

Протокол об итогах закупки способом запроса ценовых предложений №28

г. Тобыл

07.06.2022 год

КГП «Костанайская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области провела закупку способом запроса ценовых предложений следующего товара:

Наименование товара:

№	Наименование лекарственных средств, изданий медицинского назначения, медицинской техники	Ед. измерения	Кол-во	Цена
1	<p>Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) - АЛТ</p> <p>Техники</p> <p>ТС</p> <p>Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализатореDlpi CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии АЛТ L-аланин вступает в реакцию с α-кетоглутаратом, в результате чего образуется пируват и L-глутамат. Пируват восстанавливается до L-лактата при помощи ЛДГ, присутствующей в реагенте, а тем временем НАДН окисляется до НАД, что позволяет снизить значение абсорбции до 340 нм. Активность АЛТ можно проверить за счет измерения скорости снижения абсорбции при 340нм. Эндполюсительский пируват образца восстанавливается ЛДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста. Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ЛДГ >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 нереакционный 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 мультикалibratorе. 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</p>	набор	20	17 520

		<p>системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>		
2	<p>Аспаргатаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) - AST</p>	<p>Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аспаргатаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспаргатаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспаргат амино-, что приводит к преобразованию α-кетоглутарата в эфир уксусной кислоты и L-глутамат. Эфир уксусной кислоты восстанавливается малакдегидрогеназой в реагенте до L-яблочной кислоты. В это время НАДН окисляется до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости снижения значения абсорбции при 340 нм, измеряют активность аспаргата аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/л; L-аспаргат 300 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Трис Буфер >80 ммоль/л. Реагент 2 - Малак дегидрогеназа >1635 ЕД/л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0.75ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Содержит нереакционный 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.</p>	набор	17 520
3	<p>Щелочная фосфатаза (Alkaline Phosphatase)- ALP</p>	<p>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</p>	набор	17 520
		<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> активности щелочной фосфатазы (ALP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Щелочная фосфатаза в образце катализирует гидролиз RNPP для формирования P-нитрофенолата и фосфатной кислоты, что вызывает повышение значения абсорбции света при 405нм. Активность щелочного фосфата образца рассчитывается при измерении скорости повышения абсорбционной способности при 405нм. Компоненты: Реагент 1 - Магния ацетат 3.0 ммоль/л; Цинка сульфат 1.5 ммоль/л; ХЭДТА 3.0 ммоль/л; Буфер AMP 420 ммоль/л. Реагент 2 - P-нитробензол фосфатная кислота 81.5 ммоль/л; Буфер AMP 420 ммоль/л. Содержит нереактивный наполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~850 ед/л.. Продолжительность теста 60~120 секунд. Объем R1-200 мкл. Объем R2-50</p>	набор	17 520

	<p>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, date производства реагента, date 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</p>	набор	2	12 360
4	<p>Общий белок (Total Protein) ТР</p> <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего белка (ТР) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. В настoящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е.при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуются сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвратить автоматическую реверсию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520-560nm. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600-700nm. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л. Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов разрешается. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настoящего 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, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода.</p>	набор	25	24 120
5	<p>Общий билирубин (Total Bilirubin)- ТВ</p> <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего билирубина (ТВ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфаниловой кислотой, в результате чего образуются азобилирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570nm пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 nm. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на</p>	набор	25	24 120

	<p>750nm. 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 (флакон). 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 загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>			
6	<p>Прямой билирубин (Direct Bilirubin)- DB</p>	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации прямого билирубина (DB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазония с аминобензол сульфоновой кислотой в гиперхлорных и гиперкислых растворах, в результате чего образуется окрашенный азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570nm пропорционально концентрации прямого билирубина. Концентрация прямого билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. Компоненты Реагент 1 - Соляная кислота 165 ммоль/л; Метаниловая кислота 29 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-300 мкмоль/л. Объем реагента 250 мкл. Длина волны 570 нм. Объем R1-250 мкл. Объем образца 25 мкл. Диапазон абсорбционной способности 0-2A 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 (флакон). 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 загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм</p>	набор	21 120
7	<p>Мочевина (Urea)- UREA</p>	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации мочевины (UREA) в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Мочевина в образце, катализируемая уреазой в реагенте, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и α-кетоглутаровая кислота в реагенте при катализе глутамата дегидрогеназы (ГЛДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD. Таким образом,</p>	набор	33 360

