

Объявление №4 о проведении закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг способом запроса ценовых предложений согласно

Постановления Правительства

РК от 04 июня 2021 года № 375

Срок объявления: с 11:00 часов 26 января 2022 года

до 11:00 часов 02 февраля 2022 года.

Наименование заказчика: Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жуальинского района Управления здравоохранения акимата Жамбылской области"

Адрес заказчика или организатора закупа: Жамбылская область, Жуальинский район, с.Б.Момышулы, улица Султан Бейбарыс, №1

БИН 990240002334

БИК ALMNKZKA

ИИК KZ71826H0KZTD2002675

АО "АТФБанк"

тел: 87753393676 (специалист по ГЗ). 8 (72635) 2-21-49 (гл.врач)

e-mail: nur_91_b@mail.ru. jualy_zrb@bk.ru.

Интернет-ресурс: crbjualy-zhambylzdrav.kz

Сроки и условия поставки: по заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки, Жамбылская область, Жуальинский район, с.Б.Момышулы, улица Султан Бейбарыс, №1 (согласно приложению 1)

Место и время предоставления документов: до 11.00 часов 02 февраля 2022 года в Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жуальинского района Управления здравоохранения акимата Жамбылской области", по адресу РК Жамбылская область Жуальинский район, с.Б.Момышулы, улица Султан Бейбарыс, №1, 1 этаж, 10 кабинет (специалист по государственным закупкам), режим работы: с 09.00 ч. до 18.00 ч., перерыв на обед с 13.00 ч. до 14.00 ч.

Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: 02 февраля 2022 года, 11.00 часов, 1 этаж, 10 кабинет (специалист по государственным закупкам). Представитель потенциального поставщика должен иметь документ подтверждающий представительства потенциального поставщика.

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

Представление потенциальным Поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара с соблюдением условия запроса типового договора закупа. Поставщик обязуется предварительно согласовать заявку на поставку товара с заказчиком.

№ п/п	Наименование заказчика	Наименование товара	сл. изм	к-но	Срок поставки товара	Место поставки товара и количество поставок товара для каждого	Стоимость за ед. товара (в тенге)	Сумма, выделенная из бюджета (в тенге)	ТС
1	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жулынского района Управления здравоохранения акимата Жамбылской области"	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) -ALT	Набор	23	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жулынский район, с.п.м.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	17 520	402 960	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыровятой или плазме крови на биохимическом анализаторе Dini CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии АЛТ L-аланин вступает в реакцию с α-кетоглутаратом, в результате чего образуется пируват и L-глютамат. Пируват восстанавливается до L-лактаата при помощи ДГП, присутствующей в реактиве, в том же времени НАДН окисляется до НАД, что позволяет снизить значение абсорбции до 340 нм. Активность АЛТ можно проследить за счет измерения скорости снижения абсорбции при 340нм. Экстенсивный пируват образует восстанавливается ДГП во время периода измерения реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста. Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ДГП >120 ЕД/л; Трибуфер 80 ммоль/л; Реагент 2 - Трибуфер 80 ммоль/л; НАДН >0,75 ммоль/л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л. Создает неразрывный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60-120 секунд. Объем R1-240 мл. Объем R2-60 мл. Объем образца-15 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагент поставляется в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который сохраняет 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 флаконом и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
2	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жулынского района Управления здравоохранения акимата Жамбылской области"	Аспартатаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) -AST	Набор	23	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жулынский район, с.п.м.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	17 520	402 960	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в сыровятой или плазме крови на биохимическом анализаторе Dini CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспартатаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспартат α-кетоглутарата в аспартат и α-кетоглутарат, что приводит к преобразованию α-кетоглутарата в аспартат и L-глютамат. Эффект уксусной кислоты восстанавливается малалдегидогенной в реагенте до L-абонной 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, измерют активность аспартатаминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запалывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1363 ЕД/л; L-аспартат 300 ммоль/л; Трибуфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5,0 ммоль/л Трибуфер >80 ммоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа >1635 ЕД/л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0,75ммоль/л; Трибуфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5,0 ммоль/л. Содержание неразрывного материала и стабилизатор. Продолжительность теста 120-180 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 – 1000 ЕД/л. Объем R1-240 мл. Объем R2-60 мл. Объем образца-15 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагент поставляется в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который сохраняет 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 флаконом и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
4	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жулынского района Управления здравоохранения акимата Жамбылской области"	Общий белок (Total Protein) TP	Набор	20	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жулынский район, с.п.м.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	12 360	247 200	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего белка (TP) в сыровятой или плазме человека на биохимическом анализаторе Dini CS-T240. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е. при реакции между белковой молекулой белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 белковой молекулой. Добавление йода в реагент может предотвратить автоматическую реакцию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в правой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520-560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600-700нм. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калий йодид 6 ммоль/л; Натрий гидроксид 200 ммоль/л. Объем компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 г/л; Объем R1-250 мл. Объем образца-4 мл. Количество тестов в упаковке не менее 800. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагент поставляется в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который сохраняет 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.

