

Протокол №12

об итогах способом запроса ценовых предложений

с. Мангистау

16 мая 2022 года.

1. Заказчиком/Организатором закупки: ГКП на ПХВ «Мунайлинская районная больница», Мунайлинский район, с. Мангистау. в 15-30 часов 6 мая 2022 года, осуществлено вскрытие конвертов с ценовыми предложениями, согласно Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года №375 (далее – Правила)

2. Краткое описание и цена закупаемых товаров:

№ лота	Наименование товара	Краткая характеристика	Ед. изм.	Количество	Цена за ед. тенге	Сумма, тенге
1	Аланинаминотрансфераза,	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Diuі CS-T240.Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; АДГ >1820ЕД/л; Трис Буфер 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 ммоль/л; НАДН >0.75 ммоль/л; α- кетоглутарат 36 ммоль/л. Содержит реакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60-120 секунд. Объем R1-240 мкл .Объем R2-60 мкл .Объем образца-15 мкл .Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2.Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.		15	19272	289080
2	Аспартатаминотрансфераза	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro	набор	15	19272	289080

	активности аспаратаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/л; L-аспарат 300 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л Трис Буфер >80 ммоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа >1635 ЕД/л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0.75ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л.Содержит неакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 120~180 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/л. Объем R1-240 мкл .Объем R2-60 мкл .Объем образца-15 мкл .Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм				
3	Прямой билирубин	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации прямого билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240.Объем реагента 250 мкл .Длина волны 570 нм . Объем R1-250 мкл .Объем образца 25 мкл .Диапазон абсорбционной способности 0-2А Продолжительность реакции 300 секунд .Количество тестов в упаковке не менее 1068. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2.Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона набор	8	26532	212256

		должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм				
4	Общий билирубин	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Компоненты: Реагент 1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300-600 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Объем R1-250 мкл .Объем образца-25 мкл .. Количество тестов в упаковке не менее 1068. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	10	26532	265320
5	Общий холестерин	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего холестерина в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240.. Количество тестов в упаковке не менее 587. .Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона	набор	15	46332	694980

		должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.				
6	Общий белок	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего белка в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 г/л; Объем R1-250 мкл. Объем образца-5 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 800. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода.	набор	10	13596	135960
7	Мочевина	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации мочевины в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл). Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	15	36696	550440

8	Триглицериды	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации триглицеридов в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Компоненты: Реагент 1- Липопротеин липаза (LPL) >1250 ЕД/л; АТФ 0.70 ммоль/л; ЭДТА 10 ммоль/л; TOOS 1.875 ммоль/л; Сульфат магния 12.5 ммоль/л; GPO >5000 ЕД/л; Глицерин киназа (GK) >1250 ЕД/л; Буфер 100 ммоль/л. Реагент 2 - POD>750 ЕД/л; ЭДТА 10 ммоль/л; 4- аминоантипирин 2.0 ммоль/л; Буфер 100 ммоль/л. Содержит неактивный заполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-9,0 ммоль/л. Объем R1-240 мкл .Объем R2-60 мкл .Объем образца-3 мкл . Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	5	53988	269940
9	С-реактивный белок	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации С-реактивного белка в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Линейный диапазон настоящего реагента – 0 -0,80 мг/л . Объем реагента 1- 350 мкл . Объем реагента 2 - 40мкл .Объем образца 2 мкл. . Режим анализа определение по двум точкам . Количество тестов в упаковке не менее 350. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для специфических белков. Уровень 1и 2 . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с	набор	2	22594 0	451880

		ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.				
10	Железо	Реагент применяется для лабораторного квантитативного обнаружения содержания железа в сыворотке крови на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Объем R1-200 мкл .Объем R2-40 мкл .Объем образца-20мкл .Количество тестов в упаковке не менее 633. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	5	49896		249480
11	Холестерин липопротеины высокой плотности	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-X), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 мг/дл . Объем R1-300 мкл .Объем R2-100 мкл .Объем образца-4 мкл .Количество тестов в упаковке не менее 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2 . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	2	38148		76296