	<p>абсорбция света на 340 нм снижается. Контроль уровня снижения абсорбции света при 340 нм позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: Реагент 1- α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа >800 ЕД/л; NADH 0.35 ммоль/л; Аденозин дифосфат 1.5 ммоль/л; Трих буфер 11.5 ммоль/л. Реагент 2 - Трих Буфер 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 ЕД/л; α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60 секунд. 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, дату производства реагента, дату 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.</p>			
<p>8 Мочевая кислота (Uric Acid)- UA</p>	<p>Реагент применяется для количественного измерения in vitro концентрации мочевиной кислоты (UA) в сыворотке крови или моче на биохимическом анализаторе Diuі CS-T240. При катализе урата оксидазы мочевая кислота в образце преобразуется в мочевую кислоту и пероксид водорода, под воздействием пероксидазы периксид водорода вступает в реакцию с ангидриновым красителем оригинального материала и 4-амино антипирина, в результате чего образуется вода и хинониминный пигмент. Объем хинониминного пигмента пропорционален содержанию мочевиной кислоты в образце, поэтому концентрация мочевиной кислоты в образце может быть рассчитана при анализе объема пигмента при определенной длине волны. Компоненты: Пероксидаза 300ЕД/л ;3-бром-бензойная кислота 2.5ммоль/л; Калия ферроцианид 0.05ммоль/л; Буфер 150ммоль/л ; 4- аминантпирин 0.7ммоль/л. Реагент 2 - Буфер 150ммоль/л; Уриказы 500ЕД/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность реакции 5 минут. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-1,5 ммоль/л (25 мг/дм). Основная длина волны520 нм. Продолжительность реакции5 мину. 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, дату производства реагента, дату 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</p>	<p>набор</p>	<p>5</p>	<p>28 080</p>

9	Креатинин (Creatinine)	<p>диапазону 15мм-25мм.</p> <p>"Набор предназначен для количественного определения содержания креатинина (CRE - vit) в сыворотке, плазме крови или моче двухточечным (псевдокинетическим) методом на биохимическом анализатореDipi 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 13мин. 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</p>	набор	30	12 300
10	Общий холестерин (Total Cholesterol)	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего холестерина (TC) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Dipi CS-T240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопroteinэстеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизуется в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате общий холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с гидроксibenзойной кислотой и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хинонинового пигмента. При этом объем образующегося хинонинового пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию общего холестерина. Компоненты: Реагент 1- Липопротеинлипаза > 300 ЕД/л; Пероксидаза > 750 ЕД/л; р-гидроксibenзойная кислота 45 ммоль/л; Тритон X-100 0.3%; Буфер 50 ммоль/л. Реагент 2 - 4аминоантипирн 0.3 ммоль/л; Холестеринооксидаза > 300 ЕД/л; Буфер 50 ммоль/л. Содержит неактивный наполнитель и стабилизатор. Продолжительность реакции 5~10 минут. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-20 ммоль/л (774 мг/дл).Объем R1-240 мкл .Объем R2-60 мкл .Объем образца-15 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 (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date 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.</p>	набор	20	42 120

