



Утверждаю»

КГП на ПХВ «Атырауский областной перинатальный центр» УЗ АО

К.А. Ермагамбетов

« » 2023 г

Объявление №23 на закупки лекарственных средств, ИМН
 способом Запроса ценовых предложений согласно Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110

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

1. Наименование заказчика, организатора закупок или единого дистрибьютора
КГП на ПХВ «Атырауский областной перинатальный центр» Управления Здравоохранения Атырауской области
2. Список закупаемых лекарственных средств (торговое название - в случае индивидуальной непереносимости) международные непатентованные наименования, наименования изделий медицинского назначения, объем закупок, место поставки, сумму, выделенная для закупок по каждому товару: по приложенному списку

№	Наименование	Характеристика	Ед. изм.	Кол-во	Цена за единицу	Сумма
Реагенты на Автоматический биохимический анализатор CHEM 300 PLUS						
1	Sample cups 1ml, to be used with 12mm cups adapter for ES05318A sample plate 30+30 positions (1000 pcs)	Диагностический реагент для количественного определения альбумина <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме. Реагент стабилен до конца указанного месяца. Срок годности при хранении при 2-25 °С, в защищенном от света и загрязнения. Фактор конверсии: альбумин [г / дл] x 144,9 = альбумин (мкмоль/л). Фасовка: 6x20мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. 1000 шт	упак	1	251 328,00	251 328,00
2	ALBUMIN LR - АЛЬБУМИН LR	Диагностический реагент для количественного определения альбумина <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме. Реагент стабилен до конца указанного месяца. Срок годности при хранении при 2-25 °С, в защищенном от света и загрязнения. Фактор конверсии: альбумин [г / дл] x 144,9 = альбумин (мкмоль/л). 6X20 ml	упак	1	32 121,00	32 121,00
3	ALKALINE PHOSPHATASE LR - ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА LR	R1 6X40+R2 6X10 ml	упак	1	61 048,00	61 048,00
4	ALT GPT - АЛТ- LR	Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная	упак	8	59 664,00	477 312,00

		калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. Диагностический реагент для количественного определения альбумина <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме. Реагент стабилен до конца указанного месяца. Срок годности при хранении при 2-25 ° С, в защищенном от света и загрязнения. Фактор конверсии: альбумин [г / дл] x 144,9 = альбумин (мкмоль/л). R1 6X40+R2 6X10 ml				
5	AMYLASE LR - АМИЛАЗА LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения <i>in vitro</i>-амилаза в сыворотке или плазме. Измерения активности амилазы используются для диагностики и лечения панкреатит. Кинетический анализ Амилаза гидролизует CNPG3 до полимеров глюкозы + 4-NP. В скорость увеличения абсорбции за счет п-нитрофенола пропорциональна активность амилазы в образце. Стабильность реагента: 90 дней. Фасовка: 6x10мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. 6X10 ml</p>	упак	1	67 680,00	67 680,00
6	AST- GOT - ACT LR	<p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. R1 6X40+R2 6X10 ml</p>	упак	8	76 161,00	609 288,00
7	CRP - С-реактивный белок	<p>Диагностический реагент для количественного определения кальция <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Принцип детекции конец точки. Жидкий и готовый к использованию реагент, предназначен для диагностики и лечения заболеваний паразитовидной железы, различных костных заболеваний, хронических заболеваний почек, мочекаменной болезни и тетании (преходящих мышечных сокращений или спазмов). Состав: R1- Буфер материалов pH 6.8 100 ммоль/л, Арсеназо 0,40 ммоль/л. Хранение и стабильность: - Хранить при температуре 15-25°C. - После вскрытия флаконы R1 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Фасовка:</p>	упак	10	227 747,00	2 277 470,00