5	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жульского района Управления здравоохранения акимата Жамбылской области"	Общий билирубин (Total Bilirubin)- TB	Набор	14	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жульский район, с.п.м.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	24 120	337 680	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего билирубина (TB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dpit CS-T240. В реагенте используются ПАВ в качестве растворителей. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфаниловой кислотой, в результате чего образуются диаз-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 nm. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на 750nm. Компоненты: Реагент 1 - Сульфаниловая кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 3 ммоль/л. Реагент 2 - Нигрит натрия 72 ммоль/л. Объем компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300-400 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-300 ммоль/л. Объем образцов 25 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 1068. Калибратор в наборе. Калибровка реагента производится также на мультикалибраторе. Контроль реагента производится на мультикалибраторе Уровни 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальную штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, дата производства реагента, дата 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 флаконом и штрих кодом должно соответствовать диапазону 13мм-25мм.
6	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жульского района Управления здравоохранения акимата Жамбылской области"	Прямой билирубин (Direct Bilirubin)- DB	Набор	14	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жульский район, с.п.м.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	24 120	337 680	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации прямого билирубина (DB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dpit CS-T240. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазона с алифатической сульфаниловой кислотой в гиперхромных и гиперхромных растворах, в результате чего образуются окрашенные азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570nm пропорционально концентрации прямого билирубина. Концентрация прямого билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 nm. Компоненты Реагент 1 - Сульфаниловая кислота 165 ммоль/л; Сульфаниловая кислота 29 ммоль/л. Реагент 2 - Нигрит натрия 72 ммоль/л. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-300 ммоль/л. Объем образцов 25 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 1068. Калибратор в наборе. Калибровка реагента производится также на мультикалибраторе. Контроль реагента производится на мультикалибраторе Уровни 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальную штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, дата окончания срока годности реагента, дата 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 флаконом и штрих кодом должно соответствовать диапазону 13мм-25мм.
7	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жульского района Управления здравоохранения акимата Жамбылской области"	Мочевина (Urea)- UREA	Набор	16	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жульский район, с.п.м.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	33 360	533 760	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевины (UREA) в сыворотке крови, плазме или мочи на биохимическом анализаторе Dpit CS-T240. Мочевина в образце катализирует реакцию уреаза с реагентом, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуются 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 nm снижается. Контроль уровня снижения абсорбции света при 340 nm позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: Реагент 1 - α-кетоглутаровая кислота 7,5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа >800 ЕД/л; NADH 0,35 ммоль/л; Азеноксин дифосфат 1,5 ммоль/л; Трибуф 115 ммоль/л; Реагент 2 - Трибуф 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 ЕД/л; α-кетоглутаровая кислота 7,5 ммоль/л. Содержит пероксидный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-35 ммоль/л (защит мочевины 98 мг/л). Объем образцов 25 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 387. Калибратор в наборе. Калибровка реагента производится также на мультикалибраторе. Контроль реагента производится на мультикалибраторе Уровни 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальную штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, дата производства реагента, дата 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 флаконом и штрих кодом должно соответствовать диапазону 13мм-25мм.
9	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жульского района Управления здравоохранения акимата Жамбылской области"	Креатинин (Creatinine)	Набор	20	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жульский район, с.п.м.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	12 300	246 000	Набор предназначен для количественного определения содержания креатинина (CRE - cr) в сыворотке, плазме крови или моче двухкомпонентным (пекдиометрическим) методом на биохимическом анализаторе Dpit 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 nm. Реагент № 1. Гидроокис натрия. 260 ммоль/л. Дегермент. 20 г/л. Реагент № 2. Пикриновая кислота 20 ммоль/л. Калибратор - 177 ммоль/л (2 мг/л). Линейность: диапазон 25-485 ммоль/л. Время проведения теста 13мин. Реагент R1 и R2a смешать в равном количестве. Объем образцов 25 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 150. Калибратор в наборе. Контроль реагента производится на мультикалибраторе Уровни 1 и 2. Регистрируется в ручную в анализатор.