Триглицериды (Triglycerides)-TG	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации триглицеридов (TG) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе DiPi CS-T240. Триглицериды в образце катализируются липопротеин липазой (LPL) и гидролизуются в глицерин и свободную жирную кислоту, под воздействием глицеринкиназы (GK) и аденозин трифосфата (АТР) образуется глицерин, глицерин фосфорилируется в 3-глицерофосфат. Под действием глицерин фосфат оксидазы (GPO), он вступает в реакцию с кислородом, в результате чего образуется пероксид водорода и дигидроксиацетон фосфат. Под воздействием пероксидазы периксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием Н2О и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию пигмента на триглицеридов в образце. Поэтому позволяет рассчитать концентрацию триглицеридов, определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию триглицеридов. Компоненты: Реагент 1- Липопротеин липаза (LPL) >1250 ЕД/л; АТР 0.70 ммоль/л; ЭДТА 10 ммоль/л; ТООС 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 - РОD >750 ЕД/л; ЭДТА 10 ммоль/л; 4- аминантипиририн 2.0 ммоль/л; Буфер 100 ммоль/л. Содержит неактивный наполнитель 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 повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	набор	3	49 080
12 С-реактивный белок (C- Reactive Protein)- CRP	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации С-реактивного белка (CRP) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе DiPi CS-T240. Используют латексную частицу, которая сенсibilизируется с С-антителом против С-реактивного белка человека. Латексные частицы стагниваются с С-реактивным белком в образце жидкости и образуют нерастворимый комплекс антиген-антитело и определенной мутности. Уровень мутности отражает уровень С-реактивного белка в образце по сравнению с калибратором, обработанным аналогичным образом, поэтому можно рассчитать концентрацию С-реактивного белка в образце. Компоненты: Реагент 1- Трис Буфер 20 ммоль/л. Реагент 2- Антитело против С-реактивного белка человека соответствующее количество. Основная длина волны 546 нм. Продолжительность реакции 2 минуты. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-0,80 мг/л. Объем реагента 1- 350 мкл. Объем реагента 2 - 40мкл. Объем образца 2</p>	набор	1	205 400

		<p>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 I 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.</p>	
13	<p>Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol)-HDL-C</p>	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Diuи CS-T240. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы периксид водорода вступает в реакцию с анилинным красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H₂O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце, поэтому измерение окончательного объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 1 кед/л; Холестерин стераза 1 кед/л; Пероксидаза 4 кед/л; Неионное ПАВ 0.5 %; Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2 - DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Длительность 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-150 мг/дл. Объем R1-300 мкл. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень I 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.</p>	набор
14	<p>Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Lipoprotein-Cholesterol)-LDL-C</p>	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Diuи CS-T240. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте</p>	набор
			5
			34 680
			199 080

15	Холинэстераза (Cholinesterase) СНЕ	<p>селективно катализируются и гидролизуются эстеразой холинэстеразы в холинэстерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холинэстерин, окисляемый оксидазой холинэстеразы, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H₂O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холинэстеразы липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образцуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холинэстеразы липопротеинов низкой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантипиридин 1ммоль/л; Холинэстерин оксидаза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Неонное ПАВ 0.5%. Реагент 2-500 ед/л; Холинэстераза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Неонное ПАВ 0.5%. Соединение полимера Неообходимое количество: Буфер MOPS 100 ммоль/л. Продолжительность DSBmT 1.2%; Неонное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0,4-50 мг/дл. Объем R1-300 мкл. Объем R2-100 мкл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке для 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 загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p> <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации холинэстеразы (СНЕ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Холинэстераза гидролизует Тео-холин с образованием холина. Тео-холин реагирует с дитиобис-нитробензойной кислотой и желтый Тио-нитробензойный. Активность концентрации холинэстеразы можно рассчитать путем измерения увеличения значения поглощения при 405 нм. Компонент: R1- Фосфатный буфер -50 тмол-л; S-бутирилтиохолин иодид -5тмол-л. R2-5,5-Дитиобис (2-нитробензойная кислота)-0,7 тмол-л. Продолжительность реакции 60 секунд. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-3 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 (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 загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	
	набор	1	122 640

