

Заказчик: КТН «Костанайская районная больница» Управление Здравоохранения акимата
 РИН 390800010534
 БИН 950640000731
 ИИК KZ794807KZT22031836
 АО "Евразийский Банк" в г. Костанай
 БИК ЕУРКЗКЗКА
 тел: 8/714 55/ 3 75 27 (спешивая), 2 24 53 (гл. врач)
 т/факс: 2 11 55 (применяя), 2 24 53 (гл. врач)
 e-mail: kost_srb-goszakup@shed.mil.kz
 Интернет-ресурс: www.kostanay-srb.kz

№ лота	Наименование товара (написать как указано в тендерной документации)	ед. изм (написать как в тендерной документации)	Фасовка	к-во (уже получено)	к-во (заявка до конца тендерной документации)	к-во (написать как в тендерной документации)	Срок поставки товаров (написать как в тендерной документации, полностью)	Стоймость за ед. товара (в тенге) как в тендерной документации	Сумма, выделенная на тендерной документации	Производитель (как по РУ)	
1	Ревматоидный фактор (Rheumatoid Factor) RF	Набор	/1/2	1	1	2	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	150 348	300 696	Dipu Industrial Co., Ltd, Китай	Ревент применяется для количественного измерения в условиях in vitro содержания ревматоидного фактора (RF) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Дипи CS-7240. Принцип теста: у-глобулин человека, покрытый латексными частицами, может проанализировать 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. Реагенты : R1 - Буфер хлорида аммония, R2 - Латексные частицы, покрытые у-глобулином . Время проведения теста 5 минут. Первоначальная длина волны 570 нм . Вторичная длина волны 750 нм. Объем R1- 240 мкл. Объем R2- 60 мкл. Объем образца - 5 мкл. Количество тестов в упаковке не более 112. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень. In 2. Линейный диапазон настоящего реагента - 3-160 МЕ/мл. Реагенты поставляются в одноразовой 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 совмещен с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загромождать и повреждать штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
2	Аланинаминотрансфераза (Аланил Аминотрансфераза) -ALT	Набор	587	0	15	15	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	19 272	289 080	Dipu Industrial Co., Ltd, Китай	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Дипи CS-7240. 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 ДДТ, присутствующей в реагенте, а тем временем НАДН окисляется до НАД, что позволяет снять значение абсорбции до 340 нм. Активность АЛТ можно проверить за счет измерения скорости снижения абсорбции при 340нм. Эндполюсительский пируват образца восстанавливается ДДТ во время периода задержки реакции. Таким образом, чтобы он не создавал помех для теста. Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 моль/л; ДДТ >1820ЕД/л; Трис Буфер 80 моль/л; Реагент 2 - Трис Буфер 80 моль/л; НАДН >0,75 моль/л; α-кетоглутарат 36 моль/л; Солежит неракционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 60-120 секунд. Объем R1- 240 мкл. Объем R2- 60 мкл. Объем образца- 15 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибровка реагента проводится на мультикалibratorе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон: 4-1000 ЕД/л 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 совмещен с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загромождать и повреждать штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