12	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жульского района" Управления здравоохранения акимата Жамбылской области	С-реактивный белок (C-Reactive Protein)-CRP	Набор	4	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жульский район, с.п.м.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	205 400	821 600	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации С-реактивного белка (CRP) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dini CS-T240. Используют лагевую часть, которая селективно ингибирует С-реактивный белок человека. Лагевые частицы связываются с С-реактивным белком в образце и образуют перекрестный комплекс антиген-антитело 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. Компоненты: Реагент 1 - Триэ. Буфер 20 ммоль/л. Реагент 2 - Антигено против С-реактивного белка человека соответствующее количество. Основная линия воды 546 мл. Продолжительность реакции 2 минуты. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-0,80 мг/л. Объем реагента 1-350 мкл. Объем реагента 2 - 40 мкл. Объем образца 2 мкл. Реагент анализа определяется по двум точкам. Количество тестов в упаковке не менее 350. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для специфических белков Уровня. Ин 2. Реагент поставляется в одноразовой заводской упаковке (флакон). 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 загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
13	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жульского района" Управления здравоохранения акимата Жамбылской области	Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol)-HDL-C	Набор	4	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жульский район, с.п.м.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	34 680	138 720	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dini CS-T240. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуются эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образовавшаяся в результате холестерина, окисляющей оксидацией холестерина, формирует холестер-4-эн-3-ен-3-актон и перекиса водорода. Под воздействием перекиса водорода водород вступает в реакцию с анализом красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хромогенного пигмента, при этом объем образующегося хромогенного пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце, поэтому измерение окончательного объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1 ммоль/л; Холестерин оксида 1 ммоль/л; Холестерин стерил 1 ммоль/л; Пероксида 4 ммоль/л; Неионное ПАВ 0,5 %; Солевое вещество 0,5%; Буфер. Необходимое количество: Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2 - DSBmt 1,2%; Неионное ПАВ 0,5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Длительность 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-150 мг/дл. Объем R1-300 мкл. Объем R2-100 мкл. Объем образца 4 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровня. Ин 2. Реагент поставляется в одноразовой заводской упаковке (флакон). 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 загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
14	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жульского района" Управления здравоохранения акимата Жамбылской области	Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Lipoprotein-Cholesterol)-LDL-C	Набор	4	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жульский район, с.п.м.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	199 080	796 320	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dini CS-T240. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуются эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образовавшаяся в результате холестерина, окисляющей оксидацией холестерина, формирует холестер-4-эн-3-ен-3-актон и перекиса водорода. Под воздействием перекиса водорода водород вступает в реакцию с анализом красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хромогенного пигмента, при этом объем образующегося хромогенного пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образующегося пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1 ммоль/л; Холестерин оксида 500 мг/л; Холестерин стерил 800 мг/л; Пероксида 800 мг/л; Неионное ПАВ 0,5 %; Солевое вещество 0,5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2 - DSBmt 1,2%; Неионное ПАВ 0,5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Длительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-450 мг/дл. Объем R1-300 мкл. Объем R2-100 мкл. Объем образца 4 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровня. Ин 2. Реагент поставляется в одноразовой заводской упаковке (флакон). 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 загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
16	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жульского района" Управления здравоохранения акимата Жамбылской области	Глюкоза-оксидаза (Glucose-Oxidase)-GLU-ОХ	Набор	25	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жульский район, с.п.м.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	14 040	351 000	Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации глюкозы (GLU-ОХ), содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Dini CS-T240. Глюкоза в образце при активации глюкозооксидазы (ГКО) и глюкозой - 6 - фосфат дегидрогеназой (G6PDH), вступает в реакцию с АТР, в результате чего образуется глюкоза - 6 - фосфат и аденозин дифосфат. Глюкоза - 6 - фосфатная кислота окисляется в 6 - фосфат глюкозу в ядрах, а в это время NADH пропорционально NADH, вызывая повышение значения абсорбции света при 340 нм. Значения NADH пропорционально количеству глюкозы. Расчет концентрации глюкозы осуществляется за счет измерения изменения значения абсорбции при 340 нм. Компоненты: Реагент 1 - Трифосфат натрия 1,30 ммоль/л; Глюкозооксидаза >1500 ед/л; G-6-PDH >2500 ед/л; Буфер 50 ммоль/л; Реагент 2 - NADH 0,65 ммоль/л; Буфер 50 ммоль/л. Содержит иерархический материал и стабилизатор. Длительность теста 300-600 секунд. Линейный диапазон составляет 0-40 ммоль/л на (720mg/dl). Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца 2 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибратор в наборе. Калибратор реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровня 1 и 2 Реагент поставляется в одноразовой заводской упаковке (флакон). 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 загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.

