

Протокол об итогах закупки способом запроса ценовых предложений №27

05.06.2023 год

г. Тобыл

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

№ лота	Наименование товара (написать как указано в тендерной документации)	ед. изм (написать как в тендерной документации)	Фасовка	к-во	Стоимость за ед. товара (в тенге)	ТС
1. Расходные материалы для биохимического автоматического анализатора CS-T240						
1	Щелочная фосфатаза (Alkaline Phosphatase) - ALP	набор	671	10	21 775	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro активности щелочной фосфатазы (ALP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Щелочная фосфатаза в образце катализирует гидролиз RNPP для формирования Р-нитрофенолата и фосфатной кислоты, что вызывает повышение значения абсорбции света при 405nm. Активность щелочного фосфата образца рассчитывается при измерении скорости повышения абсорбционной способности при 405nm.
2	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) - ALT	набор	587	30	21 775	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аланинаминотрансферазы (ALT) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии ALT L-аланин вступает в реакцию с α-кетоглутаратом, в результате чего образуется пируват и L-глутамат. Пируват восстанавливается до L-лактата при

3	Аспартаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) - АСТ	набор	587	30	21 775	<p>Реагент применяется для количественного измерения и диалностического определения в условиях in vitro активности аспартаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Dipti CS- T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC).</p> <p>Аспартаминотрансфераза (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-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 аспарата аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного 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; НАДН > 0.75 ммоль/л; Трис Буфер > 80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 120~180 секунд. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-15 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальны 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 повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> <p>Набор предназначен для количественного определения содержания креатинина (CRE - vit) в сыворотке, плазме крови или моче двухточечным (псевдокинетическим) методом на биохимическом анализаторе Dipti 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. Реагенты: R1 - Гидроокись натрия . 260 ммоль/л; Детергент . 20 г/л. R2 - Пикриновая кислота - 20 ммоль/л. Калибратор - 177 мкмоль/л (2 мг/дл). 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 более 150. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2.</p>
4	Креатинин (Creatinine)	набор	150	30	15 289	

Линейность диапазон 25–885 мкмоль/л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

				52 353	
5	набор	587	20		Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего холестерина (ТС) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Dіncі CS- T240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопroteinэстеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизуются в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате общий холестерин, окисляемый оксидозой холестерина, формирует холестер-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы периксид водорода вступает в реакцию с тидроксибензойной кислотой и 4-амино-антипирином с образованием N2O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образцуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию общего холестерина. Компоненты: R 1 - Липопroteinлипаза > 300 ЕД/л; Пероксидаза > 750 ЕД/л; Р-тидроксibenзойная кислота 45 ммоль/л; Тритон Х-100 0.3%; Буфер 50 ммоль/л. R 2 - 4-аминоантипирин 0.3 ммоль/л; Холестеринооксидаза > 300 ЕД/л; Буфер 50 ммоль/л. Время проведение теста 5~10 минут. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-15 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультитестовом уровне 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-20 ммоль/л (774 мг/дл). 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. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации общего белка (ТР) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dinc CS-T240. В настоящее время реагент используется методом 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 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 изменения абсорбции при 520~560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600~700нм.

Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Время проведения реакции 300 секунд. Объем R1-250 мкл. Объем образца-5 мкл. Количество тестов в упаковке не более 870. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 г/л 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. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

7	Мочевина (Urea) - UREA	набор	587	15	41 460	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевины (UREA) в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе Dpni 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 (ГДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD. Таким образом, абсорбция света на 340 нм снижается. Контроль уровня снижения абсорбции света при 340 нм позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце.</p> <p>Компоненты: R1 - 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; R2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 ЕД/л; α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Время проведения теста 60 секунд. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл). 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. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
---	------------------------	-------	-----	----	--------	---