16	Глюкоза-оксидаза (Glucose-Oxidase)-GLU-OX	<p>Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации глюкозы (GLU-OX), содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. Глюкоза в образце при активации гексокиназой (HK) и глюкозой - 6 - фосфат дегидрогеназой (G6PDH), вступает в реакцию с АТР, в результате чего образуется глюкоза - 6 - фосфат и аденозин дифосфат. Глюкоза - 6 - фосфорная кислота окисляется в 6 - фосфат глюкозу в жирах, а в это время NAD в реагенте восстанавливается до NADH, вызывая повышения значения абсорбции света при 340 нм. Значения NADH пропорционально количеству глюкозу. Расчет концентрации глюкозы осуществляется за счет измерения изменения значения абсорбции при 340 нм. Компоненты: Реагент 1 - Трифосаденин 1.30 ммоль/л; Гексокиназа >1500 ед/л; G-6-PDH >2500 ед/л; Буфер 50 ммоль/л. Реагент 2- NADH 0.65 ммоль/л; Буфер 50 ммоль/л. Содержит неакционный материал и стабилизатор. Длительность теста 300-600 секунд. Линейный диапазон составляет 0-40 мкмоль 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). Флаконе имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата 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</p>	набор	30	14 040
17	Железо (FERUM)- Fe	<p>Реагент применяется для лабораторного количественного обнаружения содержания железа (Fe) в сыворотке крови на биохимическом анализаторе Digi CS-T240. В кислотных условиях, сыворотное железо Fe разлагается на составные части; ионы Fe ион реагируют на химический реагент и хромогенный реагент, формируя смесь голубого цвета; при 600 нм, измеряется изменение абсорбции; оно прямо пропорционально концентрации железа Fe. Линейный диапазон: 5μмоль/л— 120μмоль/л, Реагент1 (R1) Этиловая кислотная смесь - 200ммоль/л ; Сульфокарбамид -42 ммоль/л. еагент 2 (R2) - хлоридат гидроксилана -200 ммоль/л; Ferene -2 ммоль/л. Время реакции 300сек. 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 (флаконе). Флаконе 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</p>	набор	2	45 360

18	Амилаза (Amylase)- АМУ	допускается загрязнение и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	10	252 360
19	Ревматоидный фактор (Rheumatoid Factor)-RF	<p>Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности а-амилаза (АМУ) в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализатореDіgі CS-T240. Данный реагент действует методом, рекомендованному Международной федерацией клинической химии (IFCC), этилен-рNР-Г7 (Е-рNР-Г7) принимается в качестве субстрата для подтверждения разложения эктоэнзима. Компоненты: Реагент 1- Глюкозидаза >4500 у/л.; Сульфат магния 10 ммоль/л.; Хлорид натрия 50 ммоль/л.; Буфер НЕРЕС 50 ммоль/л. Реагент 2 - Е рNР-Г7 5,5 ммоль/л.; уфер НЕРЕС 50 ммоль/л.; Хлорид натрия 50 ммоль/л.; Компоненты не могут быть взаимозаменяемы в различных комплектах. Время тестирования 60 сек. Линейный диапазон реагента: свыше 1500 у/л. Объем R1-240 мкл.Объем R2-60 мкл .Объем образца-7,5 мкл .Количество тестов в улаковке не менее 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Реагенты поставляются в одноразовой заводской улаковке (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 сист е м о й безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p> <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitо содержания ревматоидного фактора (RF) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dіgі CS-T240. Принцип теста: γ-глобулин человека, покрытый латексными частицами, может производить иммунные комплексы при агглютинации с ревматоидным фактором в сыворотке крови. Уровень мутности пропорционален уровню РФ в сыворотке крови. Измерение значений абсорбции на определенной длине волны света, руководствуясь справочной калибрационной кривой можно рассчитать концентрацию РФ в сыворотке крови. Компоненты: Реагент 1- Буфер хлорида аммония. Реагент 2 - Латексные частицы, покрытые γ-глобулином; Жидкость для калибровки. Продолжительность реакции 5 минут. Линейный диапазон 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 улаковке не менее 112. Калибратор в наборе . Контроль реагента проводится на контроле для специфических липидов Уровень 1и 2 . Реагенты поставляются в одноразовой заводской улаковке (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</p>	набор	1	136 680