18	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жульского района Управления здравоохранения администрации Жамбылской области"	Амплиза (Amplise)- AMU	Набор	2	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки для получения заявки	Жамбылская область, Жульский район, с.им.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	252 360	504 720	Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности с-амилазы (AMU) в сыворотке крови человека или мочи на биохимическом анализаторе Dini CS-T240. Данный реагент действует методом рекомбинантной флуориметрической химии (IFCC), эталон-RNP-G7 (E-RNP-G7) применяется в качестве субстрата для определения активности амилазы. Компоненты: Реагент 1- Глюкоамилаза >4500 U/L; Сульфат натрия 10 ммоль/L; Хлорид натрия 50 ммоль/L; Буфер HEPES 50 ммоль/L; Реагент 2- E-RNP-G7 5.5 ммоль/L; уфер HEPES 50 ммоль/L; Хлорид натрия 50 ммоль/L; Компоненты не могут быть взаимозаменяемы в различных комплексах. Время тестирования 60 сек. Линейный диапазон реагента: свыше 1500 U/L. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-7,5 мкл. Контроль реагента упакован не менее 387. Калибровка реагента проводится на мультикалибровочном уровне 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке производится на мультиконтроле Уровней 1 и 2. Реагенты содержат 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 двумя флаконами и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
19	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жульского района Управления здравоохранения администрации Жамбылской области"	Гликогеноглобин A1C (Glycosemoglobin A1C)-Hb A1C	Набор	2	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жульский район, с.им.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	337 260	674 520	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro содержания гликогеноглобина (HbA1c) в крови человека на биохимическом анализаторе Dini CS-T240. Настоящий метод применяется для определения процентного содержания HbA1c в образце. Hb непосредственно после реакции антиген-антиген. Общий Hb и HbA1c в латексе имеет аналогичную исследуемому асорбицию технологии твердой фазы, добавляя специфичность моноспецифического антигена HbA1c к латексу-HbA1c-машинному HbA1c моноспецифичному комплексу антиген. Этот комплекс формирует агглютинацию в связи с агглютинацией против моноклональной IgG, объем агглютинации изменяется в связи с процентом содержания твердой фазы HbA1c. При измерении абсорбции и сравнения стандартной кривой процентного соотношения концентрации HbA1c высчитывается процентное содержание HbA1c в образце от всего объема Hb. Длина основной волны 660 нм. Реагент 1: Латекс 0,10%; Глицериновый буфер 15 ммоль/L. Реагент 2: R2-A: Антигены козы против мышиных иммуноглобулинов IgG 0,08 мг/мл; Глицериновый буфер 60 ммоль/L; Гемолитизатор x HbA1c человека 0,05 мг/мл; Моноклональные антитела: Глицериновый буфер 60 ммоль/L; Гемолитизатор H2O: Калибратор гликогеноглобина Эритроциты человека в наборе. Контроль уровня 1; 2 в наборе. . 300 мкл. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 2-15%. . Время реакции 5 минут. Объем реагента 1- 300 мкл; Объем реагента 2- 100 мкл; Объем образца 8 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 75. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). 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 загромождения и повреждения штрих кода. Расстояние между двумя флаконами и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
24	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жульского района Управления здравоохранения администрации Жамбылской области"	Рематизмный фактор (Rheumatoid Factor)- RF	Набор	4	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жульский район, с.им.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	136 680	546 720	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro содержания рематизмного фактора (RF) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dini CS-T240. Принцип теста: "у-глобулин человека, покрытый латексными частицами, может проагглютировать иммуные комплексы при агглютинации с рематизмным фактором в сыворотке крови. Уровень мутности пропорционален уровню РФ в сыворотке крови. Измерение значений абсорбции на определенной длине волны света, руководствуясь справочной калибровочной кривой можно рассчитать концентрацию РФ в сыворотке крови. Компоненты: Реагент 1- Буфер хлорида алюминия. Реагент 2- Латексные частицы, покрытые у-глобулином; Жидкость для калибровки. Продолжительность реакции 5 минут. Линейный диапазон настоящего реагента - 3-160 МЕ/мл. Первичная длина волны 570 нм. Вторичная длина волны 750 нм. Объем реагента 1 - 240 мкл. Объем реагента 2- 60 мкл. Объем образца - 5 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 112. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для специфических липидов Уровней 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, 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 двумя флаконами и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
29	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жульского района Управления здравоохранения администрации Жамбылской области"	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)	Набор	3	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жульский район, с.им.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	129 720	389 160	Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, дифференцированный порочок предназначен для калибровки химического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе Dini CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Са-СРC, Са-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-ox, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC, ACP. Фасовка 5 мл x 4.
30	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жульского района Управления здравоохранения администрации Жамбылской области"	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровней 1 (Clinical Chemical Quality Control serum Level 1	Набор	3	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жульский район, с.им.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	119 280	357 840	Контрольный материал "Сыворотка контроля для биохимических исследований" уровня 1", дифференцированный препарат от сывороточного до сывороточного цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dini CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Са-СРC, Са-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-ox, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC, ACP. Фасовка 5 мл x 4
31	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жульского района Управления здравоохранения администрации Жамбылской области"	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровней 2 (Clinical Chemical Quality Control serum Level 2	Набор	3	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жульский район, с.им.Б.Момышулы, Султан Бейбарыс, 1	87 720	263 160	Контрольный материал "Сыворотка контроля для биохимических исследований" уровня 2", дифференцированный препарат от сывороточного до сывороточного цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dini CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Са-СРC, Са-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-ox, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC, ACP. Фасовка 5 мл x 4