		<p>6x50мл. Линейность: Реакция является линейной в диапазоне концентраций от 1,2 до 16 мг/дл. Аналитическая чувствительность: Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 1,2 мг/дл. Стабильность калибровки: 60 дней. Внутрианалитическая сходимост (межсерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 8,89 H = 13,91; С.О. N = 0,19 H = 0,26; К.В.% N = 2,17 H = 1,89</p> <p>Внутрианалитическая сходимост (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 8,69 H = 13,93; С.О. N = 0,20 H = 0,29; К.В.% N = 2,33 H = 2,06.</p> <p>Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. R1 2x40+R2 2x10 + STD 1X1 ml</p>				
8	CALCIUM ARSENAZO LR - Арсеназо кальций LR	<p>Набор для измерения содержания хлоридов в сыворотке, плазме и моче. Измерение содержания хлоридов используется при диагностике и лечении заболеваний, характеризующихся изменением содержания хлоридов в плазме крови, таких как метаболический ацидоз, гиперкортикальный гипертонус и почечная недостаточность. Метод определения хлоридов основан на образовании окрашенного соединения между трехвалентным железом и тиоцианат-ионами, выделяющегося при реакции хлорида с тиоцианатом ртути. Результирующая интенсивность цвета пропорциональна концентрации хлора в образце. Состав: тиоцианат ртути 1,0 ммоль/л, нитрат железа 12,0 ммоль/л, азотная кислота 70,0 ммоль/л, нитрат ртути 0,20 ммоль/л. Реагенты являются жидкими и готовы к использованию. Условия хранения: хранить набор при температуре 15-25°C. После вскрытия флакон стабилен до 30 дней, если его немедленно закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямых солнечных лучей и хранить при правильной температуре. Реакция протекает линейно в диапазоне концентраций от 22 до 150 Ед/л. Аналитическая чувствительность: 22.0 Ед/л. Фасовка: 6X20 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора.</p>	упак	1	35 236,00	35 236,00

		Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. 6X50 ml				
9	CHLORIDE LR - Хлорид LR	<p>Набор для измерения холестерина в сыворотке или плазме. Ферментативный колориметрический метод количественного определения холестерина. R1 Буфер материала pH 6.8 100 ммоль/л; эстераза холестерина - 500 Ед/л; оксидаза холестерина - 800 Ед/л; фенол пероксидаза - 2500 Ед/л; 4-аминофеназон - ммоль/л.</p> <p>Хранить при температуре 2-8°C. После вскрытия флаконы R1 стабильны в течение 90 дней. Фасовка: 6x50мл. Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2,80 Ед/л.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. 6X20 ml</p>	упак	1	26 121,00	26 121,00
10	CHOLESTEROL LR - Холестерин LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения креатинина <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию бирагент, детекция колориметрическим методом Яффе без депротеинизации; в диагностике и лечении почечных заболеваний и в мониторинге почечного диализа. Состав: R1-Гидроксид лития 120,0 ммоль/л, борная кислота 80,0 ммоль/л. R2-Пикриновая кислота 67,0 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Хранить при температуре 15-25°C - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. <p>Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 7 дней при 15-25°C. Фасовка: R1 6x20мл+R2 6x20мл. Линейность: реакция является линейной для значений от 03 до 25 мг/дл (27-2210 ммоль/л). Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,3 Ед/л (27 мкмоль/л). Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл); N = 1,15 H = 3,87; С.О. N = 0,05 H = 0,13; К.В.% N = 4,6 H = 3,4. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 1,15 H = 3,86; С.О. N = 0,05 H = 0,08; К.В.% N = 4,19 H = 2,02.</p> <p>Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Фактор конверсии: Креатинин [мг / дл] x 88,4 = креатинин [мкмоль / л]. Предел</p>	упак	1	52 891,00	52 891,00

		интерферирующих веществ: билирубин ≤ 15 мг / дл; триглицериды ≤ 1500 мг / дл; гемоглобин ≤ 150 мг / дл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. 6X50 ml				
11	CREATININE LR - Креатинин LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения альбумина <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме. Реагент стабилен до конца указанного месяца. Срок годности при хранении при 2-25 ° С, в защищенном от света и загрязнения. Фактор конверсии: альбумин [г / дл] x 144,9 = альбумин (мкмоль/л). Фасовка: 6x20мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. Диагностический реагент для количественного определения альбумина <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме. Реагент стабилен до конца указанного месяца. Срок годности при хранении при 2-25 ° С, в защищенном от света и загрязнения. Фактор конверсии: альбумин [г / дл] x 144,9 = альбумин (мкмоль/л). Фасовка: 6x20мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	упак	7	52 624,00	368 368,00
12	DIRECT BILIRUBIN LR - Прямойбилирубин LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения прямого билирубина <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к применению бирагент, принцип детекции по конечной точке колориметрическим методом Йендрашик-Гроффе модифицированным; в диагностике и лечении различных заболеваний печени и нарушений обмена веществ. Состав: R1 - Сульфаниловая кислота 22,0 ммоль/л, консерванты и поверхностно-активные</p>	упак	6	67 701,00	406 206,00