12	Холестерин липопротеины	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-X), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-450 мг/дл. Объем R1-300 мкл. Объем R2-100 мкл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дату производства реагента, дату окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	2	21898 8	437976
13	Глюкоза -оксидаза	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации глюкозы (GLU-OX), содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Линейный диапазон составляет 0-40 ммоль на л (720мг/дл). Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-2 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дату производства реагента, дату окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм	набор	20	15444	308880
14	Мочевая кислота	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевой кислоты в	набор	2	30888	61776

	сыворотке крови или моче на биохимическом анализаторе Digui CS-T240. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-1,5 ммоль/л (25 мг/дм). Основная длина волны 520 нм. Продолжительность реакции 5 минут. Объем R1-200 мкл. Объем R2-50 мкл. Объем образца 4 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 671. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.				
15	Альбумин Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации альбумина (ALB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digui CS-T240. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-60 г/л (6 г/дл). Объем R1-300 мкл. Объем образца 2 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 734. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	3	11616	34848
16	Щелочная фосфатаза Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro активности щелочной фосфатазы (ALP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digui CS-T240. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-1,5 ммоль/л (25 мг/дм). Основная длина волны 520 нм. Продолжительность реакции 5 минут. Объем R1-200 мкл. Объем R2-50 мкл. Объем образца 4 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 671. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	3	19272	57816

		анализаторе Digui CS-T240. Объем R1-200 мкл .Объем R2-50 мкл .Объем образца-4 мкл.Количество тестов в упаковке не менее 671. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2.Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм				
17	Антистрептолизин	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации анти-стрептолизина О (ASO) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digui CS-T240. Линейный диапазон настоящего реагента – 20 - 800 мЕд/л. Объем Реагент 1- 240 мкл ; Объем реагента 2 - 60 мкл ; Объем образца 3 мкл. Диапазон абсорбционной способности 0-3,2А . Количество тестов в упаковке не менее 112.Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для специфических белков.Уровень 1и 2 .Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	2	19192 8	383856
18	Магний	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации магния (Mg) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Digui CS-T240. Линейный диапазон для данного реагента составляет 2,5 ммоль/л. Объем R1-300 мкл .Объем образца-3 мкл .Количество тестов в упаковке не менее 734. .Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на	набор	2	13596	27192

		мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.				
19	Гликогемоглобин	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro содержания гликогемоглобина (HbA1C) в крови человека на биохимическом анализаторе-Diui CS-T240 . Реагент 1 : Латекс 0.10% ; Глицериновый буфер 15 ммоль/л . Реагент 2 :R2-A : Антигела козы против мышинных иммуноглобулинов IgG 0.08 мг/мл ; Глицериновый буфер 60 ммоль/л ; R2-B : Мышиное антитело к HbA1c человека 0.05 мг/мл ; Моноклональное антитело ; Глицериновый буфер 60 ммоль/л ; Гемолизат H2O ; Калибратор гликогемоглобина Эритроциты человека в наборе. Контроль уровень 1; 2 в наборе . Линейный диапазон настоящего реагента составляет 2-15% . Время реакции 5 минут .Объем реагента 1- 300 мкл ; Объем реагента 2 - 100 мкл ; Объем образца 8 мкл . Количество тестов в упаковке не менее75. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	5	37098 6	1854930
20	Сыворотка для клинико-химической калибровки	Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, лиофилизированный порошок предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе Diui CS-T240 следующих	набор	2	14269 2	285384

	аналитов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO ₂ , CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC. АСР. Фасовка 5 мл x 4.				
21	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1	Контрольный материал. Сыворотка для биохимических исследований уровень 1, лиофилизированный препарат от светло-желтого до светлого кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO ₂ , CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC. АСР. Фасовка 5 мл x 4	набор	2	13120 8 262416
22	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2», лиофилизированный препарат от светло-желтого до светлого кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO ₂ , CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC. АСР. Фасовка 5 мл x 4	набор	2	96492 192984
23	Антибактериальный безфосфорный детергент	Для очистки зонда для отбора реактивов, реакционной кюветы и реакционной чашки для замачивания автохимического анализатора Dirui CS-T240. Поверхностно-активное вещество гидроксид натрия может удалять органические вещества, такие как белок, а бактериостаты могут подавлять рост бактерий. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество, бактериостаты	набор	10	61380 613800
24	Щелочной детергент	Для очистки пробоотборного зонда и реакционной кюветы автохимического анализатора серии Dirui CS-T240. Поверхностно-активное вещество и гидроксид натрия могут удалять органические вещества, такие как белок. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество.	набор	20	61380 1227600