3	Ревматоидный фактор (Rheumatoid Factor) - RF	набор	112	7	169 896	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> содержания ревматоидного фактора (RF) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Diagnostics CS-T240. Принцип теста: γ-глобулин человека, покрытый латексными частицами, может прозаводить иммунные комплексы при агрегации с ревматоидным фактором в сыворотке крови. Уровень мутности пропорционален уровню RF в сыворотке крови. Измерение значенной абсорбции на определенной длине волны света, ружоводствуясь справочной калибрационной кривой можно рассчитать концентрацию RF в сыворотке крови. Реагенты: R1- Буфер хлорида аммония, R2- Латексные частицы, покрытые γ-глобулином. Время проведения теста 5 минут. Первичная 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 1и 2. Линейный диапазон настоящего реагента – 3-160 МЕ/мл. 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. Дате производства реагента. Не 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. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
9	Амилаза (Amylase) - AMY	набор	783	20	313 677	<p>Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности α-амилаза (AMY) в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе Diagnostics CS-T240. Данный реагент действует методом, рекомендованном Международной федерацией клинической химии (IFCC), этилен-DNP-G7 (E-DNP-G7) принимается в качестве субстрата для предотвращения разложения этанолами. Компоненты: R1- Глюкозидаза > 4500 у./л.; Сульфат магния 10 ммоль./л.; Хлорид натрия 50 ммоль./л.; Буфер NERES 50 ммоль./л. R2 - E DNP-G7 5.5 ммоль./л.; уфер NERES 50 ммоль./л.; Хлорид натрия 50 ммоль./л.; Компоненты не могут быть взаимозаменяемы в различных комплектах. Время проведения теста 60 сек. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-7,5 мкл. Количество тестов в упаковке не более 783. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон реагента: свыше 1500 у./л. 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</p>

анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода.
Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать
диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд
сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

10	Холестерин липопротеинов Высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol) - HDL-C	набор	366	15	43 393	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dipti CS-T240. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуетсся эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту.</p> <p>Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы периксид 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 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: R1 - 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. R2 - DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд. Объем R1-300 мкл. Объем R2-100 мкл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-150 мг/дл. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
----	---	-------	-----	----	--------	---

11	Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Lipoprotein-Cholesterol) - LDL-C	набор	366	15	247 459	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе DiPi[®] CS-T240. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту.</p> <p>Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. 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 холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образующего объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце.</p> <p>Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 500 ед/л; Холестерин стераза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Неионное ПАВ 0.5 % Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л.</p> <p>Реагент 2 - DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд. Объем R1-300 мкл. Объем R2-100 мкл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2.</p> <p>Линейный диапазон настоящего реагента - 0-450 мг/дл. 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. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
----	---	-------	-----	----	---------	--

12	Глюкоза-оксидаза (Glucose-Oxidase) - GLU-OX	набор	587	35	17 477	<p>Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации глюкозы (GLU-OX), содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Dіgnі CS-T240. Глюкоза в образце при активации глюкозооксидазы (GLO) реагента, образует глюконовую кислоту и пероксид водорода. При наличии пероксидазы (POD) пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-аминоантипирином, в результате чего образуется H2O и хинониминный пигмент, образовавшийся объем хинониминного пигмента пропорционален содержанию глюкозы в образце. Расчет концентрации глюкозы в образце осуществляется за счет измерения окончательного объема пигмента при определенной длине волны. Компоненты: R 1 -Пероксидаза 375 ед/л; 4-гидроксибензоат 15 ммоль/л; 4-аминоантипирин 0.75 ммоль/л; PBS 110 ммоль/л. R 2- Глюкозооксидаза 6 кед/л; PBS 110 ммоль/л. Содержит нерекционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 300~600 секунд. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-2 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон составляет 0-40 мкмоль на л (720mg/dl). 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. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
13	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)	набор	5мл*4	2	161 240	<p>Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, лиофилизированный порошок предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе Dіgnі CS-T240 следующих аналитов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CRC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZУME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-NK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XV, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TG, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC. АСР. Фасовка 5 мл х 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

