

Объявление № 3
о проведении закупа способом запроса ценовых предложений на 2023 год

г. Актау

«28» февраля 2023г.
09 часов 00 минут

1. Наименование и адрес Заказчика или организатора закупа: ГКП на ПХВ «Областной онкологический диспансер» УЗ МО, адрес: г. Актау, 1 А мкр., здание №3
- 2.

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Кол-во	Ед. изм.	Цена за единицу, тенге	Выделенная сумма, тенге
Краситель, стекло						
1	Фиксатор Май-Грюнвальда	Для цитологического исследования	10	Флакон, 1 л	6000	60000
2	Предметное стекло (76*26)	Для цитологического исследования	60	50 шт/уп	750	45000
3	Краситель Азур-Эозин по Романовскому	Для цитологического исследования	10	Флакон, 1 л	9000	90000
Коагулометр TS-4000 HTI						
4	Набор реагентов для определения Фибриногена	Состав: Тромбин реагент (для определения фибриногена) 6×2.0 мл. Референсная плазма (для определения фибриногена) 1×1.0мл. Раствор имидазолового буфера (IBS) 2×75.0мл. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США). Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 30 дней. Обязательно наличие действующего регистрационного удостоверения.	25	Упаковка	45300	1132500
5	Набор реагентов для определения Тромбинового времени	Состав: Тромбин реагент: 5×2ml, Тромбин реагент содержит жидкий стандартизованный бычий тромбин, бычий альбумин, буферы и стабилизаторы. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США). Реагенты	25	Упаковка	19850	496250

		предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.				
6	Набор реагентов для определения АЧТВ	<p>Состав: АЧТВ реагент 5×2.0мл. АЧТВ реагент: 0,1 мм зллаговой кислоты, буферы, соли и стабилизаторы. Кальция хлорид СаСl 5x2мл. Кальция хлорид (0,025М). Кальция хлорид (0,025 М): 0,025М раствор хлорида кальция, 0,1% азида натрия и стабилизаторы. Контроли и реагенты одного производителя.</p> <p>Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США). Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 30 дней. Обязательно наличие действующего регистрационного удостоверения.</p>	25	Упаков ка	12100	302500
7	Набор реагентов для определения Протромбинового времени	<p>Состав: Набор 5×2 мл. ПВ реагент: recombinantный человеческий тромбопластин (<1мкг/мл), фосфолипиды, кальция хлорид, буферы, соли и стабилизаторы. Контроли и реагенты одного производителя.</p>	30	Упаков ка	12750	382500
8	Контрольная сыворотка 1 уровень для коагулометра	<p>Описание: Материал получен из человеческой плазмы, собранной с использованием антикоагулянта цитрата натрия (0,4%). Контроли 2 и 3 дают удлинённые относительно нормальных значения АЧТВ и ПВ. Контрольные материалы также содержат стабилизаторы и буферы, добавленные перед лиофилизацией (<1,0%). Контроли и реагенты одного производителя.</p>	12	Упаков ка	10100	121200
9	Контрольная сыворотка 2 уровень для коагулометра	<p>Описание: Материал получен из человеческой плазмы, собранной с использованием антикоагулянта цитрата натрия (0,4%). Контроли 2 и 3 дают удлинённые относительно нормальных значения АЧТВ и ПВ. Контрольные материалы также содержат стабилизаторы и буферы, добавленные перед лиофилизацией (<1,0%). Контроли и реагенты одного производителя.</p>	12	Упаков ка	10100	121200
10	Плазма-калибратор 1 x 1 мл	<p>Состав: Фасовка 1 мл. Материал получен из человеческой плазмы, содержащей антикоагулянт цитрата натрия (0,4%). Реагент также содержит стабилизаторы и буферы, добавленные перед лиофилизацией (<1,0%). Контроли и реагенты одного производителя.</p> <p>Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится</p>	6	Упаков ка	10100	60600