25	Амилаза	Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности α-амилазы в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Линейный диапазон реагента: свыше 1500 у/л. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-7,5 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	2	27759 6	555192
26	Кальций-арсеназо	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации кальция в сыворотке, плазме или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Линейный диапазон для данного реагента составляет 0-5,0 ммоль/л. Объем R1-300 мкл. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 750. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	2	14916	29832
27	Ревматоидный фактор	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro содержания ревматоидного фактора в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Линейный диапазон	набор	2	15034 8	300696

		настоящего реагента – 3-160 мЕ/мл. Первичная длина волны 570 нм . Вторичная длина волны 750 нм . Объем реагента 1 -240 мкл . Объем реагента 2- 60 мкл . Объем образца -5 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 112. Калибратор в наборе . Контроль реагента проводится на контроле для специфических белков. Уровень 1 и 2 . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.				
28	Сыворотка для контроля липидов Уровень 1	Контрольная сыворотка липидов (уровень №1) жидкая готова к использованию . Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: APO A1/APO B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG. Фасовка ; 1мл x 1 .	набор	3	41580	124740
29	Сыворотка для контроля липидов Уровень 2	Контрольная сыворотка липидов (уровень №2) жидкая готова к использованию . Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180,CS-T240 следующих параметров: APO A1/APO B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG. Фасовка; 1мл x 1 .	набор	3	41580	124740
30	Сыворотка для контроля специфических белков. Уровень 1	Контрольная сыворотка специфических белков (уровень №1) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180,CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/RF/CRP/ALB/RBP.	набор	2	98868	197736
31	Сыворотка для контроля специфических белков. Уровень 2	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №2) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180,CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/RF/CRP/ALB/RBP.	набор	2	98868	197736

32	Креатинин	Набор предназначен для количественного определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови или моче двухточечным (псевдокинетическим) методом на биохимическом анализаторе CS-T240. Скорость образования окрашенного комплекса с пикриновой кислотой в щелочной среде (реакция Яффе) пропорциональна концентрации креатинина в пробе и измеряется фотометрически при длине волны 505 нм. Реагент № 1. Гидроокись натрия . 260 ммоль/л ;Детергент . 20 г/л . Реагент № 2.-Пикриновая кислота .20 ммоль/л .Калибратор - 177 мкмоль/л (2 мг/дл) . Линейность диапазон 25-885 мкмоль/л . Время проведения теста 13 мин. Реагент R1 и R2в смешать в равном количестве . Объем R1-180 мкл . Объем образца 35 мкл . Количество тестов в упаковке не менее 150 . Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2.Регистрируется в ручную в анализатор .	набор	30	13530	405900
33	Лизирующий реагент	Реагент Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор Digi BF -6800 для растворения красных кровяных клеток (эритроцитов), окрашивания клеток, обнаружения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Состав: положительные ионные поверхностно-активные вещества и неионногенные поверхностно-активные вещества Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 оС в темном месте не менее 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 оС в темном месте не менее 60 дней . Бутылка. Объем 500 мл. "	набор	25	37092	927300
34	Лизирующий реагент	Реагент Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор Digi BF -6800 для растворения красных кровяных клеток (эритроцитов), окрашивания клеток, обнаружения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Принцип метода: анализатор может провести соответствующую операцию автоматически: разбавить часть образца цельной крови с помощью раствора BF-FDO, добавить раствор BF-FDT после лизирования клеток. После начального периода реакции данные по числу и уровню лейкоцитов могут быть	набор	15	26175 6	3926340