14	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Setim Level 1)	набор	5мл*4	2	148 256	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 Dipti CS-T240 следующих параметров: АЛБ, АЛР, АЛТ, АМУ, АСТ, ВУН (UREA), Са-СРС, Са-АRS, СНЕ, СК, СЛ, СО2, СРЕ, СРЕ-ЕНЗУМЕ, D-VIL, D-VIL-V, ССТ, СЛДН, СЛУ-НК, СЛУ-ОХ, НВДН, К, LАP, LDH, Мг-ХВ, Na, P-AMУ, PHOS, ТВ, ТВ-V, TBA, ТС, ТР, UA, Zn, Fe, TIBC. АСР. Фасовка 5 мл х 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
15	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Setim Level 2)	набор	5мл*4	2	109 034	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 Dipti CS-T240 следующих параметров: АЛБ, АЛР, АЛТ, АМУ, АСТ, ВУН, UREA, Са-СРС, Са-АRS, СНЕ, СК, СЛ, СО2, СРЕ, СРЕ-ЕНЗУМЕ, D-VIL, D-VIL-V, ССТ, СЛДН, СЛУ-НК, СЛУ-ОХ, НВДН, К, LАP, LDH, Мг-ХВ, Na, P-AMУ, PHOS, ТВ, ТВ-V, TBA, ТС, ТР, UA, Zn, Fe, TIBC. АСР. Фасовка 5 мл х 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
16	CS-Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	набор	500 мл	10	69 359	Антибактериальный безфосфорный детергент для очистки зонда для отбора реактивов, реакционной кюветы и реакционной чашки для замачивания автохимического анализатора Dipti 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. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
17	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)	набор	2000 мл	20	69 359	Щелочной детергент для очистки пробоотборного зонда и реакционной кюветы, автохимического анализатора серии Dipti CS-T240. Поверхностно-активное вещество и гидроксид натрия могут удалять органические вещества, такие как белок. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество. Объем 2000 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

Железо (FERIUM) - Fe	набор	633	5	56 387	<p>Реагент применяется для лабораторного квантитативного обнаружения содержания железа (Fe) в сыворотке крови на биохимическом анализаторе Diuи CS-T240. В кислотных условиях, сывороточное железо Fe разлагается на составные части; ионы Fe ion реагируют на химический реагент и хромогенный реагент, оно прямо пропорционально концентрации железа Fe. Реагенты: R1 - Этиловая гидроксидаминна -200 ммоль/л; Сульфокварбамид -42 ммоль/л. R2 - хлоргидрат 300сек. Объем R1-200 мкл. Объем R2-40 мкл. Объем проведения теста Количество тестов в упаковке не более 633. Калибровка реагента проводится на мультикалibratorе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон: 5ммоль/л—120ммоль/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 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. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
----------------------	-------	-----	---	--------	---

Триглицериды (Triglycerides) - TG	набор	587	7	60 997	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации триглицеридов (TG) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе DiPci 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 пероксида водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипиринном с образованием H₂O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего триглицеридов в образце. Поэтому измерение образующего объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию триглицеридов. Компоненты: R1 - Липопротеин липаза (LPL) >1250 ЕД/л; АТР 0.70 ммоль/л; ЗДАТА 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. R 2 - POD >750 ЕД/л; ЗДАТА 10 ммоль/л; 4- аминоантипирин 2.0 ммоль/л; Буфер 100 ммоль/л. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон реагента - 0-9,0 ммоль/л. 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. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
-----------------------------------	-------	-----	---	--------	---

20	Мочевая кислота (Uric Acid) - UA	набор	671	15	34 894	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевой кислоты (UA) в сыворотке крови или моче на биохимическом анализаторе Diagnostics CS-T240. При катализе урата оксидазы мочевая кислота в образце преобразуется в мочевую кислоту и пероксид водорода, под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем ортотонального материала и 4-амино антипиррина, в результате чего образуется вода и хинониминный пигмент, объем хинониминного пигмента пропорционален содержанию мочевой кислоты в образце, поэтому концентрация мочевой кислоты в образце может быть рассчитана при анализе объема пигмента при определенной длине волны. Компоненты: R1 - Пероксидаза 300ЕД/л; 3-бromo-бензойная кислота 2.5ммоль/л; Калия ферроцианид 0.05ммоль/л; Буфер 150ммоль/л; 4-аминоантипирин 0.7ммоль/л. R2 - Буфер 150ммоль/л; Уриказа 500ЕД/л. Время проведение теста 5 минут. Основная длина волны 520 нм. Объем R1-200 мкл. Объем R2-50 мкл. Объем образца-4 мкл. Количество тестов в упаковке не более 671. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-1,5 ммоль/л (25 мг/дм ³). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
21	Пластиковые стаканчики (Plastic cups)	упаковка	500	1	45 000	Пластиковые стаканчики востребованы в медицинских, биологических лабораториях на биохимическом анализаторе Diagnostics CS-T240. Чаша для образцов изготовлена из импортного полистирола с высоким содержанием полимера. Высококачественная форма делает кюветы гладкими, яркими и чистыми. Благодаря точному размеру и структуре кювета адаптирована к различным коагулометрам, биохимическим анализаторам и нескольким аналитическим системам. Размер ф16 × 38мм, объем вместимости 2000мкл., количество в упаковке 500шт. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