		<p>вещества, не являющиеся анионными. R2 - Нитрит натрия 0.35 ммоль/л. Хранение и стабильность: - Хранить набор при 15-25°C. Не замораживать реагенты. - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 14 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 0,04 до 10 мг/дл. Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0.04 Ед/л. Внутрианалитическая сходимос (межсерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 0,82 H = 2,32; С.О. N = 0,02 H = 0,06; К.В.% N = 2,67 H = 2,62. Внутрианалитическая сходимос (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 0,82 H = 2,31; С.О. N = 0,02 H = 0,05; К.В.% N = 2,69 H = 1,96. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: триглицериды ≤ 500 мг / дл; гемоглобин ≤ 200 мг / дл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. R1 6X40+R2 6X10 ml</p>				
13	EXTRA WASH – дополнительная промывка	<p>Диагностический реагент для количественного определения глюкозы <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию монореагент, детекция ферментативным колориметрическим методом GOD-POD; в диагностике и лечении нарушений углеводного обмена, таких как сахарный диабет, гипогликемия и гипергликемия. Состав: R1 - Фосфатный буфер рН 7,4 100,0 ммоль/л, фенол 9.0 ммоль/л, GOD ≥ 15000 Ед/л, POD ≥ 1200 Ед/л. R2 - 4-аминофеназон 80,0 ммоль/л. Хранение и стабильность: - Хранить набор при 2-8°C. Не замораживать реагенты. - После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 60 дней при 2-8°C. Фасовка: 6x50мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от</p>	упак	9	51 470,00	463 230,00

		<p>3,1 мг/дл (0,17 ммоль/л) до 500 мг/дл (34,6 ммоль/л). Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 3,1 Ед/л (0,17 ммоль/л).</p> <p>Внутрианалитическая сходимост (межсерийная): среднее значение (мг/дл); N = 94,88 N = 246,65; С.О. N = 1,60 N = 6,51; К.В.% N = 1,72 N = 2,64.</p> <p>Внутрианалитическая сходимост (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 92,55 N = 249,22; S.DN = 2,40 N = 3,03; К.В.% N = 2,53 N = 1,22.</p> <p>Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ.</p> <p>Фактор конверсии Глюкоза [мг / дл] x 0,05551 = глюкоза [ммоль / л]. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 15 мг / дл; триглицериды ≤ 1000 мг / дл; гемоглобин ≤ 300 мг / дл; аскорбиновая кислота ≤ 35 мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. 6X50 ml</p>				
14	GLUCOSE LR - Глюкоза LR	<p>Набор для измерения железа в сыворотке или плазме. Состав: R1: Ацетатный буфер 1,3 моль / л; иомочевина 65,0 ммоль / л; сульфат гидроксиламина 60,0 ммоль / л; поверхностно-активные вещества. R2: FereneS 0,65ммоль / л; сульфат гидроксиламина 30,0 ммоль / л.</p> <p>Хранение и стабильность реагентов:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Хранить набор при 2-8°C. - После открытия флаконы R1, R2 стабильны. 90 дней, если немедленно подвести итоги и защищен от загрязнения, испарения, прямого света. <p>Стабильность рабочего раствора (R1 + R2): 20 суток при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. 6X50 ml</p>	упак	8	30 583,00	244 664,00
15	IRON LR - Железо LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения лактатдегидрогеназы (ЛДГ) <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме. Измерения ЛДГ используются в диагностике и лечении заболеваний печени, таких как как острый вирусный гепатит, цирроз и метастатическая карцинома, сердечные заболевания, такие как инфаркт</p>	упак	1	82 509,00	82 509,00