		получены посредством лазерной технологии разброса и технологии проточной цитометрии.Состав: неионные поверхностно-активные вещества.Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 оС в темном месте не менее 12 месяцев . Срок действия после открытия не менее 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. . Объем 5 л.				
35	Дилуэнт	Реагент дилуэнт применяется на гематологический анализатор Digi BF -6800 для разбавления образцов.Принцип метода: При наличии соответствующих осмотического давления и проводимости, сохраняется целостность первоначального объема клеток крови в определенный период времени, чтобы гарантировать доступ к величине пульса, соответствующего объему клетки.Состав: натрий сульфат, калия хлорид, натрия дигидрофосфат, калия дигидроортофосфат.Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 о С в темном месте не менее 12 месяцев; Срок действия после открытия не менее 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 20 л.	набор	120	43692	5243040
36	Чистящий раствор	Реагент Детергент применяется на гематологический анализатор Digi BF -6800 для очистки анализатора, предотвращает накопление белка. Принцип метода: удаляет лизис, клетки и остатки белков в анализаторе. Состав: натрия гипохлорит.Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 оС в темном месте не менее 12 месяцев; Срок действия после открытия не менее 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 500 мл .	набор	25	43692	1092300
37	Лизирующий реагент	Реагент Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор Digi BF -6800 для растворения красных кровяных клеток (эритроцитов), обнаружения содержания белых кровяных клеток (лейкоцитов), базофилов и гемоглобина.Принцип метода: основная функция – растворение мембран эритроцитов, высвобождение гемоглобина из эритроцитов, уменьшение числа лейкоцитов за исключением базофилов. Состав: катионные поверхностно-активные вещества . Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 оС в темном месте не менее 12	набор	30	47784	1433520

		месяцев . Срок действия после открытия не менее 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 500 мл .				
38	Контроль автоматического анализа гематологии (Часть 5) уровень 1	Контрольная кровь на гематологический анализатор Digiui BF -6800 предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям. Состав: RBCs,WBCs,PLTs экстракт животного происхождения. Срок годности не менее 3 месяца при температуре от 2 до 8°C. Уровень 1 - 2,5 мл	набор	2	43692	87384
39	Контроль автоматического анализа гематологии (Часть 5) уровень 2	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор Digiui BF -6800 для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям. Состав: RBCs,WBCs,PLTs экстракт животного происхождения. Срок годности не менее 3 месяца при температуре от 2 до 8°C. Уровень 2 - 2,5 мл	набор	2	43692	87384
40	Контроль автоматического анализа гематологии (Часть 5) уровень 3	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор Digiui BF -6800 для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям. Состав: RBCs,WBCs,PLTs экстракт животного происхождения. Срок годности не менее 3 месяца при температуре от 2 до 8°C. Уровень 3 - 2,5 мл	набор	2	43692	87384
41	Полоски диагностические	Тест-полоски для анализаторов мочи CL-50, CL-50 Plus, CL-500.Тест-полоски предназначены для лабораторного скрининга и индивидуального мониторинга пациента.10 параметров:биохимические компоненты (глюкоза, белок, кетоны, нитриты, билирубин, уробилиноген);клетки крови (скрытая кровь, лейкоциты);физико-химические показатели (рН, удельный вес).Комплектация: 100 шт./уп, пластмассовый пенал с влагопоглотителем.Хранение: полоски следует хранить в сухом месте, при 2-30°C, не хранить в холодильнике и избегать попадания прямых солнечных лучей.	уп	350	8500	2975000

