



Протокол №77

Об утверждении итогов закупки способом запроса ценовых предложений по объявлению №44 от 22.11.2023 г.

1. Организатор ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская многопрофильная больница» ГУ «Управление здравоохранения области Жетісу», находящийся по адресу область Жетісу, г. Талдыкорган, микрорайон Каратаг, ул. Райымбек батыра, 35, в соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупки 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», провела закупку способом запроса ценовых предложений по наименованиям, указанным в пункте 5.
2. До истечения окончательного срока представления ценовых предложений, представлены следующими потенциальными поставщиками ценовые предложения:
 - 1) **ТОО «ADAL MEDICA KAZAKHSTAN»**, Казахстан, область Абай, г. Семей, ул. Шугаева 6А, офис 31 - 24.11.2023 г. - 16 часов 25 мин.
 - 2) **ТОО «Казахстан-МЕД-ДЕЗ»**, Казахстан, г. Астана, пр. Кабанбай Батыра, 46Б, НПЗ - 27.11.2023 г. - 10 часов 28 мин.
 - 3) **ТОО «Express Фарм»**, Казахстан, город Алматы, Ауэзовский район, улица Навои, дом7, кв.218 - 29.11.2023 г. - 09 асов 36 мин.
3. При вскрытии заявок присутствовали представители потенциальных поставщиков: 0
4. Потенциальными поставщиками представлены следующие ценовые предложения:

№ лота	Наименование лота	Краткая характеристика	Объем закупки (кол-во)	Место поставки	Сумма выделенная для закупки	ТОО «ADAL MEDICA KAZAKHSTAN»	ТОО «Казахстан-МЕД-ДЕЗ»	ТОО «Express Фарм»	
1	ALKALINE PHOSPHATASE LR - ЩЕЛЮЧНАЯ 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+	1 упак	Республика Казахстан, область Жетісу, г. Талдыкорган, микрорайон Каратаг, ул. Райымбек батыра, 35, блок Г	50 874,0				50 874,0

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.

Диагностический реагент для количественного определения аланинаминотрансферазы in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биореагент, определение кинетическим УФ-оптимизированным методом ИСС; для диагностики и лечения некоторых видов заболеваний печени и сердца.

Состав: R1 - Буфер материалов рН 7.5 80.0 ммоль/л, L-аланин 500.0 ммоль/л, LDH ≥ 1500 Ед/л; R2 - Буфер материалов рН 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 interfering 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 стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый

2
ALT GPT - АЛТ - ЛР R1
6X40+R2 6X10 ml

5 упак

248 600,0

1 243 00,0

<p>3</p> <p>AST - GOT - ACT LR R1 6X40+R2 6X10 ml</p>	<p>набор должен быть совместим с верней установленной программой обеспечения.</p> <p>Диагностический реагент для количественного определения аспартатаминотрансферазы in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию реагент, определение кинетический УФ-оптимизированным методом IFCC; в диагностике и лечении некоторых видов заболеваний печени и сердца. Состав: R1 - Буфер материалов рН 7.8 80.0 ммоль/л, L-аспаратат 240.0 ммоль/л, LDH \geq 1800 Ед/л, MDH \geq 800 Ед/л; R2 - Буфер материалов рН 7.8 80.0 ммоль/л, Альфа-кетоглутарат 65.0 ммоль/л, NADH \geq 1.18 ммоль/л.</p> <p>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. Реакция линейна до концентрации 400 ед/л. Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2.4 Ед/л.</p> <p>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 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: билирубин \leq 30 мг / л; триглицериды \leq 1000 мг / дл; аскорбиновая кислота \leq 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. Поставляемый набор должен быть совместим с верней установленной программой обеспечения.</p>	<p>5 упак</p>	<p>317 340,0</p>	<p>1 586 700,0</p>	
<p>4</p> <p>AMYLASE LR - АМИЛАЗА LR 6X10 ml</p>	<p>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 активности 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</p>	<p>5 упак</p>	<p>339 150,0</p>	<p>1 695 750,0</p>	