		<p>миокарда, так и опухоли легких или почек.</p> <p>Линейность:от 19 до 800 Ед/л.</p> <p>Стабильность реагента: 90 дней при правильном хранении. Фасовка: R1 - 4x16мл+R2 - 4x4мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.R1 6X40+R2 6X10 ml</p>				
16	LDH LR - Лактатдегидрогеназа LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения лактатдегидрогеназы (ЛДГ) <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме. Измерения ЛДГ используются в диагностике и лечении заболеваний печени, таких как как острый вирусный гепатит, цирроз и метастатическая карцинома, сердечные заболевания, такие как инфаркт миокарда, так и опухоли легких или почек.</p> <p>Линейность:от 19 до 800 Ед/л.</p> <p>Стабильность реагента: 90 дней при правильном хранении. Фасовка: R1 - 4x16мл+R2 - 4x4мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.R1 4X16+R2 4X4 ml</p>	упак	1	53 241,00	53 241,00
17	MAGNESIUM UV LR - Магний УФ LR	<p>Количественное определение магния используется при диагностике и лечении гипомagneмии, которая обычно связана с такими заболеваниями, как столбняк, нарушение всасывания, хронический алкоголизм, острый панкреатит, и гипермагнемии, которая наблюдается при заболеваниях, вызванных обезвоживанием, диабетическим ацидозом и болезнью Аддисона. Принцип измерения: анализ конечной точки. Магний реагирует в щелочной среде с ксилидиловым синим, образуя комплекс Mg-Ксилидиловый синий. Увеличение поглощения пропорционально концентрации магния в образце.</p> <p>Состав: товарный буфер 175,0 ммоль/л; карбонат калия 60,0 ммоль/л; EGTA 0,04 ммоль/л; ксилидиловый синий 0,12 ммоль/л. Условия хранения: хранить набор при 15-25°C. После вскрытия флакон R1 стабилен в течение 30 дней. Диапазон измерения: 0,08-10,00 мг/дл. Фасовка:6x20мл.</p> <p>Для выявления совместимости с</p>	упак	1	38 467,00	38 467,00

		программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. R1 4x20/R2 2x10 ml				
18	PANCREATICAMYLASELR - Панкреатическая амилаза LR	Диагностический реагент для количественного определения <i>in vitro</i> панкреатической амилазы в сыворотке или плазме. Измерения активности амилазы используются для диагностики и лечения патологий поджелудочной железы. Стабильность реагента: 90 дней после вскрытия. Фасовка: 6x10мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. R1 1X40+R2 1X10 ml	упак	1	255 528,00	255 528,00
19	POTASSIUM LR - Калий LR	Мультипараметровый калибратор, предназначенный для проведения калибровки клинического химического анализа. Состав: лиофилизированная сыворотка. Хранение и стабильность: до восстановления, при хранении при 2-8°C, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +25° С; 7 дней если хранилась при +4°С; 30 дней если хранилась при -20° С. Фасовка: 6x5мл или 6x3мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. 6X 20 ml	упак	1	118 476,00	118 476,00
20	SERACAL - калибратор сыворотки	Проанализированный материал для контроля качества для мониторинга эффективности количественного определения различных аналитов <i>in vitro</i> . Лиофилизированный контроль на основе сыворотки человека. Концентрация находится на нормальном уровне. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для	упак	2	136 209,00	272 418,00

		<p>конкретной партии. Хранение и стабильность: до восстановления, при хранении при 2-8°С, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +25°С; 7 дней если хранилась при +4°С; 30 дней если хранилась при -20° С.</p> <p>Фасовка: 6x5мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.6x3 ml</p>				
21	SERACONTROLN - контроль сыворотки Н	<p>Материал для контроля качества для мониторинга результатов количественного определения invitro различных аналитов.</p> <p>Лиофилизированный контроль на основе сыворотки человека. Концентрация находится на пограничном патологическом уровне. Концентрация биологического материала не превышает максимальное целевое значение концентрации аналита для конкретной партии. Хранение и стабильность: до восстановления, при хранении при 2-8 °С, контрольный образец стабилен до истечения срока годности. После растворения сыворотка стабильна: 8 часов если хранилась при +25° С; 7 дней если хранилась при +4° С; 30 дней если хранилась при -20° С.</p> <p>Фасовка: 6x5мл. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.6x5 ml</p>	упак	2	142 324,00	284 648,00
22	SERACONTROLP - контроль сыворотки П	<p>Контрольный материал для мониторинга эффективности количественного анализа invitro для определения натрия.</p> <p>Лиофилизированный контроль на основе сыворотки. Невскрытые флаконы следует хранить при температуре 2-8°С. Фасовка: 2x3мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным</p>	упак	2	156 554,00	313 108,00

		производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.				
23	SODIUM CONTROL SET - контрольный набор натрия	Контрольный материал для мониторинга эффективности количественного анализа <i>in vitro</i> для определения натрия. Лиофилизированный контроль на основе сыворотки. Невскрытые флаконы следует хранить при температуре 2-8°C. Фасовка: 2x3мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. 2X3 ml	упак	1	200 023,00	200 023,00
24	SODIUM LR - Натрий LR	Диагностический реагент для количественного определения натрия <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию бирагент, для диагностики и лечения альдостеронизма (чрезмерная секреция гормона альдостерона), несахарного диабета (хроническое выделение большого количества разбавленной мочи, сопровождающееся сильной жаждой), гипертонии надпочечников, болезни Аддисона (вызванной разрушением надпочечников), обезвоживание, несоответствующая секреция антидиуретического гормона или другие заболевания, связанные с нарушением электролитного баланса. Состав: R1 - Буфер Гуда (pH 8,5), криптант (> 0,4 мМ), β-D-галактозидаза (<8 Ед / мл), Проклин 300 (0,02%); R2 - Буфер Гуда (pH 6,5), О-нитрофенил-β-D-гликозид (> 0,5 мМ), проклин 300 (0,02%). Калибратор низкого значения – натрий фосфатный буфер. Калибратор высокого значения – натрий фосфатный буфер. Хранение и стабильность: R1 и R2 поставляются в жидкой форме, готовой к употреблению, и стабильны до истечения срока годности при хранении при температуре от 2 до 8 °С. Фасовка: R1 2x40мл+R2 2x20мл+STD 2x1,5мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций 80 и 180 ммоль/л (184 и 414 мг/дл). Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 80 ммоль/л. Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (ммоль/л) N = 128.94 H = 155.84; С.О. N = 1.57 H = 1.72; К.В.% N = 1,2 H = 1,1. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (ммоль/л) N = 128.94 H = 155.84; С.О. N = 2,01 H = 2,56; К.В.% N	упак	1	450 048,00	450 048,00

		<p>= 1,56 Н = 1,65. Соответствует Регламенту (ЕС) №1272/2008 - CLP и Директиве 88/379 / СЕЕ.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. R1 2x40 ml R2 2x20 ml + CAL 2X1,5 ml</p>				
25	SYSTEMIC SOLUTION – системный раствор	<p>Общий раствор экстра используется для промывки кювет. Благодаря превосходному снижению поверхностного натяжения, он эффективно удаляет широкий спектр загрязнений и легко смывается деионизированной водой. Промывка кювет стабильна до истечения срока годности, если хранится при 15-25°C, закрыта после взятия, защищена от загрязнения. Фасовка: 6x50мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. 6X50 ml</p>	упак	5	52 891,00	264 455,00
26	TOTALBILIRUBINLR - общий билирубин LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения общего белка <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию реагент, детекция биуретическим методом; для диагностики и лечения различных заболеваний печени и почек, а также нарушений обмена веществ и питания. Состав:</p> <p>R1- гидроксид натрия 350,0 ммоль/л, виннокислый калий-натрий 20,0 ммоль/л, йодистый калий 5,2 ммоль/л, сульфат меди 4,8 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Реагент R1 может храниться при температуре 15 - 25°C. - После вскрытия флаконы R1 стабильны до истечения срока годности, если их сразу же закупорить. Фасовка: 6x50мл <p>Линейность: реакция является линейной до концентрации 10 г/дл в диапазоне 0,3-10 г/дл. Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,5 г/дл.</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл) N = 5,05 H = 5,23; С.О. N = 0,15 H = 0,16; К.В.% N = 2,97 H = 3,08</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение</p>	упак	10	68 124,00	681 240,00