42	Калибровочные тест полоски	Химический контроль предназначен для проведения лабораторного контроля качества на анализаторах мочи с использованием обычных реагентов диагностических полосок. Использование контроля в ежедневной лабораторной практике позволяет гарантировать получение правильных и воспроизводимых результатов исследования химического состава мочи и в целом повысить качество работы лаборатории. Контроль мочи позволяет произвести контроль по 14 параметрам: биохимические компоненты (глюкоза, белок, кетоны, нитриты, билирубин, уробилиноген, аскорбиновая кислота, микроальбумин, кальций, креатинин); клетки крови (скрытая кровь, лейкоциты); физико-химические показатели (рН, удельный вес) Калибровочные тест-полоски для анализатора -CL-50.	уп	1	27500	27500
43	Шарики для фиксации времени образования сгустка	Шарики для фиксации времени образования сгустка (700шт/уп)	Уп.	1	36980	36980
44	Реакционные кюветы (кюветы для коагулометрия TS-4000)	Реакционные кюветы (кюветы для коагулометрия TS-4000)	уп	2	64500	129000
45	Плазма-калибратор 1 х 1 мл	Плазма-калибратор 1 х 1 мл	уп	1	8 790	8790
46	Контроль 2: 1 х 1мл	Контроль 2: 1 х 1мл	уп	1	8790	8790
47	Контроль 1: 1 х 1мл	Контроль 1: 1 х 1мл	уп	1	8790	8790
Итого:						104 000

3. Следующие потенциальные поставщики представили свои ценовые предложения до истечения окончательного срока представления ценовых предложений:

№	Наименование потенциального поставщика	Дата и время представления ценового предложения	Местонахождение потенциального поставщика
1	ТОО «Caspian LAB»	04.05.2022г. время 11 часов 37 минут	РК.г. Атырау, мкр. Орталык, дом 3. н.п.5
2	ТОО «Актаумедкомплект»	05.05.2022г. время 12 часов 05 минут.	РК.г. Актау, 1 мкр А, здн 8.

4. Ценовые предложения потенциальных поставщиков, представивших свои ценовые предложения после истечения окончательного срока представления ценовых предложений – **отсутствуют**.

5. На процедуре вскрытия конвертов с ценовыми заявками присутствовали представители потенциальных поставщиков ТОО «Актаумедкомплект» Каракушикова Ш.Д. доверенность от 01.01.2022 до 31.12.2022г.

6. Наименование и местонахождение потенциального поставщика, с которым предполагается заключить договор закупа и цена такого договора:

№ ло та	Наименование	Ед. изме ре ния	Кол- во	Цена, тенге	Сумма, тенге	ТОО «Caspian LAB» цена за ед.	ТОО «Актаумедком плект» за ед.
1	Аланинаминотрансфераза	набор	15	19272	289080	19272	18308,40
2	Аспартагатаминотрансфераза	набор	15	19272	289080	19272	18308,40
3	Прямой билирубин	набор	8	26532	212256	26532	25205,40
4	Общий билирубин	набор	10	26532	265320	26532	25205,40
5	Общий холестерин	набор	15	46332	694980	46332	44015,40
6	Общий белок	набор	10	13596	135960	13596	12916,20
7	Мочевина	набор	15	36696	550440	36696	34861,20

8	Триглицериды	набор	5	53988	269940	53988	269940	53988	51288,60
9	C-реактивный белок	набор	2	225940	451880	225940	451880	225940	214643
10	Железо	Набор	5	49896	249480	49896	249480	49896	47401,20
11	Холестерин липопротеины высокой плотности	набор	2	38148	76296	38148	76296	38148	36240,60
12	Холестерин липопротеины	набор	2	218988	437976	218988	437976	218988	208038,60
13	Глюкоза -оксидаза	набор	20	15444	308880	15444	308880	15444	14671,80
14	Мочевая кислота	набор	2	30888	61776	30888	61776	30888	29343,60
15	Альбумин	набор	3	11616	34848	11616	34848	11616	11035,20
16	Щелочная фосфатаза	набор	3	19272	57816	19272	57816	19272	18308,40
17	Антистрептолизин	набор	2	191928	383856	191928	383856	191928	182331,60
18	Магний	набор	2	13596	27192	13596	27192	13596	12916,20
19	Гликогемоглобин	набор	5	370986	1854930	370986	1854930	370986	352436,70
20	Сыворотка для клинико-химической калибровки	набор	2	142692	285384	142692	285384	142692	135557,40
21	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1	набор	2	131208	262416	131208	262416	131208	124647,60
22	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2	набор	2	96492	192984	96492	192984	96492	91667,40
23	Антибактериальный безфосфорный детергент	набор	10	61380	613800	61380	613800	61380	58311