32	Государственное коммунальное предприятие на права хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жулынского района" Управление здравоохранения акимата Жамбылской области	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control setum Level 1)	Набор	2	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жулынский район, с.им.Б.Моимышулы, Султан Бейбарыс, 1	89 880	179 760	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №1) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dpiit CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/Pa/TRF/R2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP.
33	Государственное коммунальное предприятие на права хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жулынского района" Управление здравоохранения акимата Жамбылской области	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control setum Level 1)	Набор	2	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жулынский район, с.им.Б.Моимышулы, Султан Бейбарыс, 1	89 880	179 760	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №2) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dpiit CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/Pa/TRF/R2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP.
34	Государственное коммунальное предприятие на права хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жулынского района" Управление здравоохранения акимата Жамбылской области	Сыворотка для контроля липидов Уровень 1 (Lipid control setum Level 1)	Набор	2	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жулынский район, с.им.Б.Моимышулы, Султан Бейбарыс, 1	37 800	75 600	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №1) жидкая готова к использованию. Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dpiit CS-T240 следующих параметров: Apo A/Apo B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG/HF. Фасовка 2 мл х 1 ; 1шт х 1.
35	Государственное коммунальное предприятие на права хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жулынского района" Управление здравоохранения акимата Жамбылской области	Сыворотка для контроля липидов Уровень 2 (Lipid control setum Level 2)	Набор	2	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жулынский район, с.им.Б.Моимышулы, Султан Бейбарыс, 1	37 800	75 600	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №2) жидкая готова к использованию. Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dpiit CS-T240 следующих параметров: Apo A/Apo B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG/HF. Фасовка 2 мл х 1 ; 1шт х 1.
36	Государственное коммунальное предприятие на права хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жулынского района" Управление здравоохранения акимата Жамбылской области	CS-Антибактериальный белок-формальный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	Набор	10	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жулынский район, с.им.Б.Моимышулы, Султан Бейбарыс, 1	55 800	558 000	Для очистки зонда для отбора раствора, реакционной смеси и реакционной смеси для замачивания автоматического анализатора Dpiit CS-T240. Поверхностно-активное вещество гидроксида натрия может удалять органические вещества, такие как белок, а бактерициды могут показывать рост бактерий. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество, бактерициды.
37	Государственное коммунальное предприятие на права хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жулынского района" Управление здравоохранения акимата Жамбылской области	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)	Набор	8	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жулынский район, с.им.Б.Моимышулы, Султан Бейбарыс, 1	55 800	446 400	Для очистки пробоборного зонда и реакционной смеси автоматического анализатора серии Dpiit CS-T240. Поверхностно-активное вещество и гидроксид натрия могут удалять органические вещества, такие как белок. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество.
38	Государственное коммунальное предприятие на права хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жулынского района" Управление здравоохранения акимата Жамбылской области	BCC-3D Дипонит	шт	45	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жулынский район, с.им.Б.Моимышулы, Султан Бейбарыс, 2	36 240	1 630 800	"Дипонит-реактив BCC-3D применяется на автоматических гематологических анализаторах BCC-3900 для разбавления образцов крови. Состав: натрия сульфат, натрия хлорид, натрия фосфат двузамещенный, борная кислота. 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 20 л.
39	Государственное коммунальное предприятие на права хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жулынского района" Управление здравоохранения акимата Жамбылской области	Лизирующий реагент	шт	60	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жулынский район, с.им.Б.Моимышулы, Султан Бейбарыс, 3	33 480	2008 800	"Лизирующий реагент BCC-3D применяется на автоматических гематологических анализаторах BCC-3900 для автоматизированного определения концентрации гемоглобина в крови. Состав: Шестивалентный аскорбиновый три бромистого метила, аскорбиновая кислота, 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.
40	Государственное коммунальное предприятие на права хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жулынского района" Управление здравоохранения акимата Жамбылской области	Очищающий реагент для пробоборника	шт	78	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	Жамбылская область, Жулынский район, с.им.Б.Моимышулы, Султан Бейбарыс, 4	8 400	655 200	"Очищающий реагент применяется на автоматических гематологических анализаторах BCC-3900 для очистки трубок гематологических анализаторов для предотвращения перекрестного загрязнения, вызванного остатками крови или других частей. Состав: натрия карбонат, натрия сульфат, поверхностно-активные вещества, консерванты. 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 50 мл.