	<p>производителем стандартных образцах, поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с верней установленного программного обеспечения.</p>				
5	<p>ALBUMIN LR - АЛЬБУМИН LR 6X20 ml</p>	<p>2 упак</p>	53 536,0	107 072,0	
6	<p>CHOLESTEROL LR - Холестерин LR 6X50 ml</p>	<p>1 упак</p>	44 076,0	44 076,0	
7	<p>CREATININE LR - Креатинин LR R1 6X20+R2 6X20 ml</p>	<p>3 упак</p>	131 562,0	394 686,0	

				<p>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). Внутриналитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл); N = 1,15 H = 3,87; C.O. N = 0,05 H = 0,13; К.В.% N = 4,6 H = 3,4. Внутриналитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 1,15 H = 3,86; C.O. 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 / дл]. 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 утвержденных производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>
		<p>2 упак</p>	<p>112 836,0</p>	<p>225 672,0</p>

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 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:
 - 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.
 Внутриналитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 0,82 H = 2,32; C.O. N = 0,02 H = 0,06; К.В.% N = 2,67 H = 2,62.
 Внутриналитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 0,82 H = 2,31; C.O. N = 0,02 H = 0,05; К.В.% N = 2,69 H = 1,96. Соответствует Регламенту (ЕС) №

<p>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 совместности с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденных производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>						
<p>Диагностический реагент для количественного определения прямого билирубина in vitro 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 аннионными. 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 стабилены 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. - Внутриналитическая 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. - Внутриналитическая 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>3 упак</p>	<p>170 310,0</p>	<p>510 930,0</p>			
<p>9</p> <p>TOTAL BILIRUBIN LR - общий билирубин LR R1 6X40+R2 6X10 ml</p>						

10	GLUCOSE LR - Глюкоза LR 6X50 ml	<p>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 \geq 15000 Ед/л, POD \geq 1200 Ед/л. R2 - 4-аминофеназон 80,0 ммоль/л. 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. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 3,1 мг/дл (0,17 ммоль/л) до 500 мг/дл (34,6 ммоль/л). <p>Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 3,1 Ед/л (0,17 ммоль/л). Внутриналитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл): N = 94,88 N = 246,65; С.О. N = 1,60 N = 6,51; К.В.% N = 1,72 N = 2,64. Внутриналитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 92,55 N = 249,22; S.D N = 2,40 N = 3,03; К.В.% N = 2,53 N = 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 \leq 15 мг / дл; триглицериды \leq 1000 мг / дл; гемоглобин \leq 300 мг / дл; аскорбиновая кислота \leq 35 мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденных производителем стандартных образцах, Постановком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	3 упак	76 458,0	229 374,0
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; номочевина 65,0 ммоль / л; сульфат гидроксидламина 60,0 ммоль / л, поверхностно-активные вещества. R2: Ferene S 0,65 ммоль / л; сульфат гидроксидламина 30,0 ммоль / л. Хранение и стабильность реагентов:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. <p>Стабильность рабочего раствора (R1 + R2): 20 суток при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл.Для</p>	1 упак	68 758,0	68 758,0

	<p>выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Постановком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>			
12	<p>TOTAL PROTEIN LR - общий белок 6X 50 ml</p> <p>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.</p> <p>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</p> <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. Внутриналитическая 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</p> <p>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.</p>	<p>3 упак</p> <p>79 338,0</p>	238 014,0	
13	<p>UREA UV LR - Мочевина УФ LR R1 6X40+R2 6X10 ml</p> <p>Диагностический реагент для количественного определения мочевины in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию реагент, детекция кинетическим УФ-методом. Уреаза GLDH; для диагностики почечной дисфункции или обструкции мочевыводящих путей. Состав: R1- Буфер материала рН 7,6 130,0 ммоль/л, ADP 1,2 ммоль/л, Уреаза ≥ 8000 ед/л, GLDH ≥ 1500 ед/л. R2 - Буфер</p>	<p>5 упак</p> <p>342 040,0</p>	1 710 200,0	