4	Аспартатаминопропиоферраза (Aspartate Aminotransferase) - АСТ	Набор	357	0	15	15	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	19 272	289 080	Dima Industrial Co., Ltd, Китай	<p>Реагент применяется для количественного измерения в диагностического определения в условиях in vitro активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Дима СS- T240. Принцип реакции дименового реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC).</p> <p>Диабазитаминопропиоферраза (АСТ) в образце катализирует L-аспарагат аминно-γ-то приводит к преобразованию α-кетоглутарата в эфир α-кетоглутарата и L-глютамат. Эфир α-кетоглутарата и L-глютамат преобразованы в α-кетоглутарат и L-глютамат. В это время НАДН восстанавливается магнетемпореагентом в реагенте до L-глютамат. При контроле скорости окисления до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости окисления до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости окисления до НАД, так что значение абсорбции при 340 нм, измерять активность аспартатаминотрансферазы (АСТ), снижая значения абсорбции при 340 нм и полностью во время замедления.</p> <p>Помеки эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время замедления.</p> <p>Компоненты: Реагент 1 - Лагат дегидрогеназа >1365 ЕД/л; А-апатат 300 ммоля/л; Трис Бурфер >80 ммоля/л; ЭДА 5.0 ммоля/л; НАДН >0.75 ммоля/л; Трис Бурфер >80 ммоля/л; Реагент 2 - Магат дегидрогеназа >1635 ЕД/л; α-кетоглутарат 36 ммоля/л; НАДН >0.75 ммоля/л; Трис Бурфер >80 ммоля/л; ЭДА 5.0 ммоля/л; Содержит неорганический материал и стабилизатор. Время проведения теста 120-180 секунд. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца 15 мкл. Количественно тестов в упаковке не более 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле.</p> <p>Уровень 1 и 2. Линейный диапазон наковшего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/л. Реагенты поставляются в одноразовой упаковке флакон (флакон). Флакон имеет индивидуальную 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 загромождения и повреждение штрих кода. Расстояние между дюйм флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
4	С-реактивный белок (С-Reactive Protein) - СРР	Набор	350	0	15	15	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	225 940	3 389 100	Dima Industrial Co., Ltd, Китай	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации С-реактивного белка (СРР) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Дима СS- T240. Используют латексную частицу, которая сенсibilизируется антителом против С-реактивного белка человека. Латексные частицы стагниваются и определяют мутность. 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. Реагенты: R1- Трис Бурфер 20 ммоля/л; R2- Антигено против С-реактивного белка человека соответствующее количество. Основная длина волны 546 нм. Время проведения теста 2 минуты. Объем R1 - 350 мкл. Объем R2 - 40 мкл. Объем образца 2 мкл. Режим анализа определение по двум точкам. Количество тестов в упаковке не более 350. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для специфических белков. Уровень. И 2. Линейный диапазон наковшего реагента - 0-0,80 мг/л. Реагенты поставляются в одноразовой упаковке флакон (флакон). Флакон имеет индивидуальную штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дату производства реагента, дату окончания срока годности реагента. Не допускается загромождения и повреждения штрих кода. Расстояние между дюйм флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
5	Общий билирубин (Total Bilirubin) - ТВ	Набор	1068	0	8	8	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	26 532	212 256	Dima Industrial Co., Ltd, Китай	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего билирубина (ТВ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Дима СS- 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 хромоген билирубин. 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 нм. При анализе двойного луча длина волны холодного образца должна быть настроена на длину волны 750nm. Компоненты: R1 - Соляная кислота 100 ммоля/л; Сульфаниловая кислота 5 ммоля/л; R2 - Нитрит натрия 72 ммоля/л. Время проведения теста 300-600 секунд. Объем R1-250 мкл. Объем образца 25 мкл. Количество тестов в упаковке не более 1068. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле. Уровень 1 и 2. Линейный диапазон наковшего реагента - 0-300 ммоля/л. Реагенты поставляются в одноразовой упаковке флакон (флакон). Флакон имеет индивидуальную 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 загромождения и повреждения штрих кода. Расстояние между дюйм флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

6	Прямой бидиурбин (Direct Bilirubin) - DB	Набор	1/68	0	8	8	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	26 532	212 256	1 692 468	Drugi Industrial Co., Ltd, Китай	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации прямого бидиурбина (DB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Дриг С-Т240. Прямой бидиурбин получают при реакции бидиурбина и соли диазония с аминобензол сульфоновой кислотой в гиперхлорных и гиперкислых растворах, в результате чего образуются окрасившийся азо бидиурбин. Повышение абсорбции света при длине волны 570nm пропорционально концентрации прямого бидиурбина. Концентрация прямого бидиурбина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 nm. Компоненты: К 1 - Солипан кислота 165 ммоль/л, Металиновая кислота 29 ммоль/л, R 2 - Натрий натрия 72 ммоль/л, Динатриумная соль 570 nm. Объем образца 25 мкл. Диапазон абсорбционной способности 0-2A. Время проведения теста 300 секунд. Количество тестов в упаковке не более 1068. Калибратор в наборе. Калиброчка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле 7 уровней 1 и 2. Линейный диапазон рабочего реагента - 0-300 мкмоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой 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 совестим с ОС анализатора и сетевой безопасности анализатора. Не допускается затравливание и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
										1 692 468		

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

Требуемый срок поставки товара: По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки

Место предоставления документов: до 16.00 часов 16 ноября 2022 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: 16 ноября 2022 года, 16.15 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.

Товар будет приниматься СТРОГО ПО ТЕХНИЧЕСКОЙ СПЕЦИФИКАЦИИ!!!

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

и.о. главного врача
КГП «Костанайская РБ»

Зав.лабораторией



Шатерников В.В.

Фомина Н.Н.