24	Щелочной детергент	Набор	20	61380	1227600	61380	58311
25	Амилаза	набор	2	277596	555192	277596	263716,20
26	Кальций-арсеназо	набор	2	14916	29832	14916	14170,20
27	Ревматоидный фактор	набор	2	150348	300696	150348	142830,60
28	Сыворотка для контроля липидов Уровень 1	набор	3	41580	124740	41580	39501
29	Сыворотка для контроля липидов Уровень 2	набор	3	41580	124740	41580	39501
30	Сыворотка для контроля специфических белковУровень 1	набор	2	98868	197736	98868	93924,60
31	Сыворотка для контроля специфических белковУровень 2	набор	2	98868	197736	98868	93924,60
32	Креатинин	набор	30	13530	405900	13530	12853,60
33	Лизирующий реагент	набор	25	37092	927300	37092	35237,40
34	Лизирующий реагент	набор	15	261756	3926340	261756	248668,20
35	Дилуент	набор	120	43692	5243040	43692	41507,40
36	Чистящий раствор	набор	25	43692	1092300	43692	41507,40
37	Лизирующий реагент	набор	30	47784	1433520	47784	45394,80
38	Контроль автоматического анализа гематологии (Часть 5) уровень 1	набор	2	43692	87384	43692	41507,40
39	Контроль автоматического анализа гематологии (Часть 5) уровень 2	набор	2	43692	87384	43692	41507,40

40	Контроль автоматического анализа гематологии (Часть 5) уровень 3	набор	2	43692	87384	43692	41507,40
41	Полоски диагностические	уп	350	8500	2975000		8075
42	Калибровочные тест полоски	уп	1	27500	27500		26125
43	Шарики для фиксации времени образования сгустка	Уп.	1	36980	36980		35131
44	Реакционные кюветы (кюветы для коагулометрия TS-4000)	уп	2	64500	129000		61275
45	Плазма-калибратор 1 x 1 мл	уп	1	8 790	8790		8350,50
46	Контроль 2: 1 x 1мл	уп	1	8790	8790		8350,50
47	Контроль 1: 1 x 1мл	уп	1	8790	8790		8350,50

РЕШИЛ:

Заказчик рассмотрел ценовые предложения потенциальных поставщиков, по лотам №: 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16, 1. Признать несоответствующим ценовые предложения ТОО «Актаумедкомплект» по лотам №: 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16, 17,18,19,20,21,22,23,24,25,26,27,28,29,30,31,32,33,34,35,36,37,38,39,40,41,42,43,44,45,46,47 нормам пункта 97 Главы 9 Правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан (далее – Правила): - представленные ценовые предложения не соответствуют нормам Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 12 ноября 2021 года № ҚР ДСМ -113 «Об утверждении не соответствия форм документов для закупок и признании утратившими силу некоторых приказов Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан»; - в представленном конверте потенциального поставщика отсутствуют документы, подтверждающие наличие государственных регистраций в Республике Казахстан закупаемых товаров (отсутствует регистрационные удостоверения закупаемых товаров). 2. В случае предоставления документов, указанных в пункте 102 Правил, ТОО «Caspian LAB» в течение десяти календарных дней с момента опубликования данного протокола Заказчику, в соответствии с пунктом 100 Правил, признать победителем ТОО «Caspian LAB» закупки по лотам №1, 2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16,17,18,19,20,21,22,23,24,25,26,27,28,29,30,31,32,33,34,35,36,37,38,39,40

(местонахождение РК.г.Атырау, мкр. Ортаалык, дом 3.н.п.5) и заключить договор на сумму 24055394 (двадцать четыре миллиона пятьдесят пять тысяч триста девяносто четыре) тенге 00 тиын.

В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

3. По лотам №41,42,43,44,45,46,47 закуп способом запроса ценовых предложений признан несостоявшимся ввиду отсутствия ценовых предложений, соответствующих нормам Правил.

Директор



Досжанова Ж.Е.