22	Т240 Годовой сервисный набор для работы для биохимического автоматического анализатора CS-	комплект	1	1	2 133 500	<p>1. Галогенная лампа расходные материалы и запасные части для ежегодного обслуживания биохимического анализатора DiPi CS-T240. Мощность галогеновой лампы: 20 Вт/12 Вольт (охлаждение водой). Количество 3. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240.</p> <p>2. Пробоотборник реагента предназначен для забора реагента и сыворотки крови на биохимический анализатор DiPi CS-T240. Пробоотборник оснащен детектором уровня жидкости и датчиком защиты иглы от повреждения в вертикальном и горизонтальном направлениях. Количество 2. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240.</p> <p>3. Реакционные кюветы для проведения иммуноферментной реакции на биохимическом анализаторе DiPi CS-T240. 120 оптических пластиковых реакционных кювет многократного использования, оптический диаметр: 6 мм. Количество 2. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240.</p> <p>4. Вакуумный насос представляет собой самовсасывающий насос для использования с жидкостями. Максимальный поток: 0,4 л/мин. Рабочее давление: 0,5 бар. Напряжение: 24 V DC. Высота всасывания: 3 м. Вес 190 г. Размер: 30 x 52 мм. Материал: EPDM (этилен-пропиленовый сополимер - СКЭП), Нейлон. Количество 1. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240.</p> <p>5. Насос положительного давления. Представляет собой самовсасывающий насос для использования с жидкостями.</p> <p>Максимальный поток: 0,6 л./мин. Рабочее давление: +100 kPa (1 бар). Напряжение: DC 24 В. Высота всасывания: 3 м</p> <p>Вес 190 г. Размер: 74,3x30,5x30 мм. Материал: EPDM (этилен-пропиленовый сополимер - СКЭП). Количество 1. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T240.</p> <p>В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для установки и замены расходных материалов.</p>
2. Расходные материалы для гематологического анализатора ВСС-3900						
1	ВСС-3Д Лизирующий реагент (ВСС-3Д Lyse)	штук	500мл	20	40513	<p>Лизирующий реагент ВСС-3Д применяется на автоматических гематологических анализаторов ВСС-3900 для автоматизированного определения концентрации гемоглобина в крови. Состав: Шестнадцать алкил три бромистого метила аммония, натрия борная кислота, поверхностно-активное пропитывающее вещество, натрия сульфат. Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 ° C в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 ° C в темном месте в течение 90 дней. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

2	ВСС-3Д Дилюент (VCC-3D Diluent)	штук	20 л	20	43846	Реагент Дилюент ВСС-3Д применяется на автоматических гематологических анализаторов ВСС-3900 для разбавления образцов крови. Состав: натрия сульфат, натрия хлорид, натрия фосфат двухатомных, борная кислота. Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 90 дней. Объем 20 л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
3	Очищающий реагент для пробоотборника (Probe cleanser)	штук	50 мл	30	10560	Очищающий реагент применяется на автоматических гематологических анализаторов ВСС-3900 для очистки трубопроводов гематологических анализаторов для предотвращения перекрестного загрязнения, вызванного остатками крови или других частиц. Состав: натрия карбонат, натрия сульфат, поверхностно-активные вещества, консерванты. Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 90 дней. Объем 50 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
4	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора Control for Automatic Hematology 3-part (Level 1)	штук	2 мл	2	43846	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3900 по 3 популяциям. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8 °С. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. Уровень 1 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
5	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора Control for Automatic Hematology 3-part (Level 2)	штук	2 мл	2	43846	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3900 по 3 популяциям. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8 °С. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. Уровень 2 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
6	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора Control for Automatic Hematology 3-part (Level 3)	штук	2 мл	2	43846	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3900 по 3 популяциям. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8 °С. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. Уровень 3 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