		закуп. Страна происхождения (США). Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Обязательно наличие действующего регистрационного удостоверения.				
11	Кюветы	Емкость для измерения свертываемости крови. Материал изготовления: пластик. Количество штук в упаковке: 700. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США).	12	Упаковка	95000	1140000
12	Шарики	Используются для определения свертываемости крови в анализаторе. Количество штук в упаковке: 700	12	Упаковка	47000	564000
Гематолог Sysmex XR-300						
13	Лизирующий раствор	Лизирующий раствор Stromatolyser-WN 500 мл*3	3	Упаковка	160000	480000
14	Изотонический разбавитель CellPACK-20 литр	Разбавитель для гематологического анализатора Sysmex XR-300	3	Упаковка 20 литр	55000	165000
15	Cellclean Очищающий раствор	Очищающий раствор 50 мл	3	Упаковка	53500	160500
16	Контрольная кровь Eightcheck (1,5мл x3)	Комплект для анализатора Sysmex XR-300	5	Комплекты	49500	247500
Биохимический анализатор HTI						
17	Набор реагентов для определения общего белка R1, 1x125мл + STD, 1x5 мл	Метод: Биуретовый, конечная точка. Состав основного реагента: Гидроксид натрия - 600 ммоль/л, Сульфат меди - 12 ммоль/л, Тартрат натрия-калия - 32 ммоль/л, Йодид калия - 30 ммоль/л. Длина волны: 540 нм. Длительность анализа: 5 минут. Концентрация общего белка в норме: 6,2 - 8,5 г/дл. Линейность: 1-15,0 г/дл. Фасовка: 1x125 мл, 1x2 мл стандарт общего белка. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США). Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.	10	Набор	10778	107780
18	Набор реагентов для определения альбумина R1, 1x125мл + STD, 1x5мл	Метод: Бромкрезоловый зеленый, конечная точка. Состав основного реагента: 1. Бром крезоловый зеленый (BSG) - 0,25 мМ буфер, рН 4,0+0,1; сурфактант, инертные ингредиенты и стабилизаторы. 2. Стандарт: Бычий сывороточный альбумин Фракция V со стабилизатором (5 г/дл). Длина волны: 630 нм.	10	Набор	9830	98300

		<p>Длительность анализа: 5 минут. Стабильность: реагент при комнатной температуре, стандарт при температуре 2-8 °С. Концентрация альбумина в норме: 3,5 - 5,3 г/дл. Линейность: 0,5 - 8,0 г/дл. Фасовка: 1x125 мл, 1x5 мл стандарт альбумина. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США) Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.</p>			
19	<p>Набор реагентов для определения мочевины кислоты R1, 1x125мл + R2, 1x25мл + STD, 1x5мл</p>	<p>Набор реагентов для определения мочевины кислоты R1, 1x125мл + R2, 1x25мл + STD, 1x5мл</p>	10	Набор	11607 116070
20	<p>Набор реагентов для определения азота мочевины (BUN) R1, 1x125мл + R2, 1x25мл + STD, 1x5мл</p>	<p>Тип пробы: сыворотка. Метод: уреазный/глутаматдегидрогеназный, кинетика. Химический состав реагента, раствора: Трис-буфер, рН 7,8 100 ммоль/л, 2-Оксоглутарат 5 ммоль/л, ADP 0,6 ммоль/л, Уреаза >20,000 Ед/л, ГлДГ >1,500 Ед/л, NADH 0,25 ммоль/л. Длина волны: 340. Рабочая температура для ручного метода определения: 37 С. Длительность анализа: 6,5 минут. Стабильность готового раствора: 14 суток. Условия хранения: 2-8 гр. Линейность: 0-80 мг/дл (0-15 ммоль/л) для азота мочевины, 0-150 мг/дл (0-28 ммоль/л) для мочевины. Чувствительность: 0,4 мМ/л мочевины. Форма: жидкая, готов к использованию. Состав набора: бирагент, стандарт. Фасовка: 1x125 мл реагент R1, 1x25 мл реагент R2, 1x5 мл стандарт мочевины. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США) Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.</p>	10	Набор	13179 131790
21	<p>Набор реагентов для определения креатинина R1, 1x125мл + R2, 1x125мл + STD, 1x5мл</p>	<p>Метод: Яффе, кинетика. Состав основных реагентов: 1. Реагент пикриновой кислоты: раствор, содержащий 10 мМ пикриновой кислоты. 2. Буфер Натрия гидроксид: раствор, содержащий 10 мМ бората натрия, 240 мМ гидроксида натрия. 3. Стандарт креатинина (5 мг/дл): раствор содержит креатинин в соляной кислоте в присутствии консервантов. Длина волны: 510 нм. Длительность анализа: 1 минута. Концентрация креатинина в</p>	10	Набор	11607 116070

