратал, 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	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 пропорциональна активности ALP образца. Состав: диэтаноламиновый 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.	1 упак		50 874,0
2	ALT GPT - АЛТ- LR R1 6X40+R2 6X10 ml	Диагностический реагент для количественного определения аланинаминотрансферазы in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биреагент, 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: - 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. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл 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. 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. 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 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤30 мг / дл; триглицериды ≤1000 мг / дл; аскорбиновая кислота ≤ 25 мг / дл; гемолизированные образцы не следует использовать для анализа. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем	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	Диагностический реагент для количественного определения аспартатаминотрансферазы in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию бирагент, 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; Хранение и стабильность: - 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. 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. 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 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤30 мг / дл; триглицериды ≤1000 мг / дл; аскорбиновая кислота ≤ 25 мг / дл. 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.	5 упак	317 340,0	
4	AMYLASE LR - АМИЛАЗА LR 6X10 ml	Диагностический реагент для количественного определения in vitro α-амилазы в сыворотке или плазме. Измерения активности амилазы используются для диагностики и лечения панкреатит. 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. 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.	5 упак	339 150,0	
5	ALBUMIN LR - АЛЬБУМИН LR 6X20 ml	Диагностический реагент для количественного определения альбумина in vitro в сыворотке или плазме. 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). Фасовка: 6x20мл. 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.	2 упак	53 536,0	
6	CHOLESTEROL LR - Холестерин LR 6X50 ml	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. 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.	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	Диагностический реагент для количественного определения креатинина in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биреагент, 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: - 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). 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. 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. 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.	3 упак	131 562,0
8	DIRECT BILIRUBIN LR - Прямой билирубин LR R1 6X40+R2 6X10 ml	Диагностический реагент для количественного определения прямого билирубина in vitro 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: - 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. Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,04 Ед/л. 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. 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. 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.	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	Диагностический реагент для количественного определения прямого билирубина in vitro 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: - 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. Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0.04 Ед/л. 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. 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. 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.	3 упак	170 310,0	
10	GLUCOSE LR - Глюкоза LR 6X50 ml	Диагностический реагент для количественного определения глюкозы in vitro 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. Хранение и стабильность: - 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. 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. 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.	3 упак	76 458,0	

11	IRON LR - Железо LR R1 6X40+R2 6X10 ml	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. Хранение и стабильность реагентов: - Хранить набор при 2-8°C. - После открытия флаконы R1, R2 стабильны. 90 дней, если немедленно подвести итоги и защищен 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 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	68 758,0
12	TOTAL PROTEIN LR - общий белок 6X 50 ml	Диагностический реагент для количественного определения общего белка in vitro 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: - 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 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; С.О. N = 0,15 H = 0,16; К.В.% N = 2,97 H = 3,08 Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 5,15 P = 5,24; С.О. N = 0,18 P = 0,21; К.В.% 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. 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.	3 упак	79 338,0
13	UREA UV LR - Мочевина УФ LR R1 6X40+R2 6X10 ml	Диагностический реагент для количественного определения мочевины in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию бирагент, 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, уреазы ≥ 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: - 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. 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). Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл) N = 40,40 H = 150,95; S. D. N = 1,50 H = 2,18; К.В.% 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; К.В.% 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	5 упак	342 040,0

		интерферирующих веществ: билирубин ≤ 20 мг / дл; триглицериды ≤ 1000 мг / дл; гемоглобин ≤ 100 мг / дл. 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.			
14	URIC ACID LR - Мочевая кислота LR R1 6X40+R2 6X10 ml	Диагностический бирагент для определения уровня мочевой кислоты в биологических жидкостях. Измерение мочевой кислоты используется для диагностики и лечения подагры и нарушение функции почек. 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.	1 упак		55 072,0
15	GAMMA GT LR - Гаммаглутаминтрансфераза LR R1 6X40+R2 6X10 ml	Набор для измерения содержания гамма-глутамилтрансферазы в сыворотке или плазме. 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. Принцип измерения: гамма-глутамилная группа переносится из гамма-глутамилкарбоксинитроанилида в глицил-глицин гамма-глутамилтрансферазой (ГГТ) в качестве катализатора. Скорость увеличения поглощения прямо пропорциональна активности ГГТ в образце. 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 флакон R1 стабилен в течение 90 дней. Диапазон измерения: 5,0-800,0 Ед/л. Фасовка: R1 6X40+R2 6X10 мл. Аналитическая чувствительность: 5,0 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.	1 упак		67 768,0
16	SERACAL - калибратор сыворотки 6x5 ml	Мультипараметровый калибратор, предназначенный для проведения калибровки клинического химического анализа. 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. 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		113 508,0
17	SERACONTROL N - контроль сыворотки N 6x5 ml	Проанализированный материал для контроля качества для мониторинга эффективности количественного определения различных аналитов in vitro. Леофилизированный 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. Для выявления совместимости с программным	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 in vitro различных аналитов. Лиофилизированный контроль на основе сыворотки человека. Концентрация находится на пограничном патологическом уровне. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Хранение и стабильность: до восстановления, при хранении при 2-8 °С, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +25° С; 7 дней если хранилась при +4° С; 30 дней если хранилась при -20° С. Фасовка: 6x5мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / CEE. 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 ° С 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 Каратал, ул. Райымбек батыра, 35 Г блок склад аптеки.

Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений область Жетісу, г. Талдыкорган, микрорайон Каратал, 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



(Handwritten signature)

Садыков А.М.

(Handwritten signature)

(Handwritten signature)

Приложение 2
к Правилам организации
и проведения закупа
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

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 дистрибьютора (при закупе	*

	Единым дистрибьютором)	
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 дистрибьютора

Дата " " 20 г.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии)

Подпись

Печать (при наличии)