		<p>материалов pH 10.2 100.0 ммоль/л, Альфа-кетоглутарат 65,0 ммоль/л, NADH 1.20 ммоль/л.</p> <p>Хранение и стабильность:</p> <p>- 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). Внутриналитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл) N = 40,40 N = 150,95; S. D. N = 1,50 H = 2,18; К.В.% N = 3,70 N = 1,44. Внутриналитическая 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: мочевины [мг / дл] x0,1665 = мочевины [ммоль / л]. Предел 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 утвержденных производителем стандартных образцах, Постановком при поставке производится спектральная калибровка набора. 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 биреагент 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 утвержденных производителем стандартных образцах, Постановком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	1 упак	55 072,0	55 072,0	55 072,0	67 768,0	
15	GAMMA GT LR - Гаммаглутаминтрансфераза LR R1 6X40+R2 6X10 ml	<p>Набор для измерения содержания гамма-глутамилтрансферазы в сыворотке или плазме. Кинетический анализ. Количественное измерение гамма-ГТ используется в диагностике и лечении заболеваний печени, таких как цирроз, обструкция желчевыводящих путей и первичные и вторичные</p>	1 упак	67 768,0	67 768,0	67 768,0	67 768,0	

				<p>опухли печени. Принцип измерения: гамма-глютаминилная группа переносится из гамма-глутамилкарбоксинитроанилида в глицил-глицин гамма-глутамилтрансферазой (ГГТ) в качестве катализатора. Скорость увеличения поглощения прямо пропорциональна активности ГГТ в образце. Состав: Трис-буфер 30,0 ммоль/л; NA-TRV 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.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденных производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p> <p>Мультипараметровый калибровочный предназначенный для проведения калибровки клинического химического анализа.</p> <p>Состав: лиофилированная 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 хранится при +25° С; 7 дней если хранится при +4°С; 30 дней если хранится при -20° С. Фасовка: 6x5мл или 6x3мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ.</p>	<p>113 508,0</p> <p>113 508,0</p> <p>1 упак</p>	113 508,0
16	SERACAL - калибратор сыворотки 6x5 ml			<p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденных производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p> <p>Проанализированный материал для контроля качества для мониторинга эффективности количественного определения различных аналитов in vitro. Лиофилированный 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 хранится при +25°С; 7 дней если хранится при +4°С; 30 дней если хранится при -20° С. Фасовка: 6x5мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ.</p>	<p>118 604,0</p> <p>118 604,0</p> <p>1 упак</p>	118 604,0
17	SERACONTROL N - контроль сыворотки Н 6x5 ml					

	<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>						
18	<p>SERACONTROL P - контроль сыворотки П 6x5 ml</p>	<p>130 462,0</p>	<p>130 462,0</p>	<p>1 упак</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> <p>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.</p>	<p>205 150,0</p>	<p>205 150,0</p>
19	<p>Галогеновая лампа</p>			<p>1 штук</p>			
20	<p>EXTRA WASH - дополнительная промывка 6X50 ml</p>		<p>42 892,0</p>	<p>1 упак</p>			<p>42 892,0</p>

21	Крепированная бумага	спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с верней установленной программой обеспечения.	4 штук	253 640,0	249 880,0	253 640,0
		Материал упаковочный для стерилизации медицинских изделий. Бумага крепированная стандартная 1200*1200мм, белая, №125				

3. На основании представленных заявок организатор (заказчик) закупа, Решил:

- на основании пункта п. 78 главы 3 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 по лоту № 21 определить победителем ТОО «ADAL MEDICA KAZAKHSTAN», Казахстан, область Абай, г. Семей, ул. Шугаева 6А, офис 31, на общую сумму – 249 880,00 тенге;

- на основании пункта п. 78 главы 3 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 по лоту № 1, 6, 11,14,15,16,17,18,19,20 определить победителем ТОО «Eхgress Фарм», Казахстан, город Алматы, Ауэзовский район, улица Навои, дом7, кв.218, на общую сумму – 897 164,00 тенге.

Победителям, предоставить организатору (заказчик) в течение 10 календарных дней со дня признания победителем пакет документов, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям, согласно п.80, главы 3 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110.

4. На основании пп.3 п.11 главы 1 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил 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 учрежденных уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг», ккупаемому и отпускаемому, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предьявляются условия «не превышение предельных цен в объявлении», в связи с чем Лоты №2,3,4,5,7,8,9,10,12,13 закупа способом запроса ценовых предложений признаются несостоявшимися.

Начальник отдела закупок



Туллубекова А.Г.