22	Набор реагентов для определения глюкозы оксидазы R1, 1x125мл + STD, 1x5мл	<p>норме: Мужчины 0,9-1,5 мг/дл. Женщины 0,7-1,37 мг/дл. Линейность: 0,1-25,0мг/дл. Стабильность рабочего раствора: 1 месяц. Фасовка: 1x125 мл реагент R1, 1x125 мл реагент R2, 1x2 мл стандарт креатинина. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США) Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.</p> <p>Метод: оксидазная, конечная точка. Состав основного реагента: Глюкозогексогиназа 15 Ед/мл, Пероксидаза (лошадиная) 1,2 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0,2 ммоль/л, Фенол 4 ммоль/л, Инертные вещества и консерванты. Длина волны: 500 нм. Длительность анализа: 15 минут. Концентрация глюкозы в норме: 70 - 105 мг/дл. Линейность: 0-500 мг/дл. Фасовка: 1x125 мл реагент, 1x 2 мл стандарт глюкозы. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США) Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.</p>	10	Набор	9567	95670
23	Набор реагентов Кальций R1: 1 x 125ml, R2: 1 x 125ml, STD : 1 x 5ml	<p>Метод: конечная точка. Состав основных реагентов: 1. Цветной реагент кальция (А): О-Крезолфталеиновый комплексон – 0,14 мМ; 8-гидроксихинолин – 13 мМ. 2. Буфер: Диэтиламид – 363 мМ, цианид калия – 2 мМ, инертные реагенты и стабилизаторы в обоих реагентах: А и В. 3. Стандарт кальция: Хлорид кальция (10 мг/дл). Длина волны: 570 нм. Длительность анализа: 1 минута. Концентрация в норме: 8,5-10,5 мг/дл. Линейность: 20 мг/дл. Стабильность рабочего раствора: 2 недели в холодильнике, 1 неделя при комнатной температуре. Фасовка: 1x 120 мл Реагент 1, 1x 120 мл Реагент 2, 1x 5 мл Стандарт.</p>	10	Набор	8856	88560
24	Набор реагентов Натрий R1: 1 x 125ml, R2: 1 x 125ml, STD : 1 x 5ml	<p>Набор реагентов Натрий R1: 1 x 125ml, R2: 1 x 125ml, STD : 1 x 5ml</p>	10	Набор	8856	88560
25	Набор реагентов Калий R1: 1 x 125ml, R2: 1 x 125ml, STD : 1 x 5ml	<p>Набор реагентов Калий R1: 1 x 125ml, R2: 1 x 125ml, STD : 1 x 5ml</p>	10	Набор	8856	88560

26	<p>Набор реагентов для определения железа для автоматов R1, 1x100мл + R2 1x10мл + STD, 1x5мл</p>	<p>Тип пробы: сыворотка. Метод: гексогиназный, конечная точка. Химический состав реагента, раствора: Состав готового раствора: Глюкозогексогиназа 15 Ед/мл, Пероксидаза (лошадина) 1,2 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0,2 ммоль/л, Фенол 4 ммоль/л, Инертные вещества и консерванты. Длина волны: 500 нм. Рабочая температура для ручного метода определения, С: 15 минут. Длительность анализа 6 минут. Стабильность готового раствора: 14 недели при 2-8°C и 5 дней при комнатной температуре (15-25°C). Условия хранения: 2-8 гр. Линейность: 0-500 мг/дл. Чувствительность: 70 - 105 мг/дл. Форма: жидкая, готов к использованию. Фасовка: 1x100мл буферный реагент + 1x10мл окрашивающий реагент + 1x5мл стандарт железа набор. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США). Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.</p>	10	Набор	15022	150220
27	<p>Набор реагентов для определения аланинаминотрансферазы (ALT или SGPT) R1, 1x100мл + R2, 1x20мл</p>	<p>Тип пробы - сыворотка. Метод - IFCC, кинетика. Химический состав реагента, раствора: Состав готового раствора: L-Аланин 500 ммоль/л ЛДГ >1200 Ед/л, Трис-буфер, рН 7,5 100 ммоль/л, 2-Оксоглутарат 15 ммоль/л, NADH (Динатриевая соль) 0,18 ммоль/л, Азид натрия (0,2%), стабилизаторы. Длина волны - 340. Рабочая температура для ручного метода определения 37С. Длительность анализа -3 минуты. Стабильность готового раствора - 14 суток. Условия хранения: 2-8 гр. Линейность: 0-500 МЕ/л. Чувствительность: 1,8 МЕ/л. Форма: жидкая, готов к использованию. Состав набора: бирагент. Фасовка: 1x100 мл реагент R1, 1x20 мл реагент R2. Совместимость: для открытых систем. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США) Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.</p>	10	Набор	9165	91650
28	<p>Набор реагентов для определения аспарагинаминотрансферазы (AST или SGOT) R1, 1x120мл + R2, 1x30мл</p>	<p>Тип пробы: сыворотка Метод: ферментативный, кинетика. Химический состав реагента, раствора: Состав готового раствора: L-Аспарат 240 ммоль/л, МДГ (мышцы свиньи) >600 Ед/л, ЛДГ (мышцы кролика) >600 Ед/л, Трис-буфер, рН 7,5 80 ммоль/л, 2-Оксоглутарат 12 ммоль/л, NADH 0,18 ммоль/л.</p>	10	Набор	15002	150020