		<p>(мг/дл); N = 5.15 P = 5.24; C.O. N = 0,18 P = 0,21; K.B.% N = 3,41 P = 3,92. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 30 мг / дл; гемоглобин ≤ 500 мкг / дл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.R1 6X40+R2 6X10 ml</p>				
27	TOTAL PROTEIN LR - общийбелок	<p>Набор для измерения триглицеридов в сыворотке или плазме. Ферментативный колориметрический метод GPO - PAP. Триглицериды гидролизуются в присутствии липопротеинлипазы (LPL) в жирную кислоту и глицерин, который с помощью глицеролиназы (GK), АТФ и глицерол-3-Р-оксидазы (GPO) превращается в диидроксиацетон-фосфат и H2O2. Перекись водорода, катализируемая из пероксидазы (POD), реагирует с 4-аминофеназоном и 4-фенолхлоридом, образуя окрашенное соединение, интенсивность которого пропорциональна концентрации триглицеридов в образце. R1 - Буфер 100 ммоль/л; фенол 16 ммоль/л; липопротеинлипаза ³ 4000 Ед/л; глицеролкиназа ³ 2000 Ед/л; пероксидаза ³ 2500 Ед/л; АТФ 4-аминофеназон ммоль/л; глицерол-3-П-оксидаза ³ 2000 Ед/л. Хранить при температуре 2-8°С.После вскрытия флаконы R1 стабильны в течение 90 дней.Фасовка:6x50мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.6X 50 ml</p>	упак	11	31 735,00	349 085,00
28	TRYGLICERIDES LR - триглицериды LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения мочевины <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биреагент, детекция кинетическим УФ-методом, УреазаGLDH; для диагностики почечной дисфункции или обструкции мочевыводящих путей. Состав: R1- Буфер материалов рН 7.6 130.0 ммоль/л, ADP 1.2 ммоль/л, уреаза ≥ 8000 ед/л, GLDH ≥ 1500 ед/л. R2 - Буфер материалов рН 10.2 100.0 ммоль/л,</p>	упак	1	95 205,00	95 205,00

		<p>Альфа-кетоглутарат 65,0 ммоль/л, NADH 1.20 ммоль/л. Хранение и стабильность: - Хранить при температуре 2-8°C. После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1 + R2): 20 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Линейность: реакция является линейной до концентрации 200 мг/дл (33,3 ммоль/л) диапазоном 4,9-200 мг/дл (0,81-33,3 ммоль/л). Аналитическая чувствительность:чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 3.0 мг/дл (0.50 ммоль/л). Внутрианалитическая сходимост (межсерийная): среднее значение (мг/дл) N = 40,40 H = 150,95; S. D. N = 1,50 H = 2,18; К.В.% N = 3,70 H = 1,44. Внутрианалитическая сходимост (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 40,63 H = 152,05; S. D. N = 1.20 H = 2,46; К.В.% N = 2,95 H = 1,62. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Фактор конверсии: мочевины [мг / дл] x0,1665 = мочевины [ммоль / л]. Предел interfering веществ: билирубин ≤ 20 мг / дл; триглицериды ≤ 1000 мг / дл; гемоглобин ≤ 100 мг / дл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.6X50 ml</p>				
29	UREAUVLR - Мочевина УФ LR	<p>Диагностический бирагент для определения уровня мочевой кислоты в биологических жидкостях. Измерение мочевой кислоты используется для диагностики и лечения подагры и нарушение функции почек. Линейность от 3,5 до 1000 мг / дл. Стабильность реагента 90 дней при правильном хранении. Стабильность калибровки: 60 дней.Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.R1 6X40+R2 6X10 ml</p>	упак	11	82 089,00	902 979,00
30	URICACIDLR - Мочевая кислота LR	<p>Диагностический реагент для количественного определения invitro</p>	упак	1	66 086,00	66 086,00