7	Годовой сервисный набор для работы анализатора гематологического ВСС-3900	комплект	1	1	1187500 1. WBC камера. Назначение: Предназначена для измерения количества клеток в крови. Характеристики: Размер, мм: 70x35; Материал: металл, медь, пластик, резина, стекло; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором ВСС-3900. 2. RBC камера. Назначение: Предназначена для измерения количества клеток в крови. Характеристики: Размер, мм: 70x35; Материал: металл, медь, пластик, резина, стекло; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором ВСС-3900. 3. Шприцевой насос. Назначение: Шприц в сборе для аспирации и заполнения образцов и реагентов. Характеристики: Размер, мм: 150x100x50; Материал: металл, пластик, резина; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором ВСС-3900. 4. Насос положительного давления (Wire P0401). Назначение: Предназначена для подачи избыточного давления. Характеристики: Размер, мм: 50x25x25; Материал: металл, медь, пластик; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором ВСС-3900. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для установки и замены расходных материалов.
---	---	----------	---	---	--

3. Расходные материалы для гематологического анализатора ВФ-6900СРР

1	ВФ-ФВН Лизирующий реагент	штук	500 мл	50	53438 Реагент ВФ-ФВН Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор ВФ-6900-СРР для растворения эритроцитов, определения содержания лейкоцитов и гемоглобина, количества и соотношения базофильных гранулоцитов. Разбавьте мембрану эритроцитов, высвободите гемоглобин. Используйте колориметрию для анализа и измерения содержания гемоглобина. В то же время, кроме базофильных гранулоцитов, другие белые кровяные тельца приходят в реакцию. Используйте оптический метод, чтобы проанализировать общую сумму лейкоцитов и подсчитать число, соотношение базофильных гранулоцитов. Состав: Лауриловый спирт и полиэфир-9: 0,8%. Хранить при температуре 2 °С ~ 30 °С в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 °С ~ 30 °С. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
---	---------------------------	------	--------	----	---

2	BF-5D Дилуэнт	штук	20 л	64	47476	<p>Реагент BF- 5D Diluent применяется на гематологический анализатор BF6900 - CRP разжижающее кровь вещество. При соответствующем осмотическом давлении и проводимости поддерживает целостность исходного объема клеток крови в течение определенного периода времени, чтобы гарантировать доступ к величине импульса, соответствующей объему клеток. Состав: Хлорид натрия: 0,7%, буфер борной кислоты: 0,5%. Хранить при температуре 2 ~ 30 ° С в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок годности 24 месяца. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 20 л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> <p>Реагент BF- FDT1 Lyse применяется на гематологический анализатор BF- 6900- CRP для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Анализатор выполняет автоматические операции: · разбавлять часть пробы цельной крови BF- FDOI, добавлять BF- FDT1 после разрушения клеток. По истечении заданного периода реакции, коэффициент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологии проточной цитометрии. Индекс производительность] (25 ± 1) ° С, pH 5,50 ± 0,50 Состав: Хлорид Декалцитриметилгаммония: 0,5%; гидрированное касторовое масло: 0,3%. Хранить при температуре 2 ° С ~ 30 ° С в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке, Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 200 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
3	BF- FDT1 Лизирующий реагент	штук	200 мл	32	17567	<p>Очищающий реагент I применяется на гематологический анализатор BF- 6900 - CRP для очистки детекторной части прибора, поворотного клапана, всасывающей трубки цельной крови, кюветы для гемоглобина, предотвращения накопления белка. В качестве сильного целочного очистителя для удаления клеточной жидкости и белков, оставшихся в автоматическом гематологическом анализаторе. Состав: Липохлорит натрия. Хранить при температуре 2 ° С ~ 30 ° С и в защищенном от света месте, срок годности указывается на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 50 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
4	Очищающий реагент I для пробоотборника	штук	50 мл	50	10560	<p>Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF- 6900- CRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям. Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° С ~ 8 ° С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. В закуп товара входит сопутствующая</p>
5	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5рат) Уровень 1 (Control for Automatic Hematology 5-рат (Level1))	штук	LEVEL1/ 2,5 мл	2	50688	<p>Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF- 6900- CRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям. Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° С ~ 8 ° С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. В закуп товара входит сопутствующая</p>

услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

6	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень 2 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level2))	штук	LEVEL2/ 2,5 мл	2	50688	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF 6900 - GRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям. Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° C ~ 8 ° C, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° C ~ 8 ° C. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.			
7	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень 3 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level3))	штук	LEVEL3/ 2,5 мл	2	50688	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF 6900 - GRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям. Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° C ~ 8 ° C, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° C ~ 8 ° C. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.			

8	Годовой сервисный набор для работы анализатора гематологического ВФ-6900СРР	комплект	1	1	1882500	<p>1. WBC камера. Назначение: Используется для измерения количества клеток в крови. Характеристики: Размер, мм: 65x35; Материал: пластик; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p> <p>2. RBC камера. Назначение: Используется для измерения количества клеток в крови. Характеристики: Размер, мм: 70x35; Материал: металл, медь, пластик, резина, стекло; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p> <p>3. Шприц на 2,5 мл. Назначение: Для перекачивания, или наполнения жидкостей. Характеристики: Размер, мм: 22x23x129; Материал: пластик, металл; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p> <p>4. Шприц на 10 мл. Назначение: Для перекачивания, или наполнения жидкостей. Характеристики: Размер, мм: 28x29x129; Материал: металл, пластик; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p> <p>5. Шприц на 100 мкл. Назначение: Для перекачивания, или наполнения жидкостей. Характеристики: Размер, мм: 28x29x129; Материал: металл, пластик; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p> <p>6. Фильтр пробозаборника. Назначение: Для фильтрации твердых частиц в отработанных жидкостях. Характеристики: Размер, мм: 2x25; Материал: пластик, силикон; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p> <p>7. Помпа отрицательного давления в компл. 2 шт (Wife [P0801]). Назначение: Используется для создание отрицательного давления и сброса отработанной жидкости. Характеристики: Размер, мм: 60x50x70; Материал: металл, пластик, силикон; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p> <p>8. Помпа отрицательного давления (Wife [P0803]). Назначение: Используется для создания отрицательного давления и сброса отработанной жидкости. Характеристики: Размер, мм: 60x50x70; Материал: металл, пластик, силикон; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p> <p>9. Помпа положительного давления (Wife [P0802]). Назначение: Используется для перекачивания воздуха для создания положительного давления. Характеристики: Размер, мм: 50x33; Материал: металл, пластик, силикон; Пропускная способность, л/мин: 1,4; Количество 1. Совместим с Гематологическим анализатором ВФ-6900СРР.</p> <p>В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для установки и замены расходных материалов.</p>
---	---	----------	---	---	---------	---

Заявки на участие в закупке представлены:

№	Наименование поставщика, адрес	БИН (ИНН)	Дата и время подачи заявки	Статус
1	ТОО «ONTUSTIK MEDICAL»	161040026087	25.05.2023г. 09 часов 33 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 «ONTUSTIK MEDICAL»	
	Лот №1	
1	21 775	
2	21 775	
3	21 775	
4	15 289	
5	52 353	
6	15 368	
7	41 460	
8	169 896	
9	313 677	
10	43 393	
11	247 459	
12	17 477	
13	161 240	
14	148 256	
15	109 034	
16	69 359	
17	69 359	
18	56 387	
19	60 997	
20	34 894	
21	45 000	
22	2 133 500	

	Лот №2
1	40 513
2	43 846
3	10 560
4	43 846
5	43 846
6	43 846
7	1 187 500
	Лот №3
1	53 438
2	47 476
3	17 567
4	10 560
5	50 688
6	50 688
7	50 688
8	1 882 500