		<p>Длина волны – 340. Рабочая температура для ручного метода определения 37С. Длительность анализа –3 минуты. Стабильность готового раствора - 21 суток. Условия хранения: 2-8 гр. Линейность: 0-500 Ед/л. Чувствительность: 2,65 Ед/л. CV, %: 4,19. Форма: жидкая, готов к использованию. Состав набора: бирагент. Фасовка: 1x100 мл реагент R1, 1x20 мл реагент R2. Совместимость: для открытых систем. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США) Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.</p>			
29	<p>Набор реагентов для определения прямого билирубина (для полуавтоматов) R1, 1x250мл, R2 1x25мл, CAL, 1x3мл</p>	<p>Метод: Diazo, конечная точка. Состав набора: 1. Реагент билирубина, буфер: Сульфаниловая кислота 32мМ, соляная кислота 165мМ. 2. Реагент билирубина, нитрит: Нитрит натрия 60мМ. 3. Калибратор билирубина: N-1-нафтил этилендиаминдихлорид (5 мг/дл). Длина волны: 550 нм/600 нм Длительность анализа: 5 минут Стабильность: до 8 часов при хранении в затемненном флаконе при комнатной температуре Концентрация в норме: 0,0-0,5 мг/дл. Линейность: 0 - 10 мг/дл Фасовка: 1x250мл реагент R1, 1x25мл реагент R2, 1x3мл калибратор билирубина. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США). Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.</p>	10	Набор	12765 127650
30	<p>Набор реагентов для определения общего билирубина (для автоматом) R1, 1x250мл, R2 1x25мл, CAL, 1x3мл</p>	<p>Тип пробы: Сыворотка. Метод: DMSO (в модификации Walters и Gerarde), конечная точка. Химический состав реагента, раствора: Реагент общего билирубина: Сульфаниловая кислота – 32 ммоль. Соляная кислота -165 ммоль. ДМСО – 7моль. 2. Нитритный реагент билирубина: нитрит натрия – 60 ммоль. 3. Калибратор билирубина: соль N-1-Нафтилэтилендиамин. дигидрохлорид (5 мг/дл, 85,5 мкмоль/л). Длина волны: 560. Рабочая температура для ручного метода определения, С – комнатная. Длительность анализа: 5 минут. Стабильность готового раствора: 8 часов при комн. темп. Условия хранения: 2-8 гр. Линейность: 0-342 мкмоль/л. Чувствительность: 0,17</p>	10	Набор	12765 127650