		<p>ревматоидного фактора (РФ) в сыворотке или плазме крови.</p> <p>Реагенты стабильны до конца указанного месяца. срок годности при хранении при 2-8°C, в защищенном от света и загрязнений. Предел обнаружения: 3,9 МЕ / мл.Фасовка: R1 2x40мл+R2 2x10мл + CAL 1x1мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.R1 6X40+R2 6X10 ml</p>				
31	RF - Ревматоидный фактор	<p>Контроль (патология) для использования <i>in vitro</i>, проведения контроля качества результатов, полученных при измерении антистрептолизина-0, С-реактивного белка и ревматоидных факторов в турбидиметрии. Продукт человеческого происхождения. Способ применения: открыть один флакон контроля, избегая потери лиофилизата.Развестилиофилизированную сыворотку ровно 1,0 мл бидистиллированнойводы.Закреть флакон и дать постоять 20 минут вдали от яркого света.Перед использованием перемешать, перевернув флакон.Не встряхивать флакон, так как следует избегать образования пены.</p> <p>Условия хранения: не восстановленная сыворотка стабильна до истечения срока годности при хранении 2-8°C. После восстановления стабильность плазмы сохраняется в течение 10 дней при температуре 2-8°C или 6 месяцев при температуре -20°C.Фасовка:6x1мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.R1 2X40+R2 2X10 + CAL 1X1 ml</p>	упак	2	196 333,00	392 666,00
32	ASO/CRP/RFHIGHCONTROL - высокий контроль Антистрептолизин-О/С-реактивный белок/Ревматоидный фактор	<p>Контроль (патология) для использования <i>in vitro</i>, проведения контроля качества результатов, полученных при измерении антистрептолизина-0, С-реактивного белка и ревматоидных факторов в турбидиметрии. Продукт человеческого происхождения. Способ применения: открыть один флакон контроля, избегая потери лиофилизата.Развестилиофилизированную сыворотку ровно 1,0 мл бидистиллированнойводы.Закреть флакон и дать постоять 20 минут вдали от</p>	упак	2	276 914,00	553 828,00

		яркого света. Перед использованием перемешать, перевернув флакон. Не встряхивать флакон, так как следует избегать образования пены. Условия хранения: не восстановленная сыворотка стабильна до истечения срока годности при хранении 2-8°C. После восстановления стабильность плазмы сохраняется в течение 10 дней при температуре 2-8°C или 6 месяцев при температуре -20°C. Фасовка: 6x1 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. 3X1 ml				
33	ASO/CRP/RFNORMALC CONTROL - нормальный контроль Антистрептолизин-О/С-реактивный белок/Ревматоидный фактор	Контроль (норма) для использования invitro, проведения контроля качества результатов, полученных при измерении антистрептолизина-0, С-реактивного белка и ревматоидных факторов в турбидиметрии. Продукт человеческого происхождения. Способ применения: открыть один флакон контроля, избегая потери лиофилизата. Развести лиофилизированную сыворотку ровно 1,0 мл бидистиллированной воды. Закрывать флакон и дать постоять 20 минут вдали от яркого света. Перед использованием перемешать, перевернув флакон. Не встряхивать флакон, так как следует избегать образования пены. Условия хранения: не восстановленная сыворотка стабильна до истечения срока годности при хранении 2-8°C. После восстановления стабильность плазмы сохраняется в течение 10 дней при температуре 2-8°C или 6 месяцев при температуре -20°C. Фасовка: 6x1 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	упак	1	364 396,00	364 396,00

3. Условия доставки: сроки доставки: в течений года по заявке Заказчика ИНКОТЕРМС 2000: DDP;
4. Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: КГП на ПХВ «Атырауский областной перинатальный центр» Управления Здравоохранения Атырауской области Атырауская область, город Атырау, улица адмирала Л.Владимирского, 22А в кабинет отдела закупа.
5. Срок начала приема заявок: 30 июня 2023 года, 09:00;
Срок окончания приема заявок: 06 июля 2023 года, 15:00.
6. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: город Атырау, улица адмирала Л.Владимирского, 22А в кабинет отдела закупа, 07 июля 2023 года, 11:00.

Специалист по госзакупкам и ЛС, ИМН - Г.Е.Хасанова, тел.: 8701 350 90 05