20	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)	Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, лиофилизированный порошок предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих аналитов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, 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	129 720
21	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control serum Level 1)	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1», лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-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, CO2, 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	119 280
* 22	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control serum Level 2)	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2», лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-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, CO2, 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	87 720
23	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control serum Level 1)	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №1) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP.	набор	3	89 880
24	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2 (Specific protein control serum Level 2)	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №2) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP.	набор	3	89 880
25	Сыворотка для контроля липидов Уровень 1 (Lipid control serum Level 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/RF. Фасовка 2 мл x 1; 1мл x 1.	набор	3	37 800
26	Сыворотка для контроля липидов Уровень 2 (Lipid control serum Level 2)	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №2) 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/RF. Фасовка 2 мл x 1; 1мл x 1.	набор	3	37 800
27	CS-Антибактериальный	Для очистки зонда для отбора реактивов, реакционной кюветы и реакционной чашки	набор	15	55 800

	безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	для замачивания автохимического анализатора Diği 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					
28	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)	Для очистки пробоотборного зонда и реакционной кюветы автохимического анализатора серии Diği CS-T240. Поверхностно-активное вещество и гидроксид натрия могут удалять органические вещества, такие как белок. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество.			набор	10	55 800
29	Реакционные кюветы (Reaction cuvet)	Реакционные кюветы для проведения иммуноферментной реакции на биохимическом анализаторе Diği CS-T2. Расходные материалы и запасные части для ежегодного обслуживания биохимического анализатора Diği CS-T240. Мощность галогеновой лампы: 20 Вт/12 Вольт (охлаждение водой) 40. 120 оптических пластиковых реакционных кювет многократного использования, оптический диаметр: 6 мм.			набор	2	239 760
30	Галогенная лампа (Налоген lamp)	Расходные материалы и запасные части для ежегодного обслуживания биохимического анализатора Diği CS-T240. Мощность галогеновой лампы: 20 Вт/12 Вольт (охлаждение водой)			набор	2	108 960
31	Пробоотборник реагента (Reagent probe)	Пробоотборник реагента предназначен для забора реагента и сыворотки крови на биохимический анализатор Diği CS-T240. Пробоотборник оснащен детектором уровня жидкости и датчиком защиты иглы от повреждения в вертикальном и горизонтальном направлениях.			набор	1	375 700

Заявки на участие в закупке представлены:

№	Наименование поставщика, адрес	БИН (ИНН)	Дата и время подачи заявки	Статус
1	ТОО «ДиАКит»	160640027450	26.05.2022г. 09 часов 09 минут	Допущен
2	ТОО «ONTUSTIK MEDICAL»	161040026087	26.05.2022г. 16 часов 40 минут	Допущен
3	ИП «СтомАх»	680426450534	26.05.2022г. 12 часов 45 минут	Допущен

После истечения срока предоставления ценовых предложений заявки не поступали.

Потенциальные Поставщики, при процедуре вскрытия конвертов с ценовыми предложениями не присутствовали.

Оценка сопоставления ценовых предложений

№ лота	Потенциальные поставщики		
	ТОО «ДиАКит»	ТОО «ONTUSTIK MEDICAL»	ИП «GroMax»
1		17 520	
2		17 520	
3		17 520	
4		12 360	
5		24 120	
6		21 120	
7		33 360	
8		28 080	
9		12 300	
10		42 120	
11		49 080	
12		205 400	
13		34 680	
14		199 080	
15		122 640	
16		14 040	
17		45 360	
18		252 360	
19		136 680	
20		129 720	
21		119 280	
22		87 720	
23		89 880	
24		89 880	
25		37 800	
26		37 800	
27		55 800	
28		55 800	
29	185 000	239 760	197 100
30	95 000	108 960	101 100
31	290 000	375 700	345 500

основании Постановления Правительства Республики Казахстан №375 от 04.06.2021 года главы 9 п.100 принято решение признать закуп способом запроса ценовых предложений состоявшимся и определить победителем:

