

Протокол об итогах закупа способом запроса ценовых предложений №28

г. Тоболь

КГП «Костанайская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области провела закуп способом запроса ценовых предложений следующий товар:

Наименование товара:

№	Наименование лекарственных средств, изделий медицинского назначения, медицинской техники	ТС	Ед.измерения	Кол-во	Цена	
1	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) - ALT	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Dirui 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, присущейющей 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. Энзимогенетический пируват образца восстанавливается ЛДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста .Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 мкмоль/л; ЛДГ >1820ЕД/л; Трис Буфер 80 мкмоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 мкмоль/л; НАДН >0.75 мкмоль/л; α-кетоглутарат 36 мкмоль/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 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		набор	20	17 520

07.06.2022 год

		системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штих кода. Расстояние между дном флакона и штих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.			
2	Аспартатаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) - AST	<p>Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аспартатаминотрансферазы (AST) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспартатаминотрансфераза (AST) в образце катализирует L-аспартат амино-,что приводит к преобразованию α-кетоглутаратата в эфир уксусной кислоты и L-глутамат. Эфир уксусной кислоты восстанавливается малатдегидрогеназой в реагенте до L-яблочной кислоты. В это время НАД окисляется до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости снижения значения абсорбции при 340 нм, измеряют активность аспартата аминотрансферазы (AST). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/Л; L-аспартат 300 ммол/л; Трис Буфер >80 ммол/л; ЭДТА 5.0 ммол/л Трис Буфер >80 ммол/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа >1635 ЕД/Л; α-кетоглутарат 36 ммол/л; НАДН >0.75ммоль/л; Трис Буфер >80 ммол/л; ЭДТА 5.0 ммол/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 .Количество тестов в упаковке не менее 587.</p> <p>Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мульти контролле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штих кода. Расстояние между дном флакона и штих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм</p>	набор	20	17 520
3	Щелочная фосфотаза (Alkaline Phosphatase)- ALP	<p>Реагент применяется для количественного измерения <i>in vitro</i> активности щелочной фосфатазы (ALP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Целочная фосфатаза в образце катализирует гидролиз RNPP для формирования Р-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 ммол/л; Цинка сульфат 1.5 ммол/л; ХЭДТА 3.0 ммол/л; Буфер AMP 420 ммол/л. Реагент 2 - Р-нитробензол фосфатная кислота 81.5 ммол/л; Буфер AMP 420 ммол/л. Содержит нереактивный заполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~850 ед/л.. Продолжительность теста 60~120 секунд. Объем R1-200 мкл .Объем R2-50</p>	набор	3	17 520

4	Общий белок (Total Protein) TP	<p>мкл .Объем образца-4 мклКоличество 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 (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дата 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> <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего белка (TP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е.при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодила 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 520-560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600-700нм.</p> <p>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 запрещается. Продолжительность реакции 300 секунд. 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 (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода.</p>	набор	2	12 360
5	Общий билирубин (Total Bilirubin)- TB	<p>мкл .Объем образца-4 мклКоличество тестов в упаковке не менее 671. Калибровка общего билирубина (TB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui 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 образуется азотобензен. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменений абсорбции на длине волны 570 нм. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на</p>	набор	25	24 120

6	Прямой билирубин (Direct Bilirubin)- DB	<p>750нм. 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, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штук 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	25	21 120
7	Мочевина (Urea)- UREA	<p>Reagent применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации прямого билирубина (DB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазона с аминобензойл сульфониевой кислотой в гипершёлочных и гиперкислых растворах, в результате чего образуется окрашенный азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волнны 570нм 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; Метанилолова 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, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штук 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> <p>Reagent применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации мочевины (UREA) в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Мочевина в образце, катализированная уреазой в реагенте, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и а-кетоглутаровую кислоту в реагенте при катализе глутамата дегидрогеназы (ГЛДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD . Таким образом,</p>	набор	15	33 360

8	Мочевая кислота (Uric Acid)-UA	<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; Трис буфер 115 ммоль/л. Реагент 2 - Трис 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 .Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мульти контролле 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, дата производства реагента, дата 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	5	28 080