41	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жуалинского района" Управления здравоохранения акимата Жамбылской области"	Жамбылская область, Жуалинский район, с.п.п. Б.Момишулы, Султан Бейбарыс, 5	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки для получения заявки	6	шт	Контрольный материал для автоматического анализа	Жамбылская область, Жуалинский район, с.п.п. Б.Момишулы, Султан Бейбарыс, 5	36240	217440	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BCS-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.
42	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жуалинского района" Управления здравоохранения акимата Жамбылской области"	Жамбылская область, Жуалинский район, с.п.п. Б.Момишулы, Султан Бейбарыс, 6	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки для получения заявки	6	шт	Контрольный материал для автоматического анализа	Жамбылская область, Жуалинский район, с.п.п. Б.Момишулы, Султан Бейбарыс, 6	36240	217440	"Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BCS-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.
43	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жуалинского района" Управления здравоохранения акимата Жамбылской области"	Жамбылская область, Жуалинский район, с.п.п. Б.Момишулы, Султан Бейбарыс, 7	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки для получения заявки	6	шт	Контрольный материал для автоматического анализа	Жамбылская область, Жуалинский район, с.п.п. Б.Момишулы, Султан Бейбарыс, 7	36240	217440	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BCS-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.
44	Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Центральная районная больница Жуалинского района" Управления здравоохранения акимата Жамбылской области"	Жамбылская область, Жуалинский район, с.п.п. Б.Момишулы, Султан Бейбарыс, 1	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки для получения заявки	255	шт	Реагентные полоски DIRUI H13-Cr	Жамбылская область, Жуалинский район, с.п.п. Б.Момишулы, Султан Бейбарыс, 1	10600	2703000	Тест-полоски для анализатора мочи DIRUI H-100. Определенные по 13-ти параметрам: уробилиноген, билирубин, кетоны, кровь, белок, нитриты, лейкоциты, глюкоза, уробилин, pH, крестинин, микробактерии, аскорбиновая кислота. В упаковке 100 тест-полосок. Тест-полоски выпускаются для качественного анализа мочи и являются реагентом для диагностики in vitro. Результаты на полосках можно считать как визуально, так и с помощью прибора. Калибратор в наборе.

Секретарь:

Специалист по государственным закупкам



Н. Бектасов

Председатель:

Главный врач

КГП на ПХВ Жуальинской ЦРБ

Б. Усенбаев

Члены комиссий:

Главная медсестра

Н. Сыздыкбаева

Фармацевт

Л. Казангапова