31	Набор реагентов для определения холестерина R1, 1x125мл + STD, 1x5мл	<p>мкмоль/л. CV, %: 2,9. Форма: Жидкая, готов к использованию. Состав набора: бирагент, стандарт. Фасовка: 1x250мл реагент 1, 1x25 мл реагент 2, 1x3 мл калибратор билирубина. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США) Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.</p> <p>Метод: Триндера, конечная точка Состав основного реагента: 4-Аминоантипири 0,6 ммоль/л, Холат натрия 8,0 ммоль/л, Эстераза холестерина ≥ 150 Ед/л, Оксидаза холестерина ≥ 150 Ед/л, Пероксидаза хрена $\geq 1,200$ Ед/л, п-Гидроксibenзолсульфонат 20 ммоль/л, Буфер, рН 6,8, 125 ммоль/л, инертные компоненты. Длина волны: 500 нм, Длительность анализа: 12 минут, Концентрация холестерина в норме: < 200 мг/дл, Линейность: 0 - 700 мг/дл. Фасовка: 1x125 мл реагент, 1x5 мл стандарт холестерина. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США) Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.</p>	10	Набор	10962	109620
32	Набор реагентов для определения амилазы R1, 1x125мл;	<p>Метод: Бромкрезоловый зеленый, конечная точка. Состав основного реагента: 1. Бром крезоловый зеленый (BSG) - 0,25 мМ буфер, рН 4,0+0,1; сурфактант, инертные ингредиенты и стабилизаторы. 2. Стандарт: Бычий сывороточный альбумин Фракция V со стабилизатором (5 г/дл). Длина волны: 630 нм Длительность анализа: 5 минут. Стабильность: реагент при комнатной температуре, стандарт при температуре 2-8 °С. Концентрация альбумина в норме: 3,5 - 5,3 г/дл. Линейность: 0,5 - 8,0 г/дл. Фасовка: 1x125 мл, 1x5 мл стандарт альбумина. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США) Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.</p>	10	Набор	45402	454020

33	Набор биохимического контроля Уровень1, 1x5мл, Уровень2, 1x5мл;	<p>Определяемые параметры: альбумин, общий/прямой билирубин, азот мочевины, мочевины, кальция, калий Арсенazo, углекислый газ, хлор, холестерин, креатинин, креатинкиназа, глюкоза Гексокиназа/ Оксидазная, железо, ОЖСС, магний, фосфор, калий, натрий, общий белок, триглицериды GPO, мочеваая кислота, щелочная фосфатаза, кислая фосфатаза, АЛТ, АСТ, амилаза, гаммаглутамилтрансфераза, лактадегидрогеназа, липаза, лактат. Состав: человеческая сыворотка с добавлением биохимических компонентов (экстракты тканей человека и животных), химических соединений, лекарственных средств, консервантов и стабилизаторов.</p> <p>Разведение: дистиллированная/деионизированная вода. Стабильность готового раствора: 7 суток за исключением щелочной фосфатазы и билирубина 48 часов) при температуре 2-8 °С. Фасовка: Уровень 1 - 1x5мл , Уровень 2 - 1x5мл. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США). Реагенты предразведенные, готовые к использованию</p>	10	Набор	12094	120940
34	Набор биохимического мультикалибратора 1x5мл	<p>Определяемые параметры: Альбумин, Общий Билирубин, Прямой Билирубин, Азот мочевины, Кальций, CO₂, Хлор, Холестерин, Креатинин, Глюкоза Гекс/ Окс, Железо, Магний, Фосфор, Калий, Натрий, Общий Белок, Триглицериды, Мочевая Кислота. Состав: лиофилизированная сыворотка человека. Разведение: деионизированная вода. Стабильность готового раствора: разбавленный, химический калибратор стабилен в течение 5 дней при температуре 2-8 °С (за исключением билирубина - 4 суток). Фасовка: 1x5мл. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США). Реагенты предразведенные, готовые к использованию.</p>	10	Набор	12653	126530
35	Реакционные кюветы для FC-120	Количество штук в упаковке: 1000.	11	Набор	49847	548317
36	Пробирки микротрифужная типа Эппендорф с крышкой	Конические предназначены для хранения, транспортировки и центрифугирования микропроб биологического материала. Объем 1,5 мл. Количество штук в упаковке: 500.	5	Упаковка	3500	17500