9	Креатинин (Creatinine)	диапазону 15мм-25мм. "Набор предназначен для количественного определения содержания креатинина (CRE - vit) в сыворотке, плазме крови или моче двухточечным (псевдокинетическим) методом на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Скорость образования окрашенного комплекса с пикинновой кислотой в щелочной среде (реакция Яффе) пропорциональна концентрации креатинина в пробе и измеряется фотометрически при длине волны 505 нм. Реагент № 1. Гидроокись натрия . 260 мкмоль/л ;Детергент . 20 г/л . Реагент № 2- Пикинновая кислота .20 мкмоль/л .Калибратор - 177 мкмоль/л (2 мг/дл) .Линейность диапазон 25-885 мкмоль/л . Время проведения теста 13мин. Реагент R1 и R2 в смешать в равном количестве . Объем образца -35 мкл . Количество тестов в упаковке не менее 150 . Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на мульти контролле Уровень 1 и 2.Регистрируется вручную в анализатор	набор	30	12 300
10	Общий холестерин (Total Cholesterol)	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего холестерина (ТС) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопротеинэстеразы 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-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы периоксидазы водорода вступает в реакцию с гидроксибензойной кислотой и 4-амино-антитирином с образованием H2O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового 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-гидроксибензойная кислота 45 ммоль/л; Тритон X-100 0.3%; Буфер 50 ммоль/л. Реагент 2 - 4аминоантитирипирин 0.3 ммоль/л; Холестериноксидаза > 300 ЕД/л; Буфер 50 ммоль/л. Содержит нереактивный заполнитель и стабилизатор. Продолжительность реакции 5~10 минут. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-20 мкмоль/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 мульти контролле 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, дата окончания срока годности реагента. Штук код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	20	42 120

набор	3	49 080
TG Триглицериды (Triglycerides)- Dirui CS-T240	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации триглицеридов ($(\text{TG})_{\text{v}}$) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Триглицериды в образце катализируются липопротеин липазой (LPL) и гидролизуются в глицерин и свободную жирную кислоту, под воздействием глициринкиназы (GK) и аденоzin трифосфата (ATP) образуется глицерин, глицерин фосфорилируется в β -глицерофосфат. Под действием глицинерин фосфат оксидазы (GPO), он вступает в реакцию с кислородом, в результате чего образуется пероксид водорода и дигидроксиасетон фосфат. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода и антипирином с анилиновым красителем оригинального материала и 4-аминоантипирином с образованием H_2O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося антипирина в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию триглицеридов. Компоненты: Реагент 1- Липопротеин липаза (LPL) >1250 ЕД/л; АТР 0,70 ммол/л; ЭДТА 10 ммол/л; ТООС 1,875 ммол/л; Сульфат магния 12,5 ммол/л; GPO >5000 ЕД/л; Глицерин киназа (GK) >1250 ЕД/л; Буфер 100 ммол/л. Реагент 2 - POD>750 ЕД/л; Аминоантипирин 2,0 ммол/л; Буфер 100 ммол/л; ЭДТА 10 ммол/л; 4- аминоантипирин 2,0 ммол/л; Буфер 100 ммол/л. Содержит нереактивный заполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-9,0 ммол/л. Объем R1-240 мкл .Объем R2-60 мкл .Объем R3-3 мкл . Калибровка количества 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, 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.	
12 C-реактивный белок (C-Reactive Protein)- CRP	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации C-реактивного белка (CRP) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Используют латексную частицу, которая сенсибилизируется с C-антителом против C-реактивного белка человека. Латексные частицы стадкиваются с C-реактивным белком в образце жидкости и образуют нерастворимый комплекс антиген-антитело и определенную мутность. Уровень мутности отражает уровень C-реактивного белка в образце по сравнению с калибратором, обработанным аналогичным образом, поэтому можно рассчитать концентрацию C-реактивного белка в образце. Компоненты: Реагент 1- Трис Буфер 20 ммол/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 образца 2	набор 1 205 400