- БИН 161040026087 ТОО «ОНТУСТИК МЕДИСАЛ»

№	Наименование	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма, Тенге
1	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) -ALT	набор	20	17 520	350 400
2	Аспаргатаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) -AST	набор	20	17 520	350 400
3	Щелочная фосфатаза (Alkaline Phosphatase)- ALP	набор	3	17 520	52 560
4	Общий белок (Total Protein) TP	набор	2	12 360	24 720
5	Общий билирубин (Total Bilirubin)- ТВ	набор	25	24 120	603 000
6	Прямой билирубин (Direct Bilirubin)- ДВ	набор	25	21 120	528 000
7	Мочевина (Urea)- UREA	набор	15	33 360	500 400
8	Мочевая кислота (Uric Acid)- UA	набор	5	28 080	140 400
9	Креатинин (Creatinine)	набор	30	12 300	369 000
10	Общий холестерин (Total Cholesterol)	набор	20	42 120	842 400
11	Триглицериды (Triglycerides)- TG	набор	3	49 080	147 240
12	C-реактивный белок (C-Reactive Protein)- CRP	набор	1	205 400	205 400
13	Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Liprotein-Cholesterol)-HDL-C	набор	5	34 680	173 400
14	Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Liprotein-Cholesterol)-LDL-C	набор	5	199 080	995 400
15	Холинэстераза (Cholinesterase) СНЕ	набор	1	122 640	122 640
16	Глюкоза-оксидаза (Glucose-Oxidase)- GLU-OX	набор	30	14 040	421 200
17	Железо (FERUM)- Fe	набор	2	45 360	90 720
18	Амилаза (Amylase)- АМУ	набор	10	252 360	2 523 600
19	Ревматоидный фактор (Rheumatoid Factor)-RF	набор	1	136 680	136 680
20	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)	набор	2	129 720	259 440
21	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Level 1)	набор	2	119 280	238 560
22	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Level 2)	набор	2	89 880	179 760
23	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Level 2)	набор	3	89 880	269 640
24	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2 (Specific protein control serum Level 2)	набор	3	89 880	269 640
25	Сыворотка для контроля липидов Уровень 1 (Lipid control serum Level 1)	набор	3	37 800	113 400
26	CS-Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	набор	3	37 800	113 400
27	CS-Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	набор	15	55 800	837 000
28	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)	набор	10	55 800	558 000

29	Реакционные кюветы (Reaction cuvet)	набор	2	239 760	479 520
30	Галогенная лампа (Halogen lamp)	набор	2	108 960	217 920
31	Пробоотборник реагента (Reagent probe)	набор	1	375 700	375 700
	ИТОГО				12 489 540

Заявка ТОО «ДиАКиТ» отклонена на основании Постановления Правительства Республики Казахстан №375 от 04.06.2021 года главы 4 п.18 пп.2 (Отсутствует техническая спецификация).

Заявка ИП «Сгомах» отклонена на основании Постановления Правительства Республики Казахстан №375 от 04.06.2021 года главы 4 п.18 пп.1 (Отсутствуют документы, подтверждающие наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, приложено несоответствующее регистрационное удостоверение).

Организатору закупок КПП «Костанайская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области разместить информацию об итогах проведенных закупок способом запроса ценовых предложений на Интернет-ресурсе Заказчика.

Победителю предоставить организатору закупок в течение 10 календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

- 1) копии соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращения деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом «О разрешении и уведомлении», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращения деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешении и уведомлении»;
 - 2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
 - 3) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
 - 4) копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, то также представляются выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления закупа);
 - 5) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала «электронного правительства» или веб-приложения «кабинет налогоплательщика»;
 - 6) оригинал справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан).
- При заказе фармацевтических услуг потенциальный поставщик представляет на соисполнителя документы, предусмотренные настоящим пунктом.
- В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

и.о. главного врача
КПП «Костанайская РБ»

Шелудько Н.Ф.