37	Наконечник одноразовый для дозатора	без фильтра, 5-200 мкл. Количество штук в упаковке: 1000.	5	Упаковка	10000	50000
38	Наконечник одноразовый для дозатора	без фильтра, 100-5000 мкл. Количество штук в упаковке: 100.	5	Упаковка	10000	50000
39	Концентрат промывочного раствора 500 мл для биохимического анализатора	Применение: для промывки иглы дозатора автоматического биохимического анализатора и более тщательной промывки кювет	5	Флакон 500 мл	28425	142125
Мочевой анализатор CL-50 НТИ						
40	Тест полоски для мочевого анализатора UrineRS H-10	Диагностические тест-полоски, предназначенные для исследований с помощью мочевого анализатора, представляют собой плотную бумажную или пластиковую основу, на которую нанесен один или несколько химических реактивов. Реагент является индикатором, меняющим цвет при контакте с осадковыми компонентами, присутствующими в моче.	60	Упаковка	10700	642000
41	Бумага для принтера анализаторов	Бумага 57*25*12 нар., чистая	200	Упаковка	440	88000
Гематолог MicroCC-НТИ						
42	Контрольная кровь Para 12 Extend 3*2,5ml (IL, IN, IH) гематологического анализатора MicroCC-20Plus	Предназначена для оценки точности и достоверности результатов, полученных на гематологических анализаторах. Ежедневное использование контрольной крови обеспечивает точность и достоверность получаемых результатов. Контрольная кровь анализируется так же, как и образцы исследуемой крови. Реагент содержит стабилизированные эритроциты человека, тромбоциты, стабилизаторы. В наборе 3 флакона по 2,5мл (1 высокий уровень, 1 низкий уровень, 1 нормальный уровень).	6	Комплект	86000	516000
43	Ферментативный Очиститель Концентрат 50мл, MicroCC-20Plus	10% протеолитического раствора; 1.5% порошка; 0.75% pH буферного раствора; 0.1% антикоагулянты; 87. 65% водный раствор. Цилиндрический флакончик из первичного полиэтилена 1 шт. Фасовка: 1*50 мл	10	Флакон 50 мл	15000	150000
44	Изотонический разбавитель 20л, MicroCC-20Plus	Буферный водный раствор с фиксированными параметрами pH, электропроводимости и осмолярности. Бесцветная жидкость без запаха. Содержание сульфата натрия < 2.0%; хлорида натрия < 0.025%; лимонной кислоты < 0.2; солей ЭДТА < 0.1%; стабилизаторов < 0.04%; Канистра из первичного полиэтилена 1 шт. Упаковка 20л.	5	Упаковка 20л	37500	187500

45	Энзиматический очиститель, 1 л, MicroCC-20Plus	Буферный водный раствор с фиксированными параметрами pH, электропроводимости и осмолярности. Жидкость синего цвета без запаха. Содержание протеолитического фермента < 1%; формиаата натрия < 0.8 %; хлорида натрия < 0.6%, солей ЭДГА < 0.2%; пропиленгликоля < 3.5%; сурфактанта < 0.2%; Отметка на упаковке о дате изготовления, условия хранения указаны на этикетке. Флакон из первичного	20	Флакон 1 л	26500	530000
46	Лизирующий Раствор 1 л, MicroCC-20Plus	Водный раствор с фиксированными параметрами pH. Чистая, бесцветная жидкость. Содержание четвертичной соли аммония 2,3%, цианида калия 0,025%; Цилиндрический флакон из первичного полиэтилена 1 шт. Фасовка: 1*1л	3	Флакон 1 л	43000	129000

3. Место поставки товаров: ГКП на ПХВ «Областной онкологический диспансер» УЗ МО, адрес: г. Актау, 1 А мкр., здание №3, ОГФ 2 этаж.
4. Сроки и условия поставки товаров – в течение 3 (трех) рабочих дней с даты получения заявки Заказчика.
5. Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: г. Актау, 1 А мкр., здание №3, до 07.03.2023 года время: до 10 часов 00 минут, в отдел государственных закупок, 6 этаж, конверт в запечатанном виде.
6. Дата и время рассмотрения ценовых предложений: г. Актау, 1 А мкр., здание №3, отдел государственных закупок, 6 этаж, дата: 07.03.2023 года время: 12 часов 00 минут.

Согласно п.136 главы 10 постановления Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375 «Об утверждении Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан» (далее-Правила) 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, разрешенное, 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 закупок, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным главой 4 Правил. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупке фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании

заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинского техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристик или технической спецификации условиям объявления или пригласения на закуп.

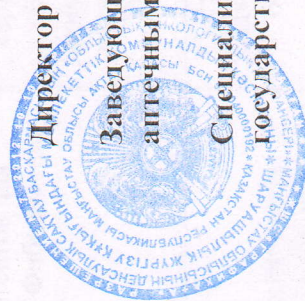
При этом допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) невышевание утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора, цены в объявлении или пригласении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет: не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более).



Джариев Н.Н.

Джолдасов Н.С.

Мурзагулова Ж.А.