13	Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol)-HDL-C	<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 Iи 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> <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 Dirui CS-T240. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте окислительно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антитирином 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-аминоантитиридин 1ммоль/л; Холестерин оксида 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 - DS BmT 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 .Объем R2-100 мкл .Объем образца-4 мкл .Количество тестов в упаковке не менее 366 . Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на одноразовой заводской контроле для липидов Уровень Iи 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	5	34 680
14	Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Lipoprotein-Cholesterol)-LDL-C	<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 Dirui CS-T240. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте</p>	набор	5	199 080

15	Холинэстераза (Cholinesterase) CHE	<p>селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с аналиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопroteинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопroteинов низкой плотности в образце.</p> <p>Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 500 ед/л; Холестерин стераза 800 ед/л; Неионное ПАВ 0.5 % Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Продолжительность DSBmt 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Объем R1-реакции 300 секунд. 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 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> <p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холинэстераза (CHE) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Холинэстераза гидролизирует Тео- холин с образованием холина . Тео-холин реагирует с дитиобис -нитробензойной кислотой и желтый Тионитробензойный . Активность концентрации холинэстераза можно рассчитывать путем измерения значения поглощения при 405 нм. Компонент : R1- Фосфатный буфер -50 mmol-L ; S-бутирилтиохолин иодил -5mmol-L .R2-5,5-Дитиобис (2-нитробензойная кислота)-0,7 mmol-L .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 зарядзения и повреждения 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 Dirui 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 аденоzin 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. Значение NADH пропорционально количеству глюкозы. Расчет концентрации глюкозы осуществляется за счет измерения изменения значения абсорбции при 340 нм. Компоненты: Реагент 1 - Трифосфаденин 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 нереакционный 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 (флакон). 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 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 квантитативного обнаружения содержания железа (Fe) в сыворотке крови на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. В кислотных условиях, сыворотное железо Fe разлагается на составные части; ионы Fe ion 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: 5ммоль/л—120ммоль/л, Реагент 1 (R1) Этиловая кислотная смесь - 200ммоль/л ; Сульфокарбамид -42 ммоль/л . реагент 2 (R2) - хлоргидрат гидроксиламина -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 (флакон). 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</p>	набор	2	45 360

		допускается загрязнения и повреждения штих кода. Расстояние между дном флаакона и штихи кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.			
18	Амилаза (Amylase)- AMY	Реагент применяется для лабораторного квантитативного определения активности амилазы (AMY) в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Данный реагент действует методу, рекомендованному Международной федерацией клинической химии (IFCC), этилен-рNP-G7 (E-рNP-G7) принимается в качестве субстрата для предотвращения разложения Эктоэнзима. Компоненты: Реагент 1- Глюкозидаза >4500 У/л.; Сульфат магния 10 ммоль/л.; Хлорид натрия 50 ммоль/л.; Буфер НЕРС 50 ммоль/л. Реагент 2 - E рNP-G7 5,5 ммоль/л.; Уфер НЕРС 50 ммоль/л.; Хлорид натрия 50 ммоль/л.; Компоненты не могут быть взаимозаменены 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 упаковке не менее 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаакон). Флаакон имеет индивидуальный штих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штих код флаакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штих кода. Расстояние между дном флаакона и штихи кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	10	252 360
19	Ревматоидный фактор (Rheumatoid Factor)-RF	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>invitro</i> содержания ревматоидного фактора (RF) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Принцип теста: Углобулин 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 углобулином; 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 . Количество образца -5 мкл . Количество тестов в упаковке не менее 112. Калибратор в наборе . Контроль реагента проводится на контроле для специфических липидов Уровень 1 и 2 . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаакон). Флаакон имеет индивидуальный штих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штих код флаакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности	набор	1	136 680