На основании Постановления Правительства Республики Казахстан №375 от 04.06.2014 года главы 10 п.139 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. Расходные материалы для биохимического автоматического анализатора СS-T240					
1	Щелочная фосфатаза (Alkaline Phosphatase) - ALP	набор	10	21 775	217 750
2	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) - ALT	набор	30	21 775	653 250
3	Аспаратаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) - AST	набор	30	21 775	653 250
4	Креатинин (Creatinine)	набор	30	15 289	458 670
5	Общий холестерин (Total Cholesterol) - TC	набор	20	52 353	1 047 060
6	Общий белок (Total Protein) - TP	набор	15	15 368	230 520
7	Мочевина (Urea) - UREA	набор	15	41 460	621 900
8	Ревматоидный фактор (Rheumatoid Factor) - RF	набор	7	169 896	1 189 272
9	Амилаза (Amylase) - AMY	набор	20	313 677	6 273 540
10	Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Liprotein-	набор	15	43 393	650 895

	Cholesterol) - HDL-C	набор	15	247 459	3 711 885
11	Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Liprotein-Cholesterol) - LDL-C	набор	15	247 459	3 711 885
12	Глюкоза -оксидаза (Glucose-Oxidase) - GLU-OX	набор	35	17 477	611 695
13	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)	набор	2	161 240	322 480
14	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Quality Control Serum Level 1)	набор	2	148 256	296 512
15	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Quality Control Serum Level 2)	набор	2	109 034	218 068
16	CS-Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphot-Free Detergent)	набор	10	69 359	693 590
17	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)	набор	20	69 359	1 387 180
18	Железо (FERUM) - Fe	набор	5	56 387	281 935
19	Триглицериды (Triglycerides) - TG	набор	7	60 997	426 979
20	Мочевая кислота (Uric Acid) - UA	набор	15	34 894	523 410
21	Пластиковые стаканчики (Plastic cups)	упаковка	1	45 000	45 000
22	Годовой сервисный набор для работы для биохимического автоматического анализатора CS-T240	комплект	1	2 133 500	2 133 500
	ИТОГО				22 648 341
2. Расходные материалы для гематологического анализатора ВСС-3900					
1	ВСС-3Д Лизирующий реагент (ВСС-3Д Lyse)	штук	20	40 513	810 260
2	ВСС-3Д Дилуент (ВСС-3Д Diluent)	штук	20	43 846	876 920
3	Очищающий реагент для пробоотборника (Probe cleanser)	штук	30	10 560	316 800
4	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора Control for Automatic Hematology 3-rat (Level 1)	штук	2	43 846	87 692
5	Контрольный материал для автоматического гематологического	штук	2	43 846	87 692

	анализатора Control for Automatic Hematology 3-part (Level 2)				
6	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора Control for Automatic Hematology 3-part (Level 3)	штук	2	43 846	87 692
7	Годовой сервисный набор для работы анализатора гематологического ВСС-3900	комплект	1	1 187 500	1 187 500
	ИТОГО				3 454 556
3. Расходные материалы для гематологического анализатора ВФ-6900СРР					
1	ВФ-ФВН Лизирующий реагент	штук	50	53 438	2 671 900
2	ВФ-5D Дилуэнт	штук	64	47 476	3 038 464
3	ВФ-ФДТТ Лизирующий реагент	штук	32	17 567	562 144
4	Очищающий реагент I для пробоотборника	штук	50	10 560	528 000
5	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень 1 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level1))	штук	2	50 688	101 376
6	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень 2 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level2))	штук	2	50 688	101 376
7	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень 3 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level3))	штук	2	50 688	101 376
8	Годовой сервисный набор для работы анализатора гематологического ВФ-6900СРР	комплект	1	1 882 500	1 882 500
	ИТОГО				8 987 136

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

Победителю предоставлять 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 прекращения 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 осуществление деятельности и (или) осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или фармацевтическую деятельность и (или) осуществление деятельности в сфере розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях»; прекращения деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях»; 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 копии учредительного договора после даты объявления закупки); 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 и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан). поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан). При заказе фармацевтических услуг потенциальный поставщик представляет на рассмотрение документы, предусмотренные настоящим пунктом. В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

и.о. главного врача
КТП «Костанайская РБ»

Шатерников В.В.

