

Объявление №28

о закупе способом запроса ценовых предложений согласно Постановления Правительства РК от 30 октября 2009 года №1729

Срок объявления: с 10.00 часов 18 сентября 2020 года

до 11.00 часов 25 сентября 2020 года.

Заказчик: КГП «Костанайская районная больница» Управления Здравоохранения акимата Костанайской области

РНН 390800010534

БИН 950640000731

ИИК KZ1896513F0007531023

Филиал АО "ForteBank" в г. Костанай

БИК IRTYKZKA

тел: 8/714 55/3 75 27 (специалист по ГЗ)

т/факс: 2 11 55 (приемная), 2 24 53 (гл.врач)

e-mail: tarabaeva_anna@mail.ru

Интернет-ресурс: www.kostanay-crb.kz

Наименование товара:

	Наименование товаров, работ и услуг	Требования к качеству товаров, работ и услуг. Указать ГОСТы, ТУ, технические характеристики или описание	Кол-во проводимых тестов	Кратность и объем	Ед. изм.	Кол-во	Цена за набор
--	-------------------------------------	--	--------------------------	-------------------	----------	--------	---------------

<p>Комплект реагентов для анализа Аспаратаминотрансферазы</p>	<p>Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аспаратаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспаратаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспартат амино-, что приводит к преобразованию α-кетоглутарата в эфир уксусной кислоты и L-глутамат. Эфир уксусной кислоты восстанавливается малатдегидрогеназой в реагенте до L-γ-блочной 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 аспартата аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндотенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/л; L-аспартат 300 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л Трис Буфер >80 ммоль/л. гидролаза 400 КЕД/л; Саркозин оксидаза 8 КЕД/л; NRP 700 ЕД/л. Реагент 2 - Трис буфер 100 ммоль/л. Магния ацетат 2 ммоль/л; 4 - аминокантипирин 1.2 ммоль/л; Креатин гидролаза амидин 40 КЕД/л. Содержит стабилизатор. Время теста 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0 ~ 2500 мкмоль/л; Фасовка R1 4×50 мл R2 1x 50 мл Количество тестов в упаковке не менее 587. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальную 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</p>	587	R1 4x50 мл R2 1x50 мл	набор	16	14 599
1						

2	<p>Комплект реагентов для анализа Щелочной фосфатазы</p>	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> активности щелочной фосфатазы в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. ЩФ 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 ммоль/л; Цинка сульфат 1.5 ммоль/л; ХЭДГА 3.0 ммоль/л; Буфер АМР 420 ммоль/л. Реагент 2 - р-нитробензол фосфатная кислота 81.5 ммоль/л; Буфер АМР 420 ммоль/л. Содержит неактивный наполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон реагента - 0~850 ед/л. Продолжительность теста 60~120 секунд. Фасовка R1 4×50 мг R2 1×50 мг. Количество тестов в упаковке не менее 671. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагент гидролаза 400 КЕД/л; Саркозин оксидаза 8 КЕД/л; НРР 700 ЕД/л. Реагент 2 - Трис буфер 100 ммоль/л. Магния ацетат 2 ммоль/л; 4 - аминокантипирин 1.2 ммоль/л; Креатин гидролаза амидин 40 КЕД/л. Содержит стабилизатор. Время теста 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0 ~ 2500 мкмоль/л;</p>	671	R1 4×50 мг R2 1×50 мг	набор	1	14 599
---	--	---	-----	--------------------------	-------	---	--------

<p>Комплект реагентов для анализа Аланинаминотрансферазы</p>	<p>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 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 ДДГ, 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. Эндогенетический пируват образца восстанавливается ДДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста. Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ДДГ >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 гидролаза 400 КЕД/л; Саркозин оксидаза 8 КЕД/л; НКР 700 ЕД/л. Реагент 2 - Трис буфер 100 ммоль/л. Матния ацетат 2 ммоль/л; 4 - аминантпирин 1.2 ммоль/л; Креатин гидролаза амидин 40 КЕД/л. Содержит стабилизатор. Время теста 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0 ~ 2500 мкмоль/л; Фасовка R1 4x50 мл R2 1x 50 мл Количество тестов в упаковке не менее 587. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальную штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания</p>	<p>587</p>	<p>R1 4x50 мл R2 1x50 мл</p>	<p>набор</p>	<p>16</p>	<p>14 599</p>
<p>3</p>						