20	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)	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-AARS, 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, UA, Zn, Fe, TIBC. АСР. Фасовка 5 мл х 4.	анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штири кода. Расстояние между дном флякона и штири кодом должно соответствовать диапазону 1,5ММ-2,5ММ.	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-кремового до светло-желтого цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN (UREA), Ca-CPC, Ca-AARS, 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 х 4.	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2», лиофилизированный препарат от светло-кремового до светло-желтого цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-AARS, 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 х 4.	набор	2	119 280
* 22	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control serum Level 2)	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №1) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP.	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №1) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP.	набор	3	89 880
23	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control serum Level 1)	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №2) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/ТГ/β2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP.	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №1) жидккая готова к использованию. Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: АРО А1/APO В/TС/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG\RF. Фасовка 2 мл х 1 ; 1мл х 1 .	набор	3	89 880
24	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2 (Specific protein control serum Level 2)	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №2) жидккая готова к использованию. Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: АРО А1/APO В/TС/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG\RF. Фасовка 2 мл х 1 ; 1мл х 1 .	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №2) жидккая готова к использованию. Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: АРО А1/APO В/TС/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG\RF. Фасовка 2 мл х 1 ; 1мл х 1 .	набор	3	37 800
25	Сыворотка для контроля липидов Уровень 1 (Lipid control serum Level 1)	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №2) жидккая готова к использованию. Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: АРО А1/APO В/TС/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG\RF. Фасовка 2 мл х 1 ; 1мл х 1 .	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №2) жидккая готова к использованию. Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: АРО А1/APO В/TС/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG\RF. Фасовка 2 мл х 1 ; 1мл х 1 .	набор	3	37 800
26	Сыворотка для контроля липидов Уровень 2 (Lipid control serum Level 2)	Для очистки зонда для отбора реактивов, реакционной кюветы и реакционной чашки	Для очистки зонда для отбора реактивов, реакционной кюветы и реакционной чашки	набор	15	55 800
27	CS-Антбиактериальный					

безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	для замачивания автохимического анализатора Dirui CS-T240. Поверхностно-активное вещество гидроксид натрия может удалять органические вещества, такие как белок, а бактериостаты			
28 Цепочкой детергент (CS-Alkaline Detergent)	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, поверхности-активное вещество, бактериостаты	набор	10	55 800
29 Реакционные кюветы (Reaction cuvette)	Реакционные кюветы для проведения иммуноферментной реакции на биохимическом анализаторе Dirui CS-T2 Г. Расходные материалы и запасные части для ежедневного обслуживания биохимического анализатора Dirui CS-T240. Мощность галогеновой лампы: 20 Вт/12 Вольт (охлаждение водой)40. 120 оптических реакционных кювет многократного использования, оптический диаметр: 6 мм.	набор	2	239 760
30 Галогенная лампа (Halogen lamp)	Расходные материалы и запасные части для ежедневного обслуживания биохимического анализатора Dirui 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 Dirui 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 (ИИН)	Дата и время подачи заявки	Статус
1	ТОО «ДиАКиТ»	160640027450	26.05.2022г. 09 часов 09 минут	Допущен
2	ТОО «ONTUSTIK MEDICAL»	161040026037	26.05.2022г. 16 часов 40 минут	Допущен
3	ИП «GloMax»	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

		Потенциальные поставщики	ИП «GroMax»
№ лога	ТОО «ДиАКиТ»	ТОО «ONTUSTIK MEDICAL»	
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

Основанием 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 «ONTUSTIK MEDICAL»

№	Наименование	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма, тенге
1	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) -ALT	набор	20	17 520	350 400
2	Аспартатаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) -AST	набор	20	17 520	350 400
3	Целочная фосфотаза (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)- TB	набор	25	24 120	603 000
6	Прямой билирубин (Direct Bilirubin)- DB	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 Lipoprotein-Cholesterol)-HDL-C	набор	5	34 680	173 400
14	Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Lipoprotein-Cholesterol)-LDL-C	набор	5	199 080	995 400
15	Холинэстераза (Cholinesterase) CHE	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)- AMY	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 serum Level 1)	набор	2	119 280	238 560
22	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control serum Level 2)	набор	2	89 880	179 760
23	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control serum 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 cuvetts)	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 п.2 (Отсутствует техническая спецификация).

Заявка ИП «Gromax» отклонена на основании Постановления Правительства Республики Казахстан №375 от 04.06.2021 года главы 4 п.18 п.1 (Отсутствуют документы, подтверждающие наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, приложенено 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 закупа 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 прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», 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 в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях»;
 - 2) копию документа, предоставленного 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).
- При закупе 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.