Комплект реагентов для анализа Общего холестерина	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего холестерина в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопротеинэстеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизует в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате общий холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холестер-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с гидроксибензойной кислотой и 4-аминоантипирином 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 Х-100 0,3%; Буфер 50 ммоль/л. Реа гидролаза 400 КЕД/л; Саркозин оксидаза 8 КЕД/л; НRP 700 ЕД/л. Реагент 2 - Трис буфер 100 ммоль/л. Магния ацетат 2 ммоль/л; 4 - аминантипиририн 1,2 ммоль/л; Креатин гидролаза амидин 40 КЕД/л. Содержит стабилизатор. Время теста 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0 ~ 2500 мкмоль/л; Фасовка R1 4x50 мл R2 1x 50 мл Количество тестов в упаковке не менее 587. 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</p>	587	R1 4x50 мл R2 1x50 мл	набор	15	35 038
4						

6	Комплект реагентов для анализа Креатинина	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации креатинина в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе CS-T240. Креатин может образовываться при гидролизации амидо с гидролазой в образце. Креатин может быть гидролизован под действием креатин аминид гидролазы и образовывать мочевины и саркозин. Под воздействием оксидазы саркозина креатинин может образовывать глицин и пероксид водорода, который вступает в реакцию с 4 – аминантпирином и хромогенными соединениями под воздействием пероксидазы, и образует пигмент хинонимин. Впоследствии содержание креатинина в образце может быть рассчитано посредством контроля образованного объема пигмента хинонимина на определенной точке длины волны. Реагент включает следующие компоненты и механизм, который исключает помехи для расчета креатинина в образце в соответствии с принципами реакции. Компоненты: Реагент 1- Трис буфер 100 ммоль/л; N-этил-N-сульфо-гидроксипропил-интер-толлуидин 2 ммоль/л; KCl 20 ммоль/л; Креатинин амидо гидролаза 400 КЕД/л; Саркозин оксидаза 8 КЕД/л; NRP 700 ЕД/л. Реагент 2 - Трис буфер 100 ммоль/л. Магния ацетат 2 ммоль/л; 4 - аминантпиририн 1.2 ммоль/л; Креатин гидролаза аминидин 40 КЕД/л. Содержит стабилизатор. Время теста 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0 ~ 2500 мкмоль/л; Фасовка R1 4×50 мл R2 1x 50 мл</p> <p>Количество тестов в упаковке не менее 587. 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>	587	R1 4×50 мл R2 1x50 мл	набор	30	8 427
---	---	---	-----	--------------------------	-------	----	-------

Товар должен быть доставлен: 111100, Костанайская область, Костанайский район, г. Тобыл, мкр. Дорожник (кабинет фармацевта)

Требуемый срок поставки товара: с момента вступления в силу договора в течение 10 рабочих дней

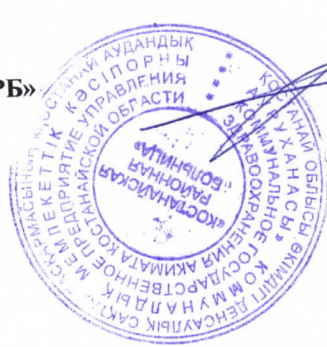
Место предоставления документов: до 11.00 часов 25 сентября 2020 года в КГП «Костанайская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, Костанайская область, Костанайский район, г. Тобыл, мкр.Дорожник, 1 этаж, кабинет бухгалтерии (специалист по государственным закупкам), режим работы: с 08.00 ч. до 17.00 ч., перерыв на обед с 13.00 ч. до 14.00 ч.

Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: 25 сентября 2020 года, 11.15 часов, г. Тобыл, мкр.Дорожник, 1 этаж, кабинет бухгалтерии (специалист по государственным закупкам)

Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Представление потенциальным Поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара с соблюдением условия запроса и типового договора закупа.

и.о. главный врач
КГП «Костанайская РБ»



Мещанов С.Т.