

## ОБЪЯВЛЕНИЕ № 65

16 июня 2021г

Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Перинатальный центр города Семей» Управления здравоохранения Восточно-Казахстанской области, находящееся по адресу: РК, ВКО, г. Семей, ул. Жамакаева, д. 100, на основании **Постановления Правительства Республики Казахстан от 4 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 и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан»** объявляет о проведении закупок способом запроса ценовых предложений «Реагенты на гематологический анализатор Dirui-BF6800 и биохимический анализатор Dirui-CS-T 300» по следующим лотам:

№ лота	Международное непатентованное название или состав	Характеристика препарата с указанием дозировки, концентрации и лекарственной формы	Поставка	Единица измерения	Количество	Цена	Сумма, выделенная для закупки, тенге
<b>Гематологический анализатор Dirui-BF6800</b>							
1	Лизирующий реагент BF-FDT (BF-FDT Lyse)	Лизирующий реагент Lyse для гематологического анализатора BF-6800, применяется для растворения красных кровяных клеток (эритроцитов), окрашивания клеток, обнаружения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Состав: положительные ионные поверхностно-активные вещества и неионногенные поверхностно-активные вещества. Объем: 500 мл. Срок годности 12 месяцев при температуре от 2 до 30°C. Стабильность вскрытого реагента 60 дней при температуре от 2 до 30°C.	По Заявке Заказчика, в течение 10 (десять) календарных дней	Набор	10	28 100	281 000
2	Лизирующий реагент BF-6500 (SLS-I) (BF-6500 Lyse (SLS-I))	Лизирующий реагент Lyse для гематологического анализатора BF-6800, применяется для растворения красных кровяных клеток (эритроцитов), обнаружения содержания белых кровяных клеток (лейкоцитов), базофилов и гемоглобина. Состав: катионные поверхностно-активные вещества. Объем: 500 мл. Срок годности в течение 12 месяцев, при температуре от 2 до 30°C. Стабильность вскрытого реагента 14 дней при температуре от 2 до 8°C		Набор	10	36 200	362 000
3	Лизирующий реагент BF-FDO (BF-FDO Lyse)	Лизирующий реагент Lyse для гематологического анализатора BF-6800, применяется для растворения красных кровяных клеток (эритроцитов), окрашивания клеток, обнаружения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Состав: неионногенные поверхностно-активные вещества. Объем: 5 л. Срок годности 12 месяцев при температуре от 2 до 30°C. Стабильность вскрытого реагента 60 дней при температуре от 2 до 30°C.		Набор	2	198 300	396 600
4	Дилуэнт BF (BF-Diluent)	Дилуэнт для гематологического анализатора BF-6800, применяется для разбавления образцов. Принцип метода: При наличии соответствующих осмотического давления и проводимости, сохраняется целостность первоначального объема клеток крови в определенный период времени,		Набор	20	33 100	662 000

		чтобы гарантировать доступ к величине пульса, соответствующего объему клетки. Состав: натрия сульфат, калия хлорид, натрия дигидрофосфат, 5калия дигидроортофосфат. Объем: 20 л. Срок годности 12 месяцев при температуре от 2 до 30°C. Стабильность вскрытого реагента 60 дней при температуре от 2 до 30°C.					
5	Детергент BF (BF Detergent)	Детергент для гематологического анализатора BF-6800, применяется для очистки анализатора, предотвращает накопление белка. Принцип метода: удаляет лизис, клетки и остатки белков в анализаторе. Состав: натрия гипохлорит. Объем: 500 мл. Срок годности 12 месяцев при температуре от 2 до 30°C. Стабильность вскрытого реагента 30 дней при температуре от 2 до 30°C		Набор	5	33 100	165 500
6	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень 1 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level 1))	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BF-6800 по 5 популяциям. Состав: RBCs, WBCs, PLTs экстракт животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°C. Стабильность вскрытого флакона 7 дней при температуре от 2 до 8°C Уровень 1 - 2,5 мл		Набор	2	33 100	66 200
7	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень 2 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level 2))	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BF-6800 по 5 популяциям Состав: RBCs, WBCs, PLTs экстракт животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°C. Стабильность вскрытого флакона 7 дней при температуре от 2 до 8°C Уровень 2 - 2,5 мл		Набор	2	33 100	66 200
8	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5-part) Уровень 3 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level 3))	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BF-6800 по 5 популяциям. Состав: RBCs, WBCs, PLTs экстракт животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°C. Стабильность вскрытого флакона 7 дней при температуре от 2 до 8°C Уровень 3 - 2,5 мл		Набор	2	33 100	66 200
<b>Биохимический анализатор Dirui-CS-T 300</b>							
9	C-реактивный белок (C-Reactive Protein) - CRP	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации C-реактивного белка в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Используют латексную частицу, которая сенсibiliзируется антителом против C-реактивного белка человека. Латексные частицы сталкиваются с C-реактивным белком в образце жидкости и образуют нерастворимый комплекс антиген-антитело и	По Заявке Заказчика, в течение 10 (десять) календарных дней	Набор	3	155 600	466 800

		<p>определенную 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- Трис Буфер 20 ммоль/л. Реагент 2- Антитело против С-реактивного белка человека Соответствующее количество. Продолжительность реакции 2 минуты. Линейный диапазон настоящего реагента – 0 -0,80 мг/л; Фасовка 2x60 мл R2 2x15 мл Количество тестов в упаковке не менее 350. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>				
10	Железо (FERUM) - Fe	<p>Реагент применяется для лабораторного количественного обнаружения содержания железа в сыворотке крови на биохимическом анализаторе CS-T240. В кислотных условиях, сыворотное железо Fe разлагается на составные части; ионы Fe ion реагируют на химический реагент и хромогенный реагент, формируя смесь голубого цвета; при 600 нм, измеряется изменение абсорбции; оно прямо пропорционально концентрации железа Fe. Компоненты: Реагент1 - Этиловая кислотная смесь 200ммоль/л; Сульфокарбамид 42 ммоль/л. Реагент 2 - Хлоргидрат гидроксиламина 200 ммоль/л; Ferene 2 ммоль/л. Время реакции 300 сек. Фасовка R1 4x50 мл. R2 2x20 мл. Количество тестов в упаковке не менее 633. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	Набор	1	37 800	37 800
11	Мочевина (Urea)	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации мочевины в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе CS-T240. Мочевина в образце, катализируемая уреазой в реагенте, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и α-кетоглутаровая кислота в реагенте при катализе глутамата дегидрогеназы (ГЛДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD . Таким образом, абсорбция света на 340 нм снижается. Контроль уровня снижения абсорбции света при 340 нм позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: Реагент 1- α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа &gt;800 ЕД/Л;</p>	Набор	4	27 800	111 200

		<p>NADH 0.35 ммоль/л; Аденозин дифосфат 1.5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза &gt; 40000 ЕД/Л; α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл). Фасовка R1 4×50 мл R2 1x 50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587.</p> <p>Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>				
12	Креатинин Creatinine	<p>Реагент креатинина для определение концентрации креатинина на биохимическом анализаторе CS-T240. Фасовка R1 4×50 мл R2 1×25 мл. калибратор 1x2 мл. Количество тестов в упаковке не менее 652. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	Набор	4	8 500	34 000
13	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase)	<p>Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе 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-глутамат. Пируват восстанавливается до L-лактата при помощи ЛДГ, присутствующей в реагенте, а тем временем НАДН окисляется до НАД, что позволяет снизить значение абсорбции до 340 нм. Активность АЛТ можно проверить за счет измерения скорости снижения абсорбции при 340нм. Эндогенетический пируват образца восстанавливается ЛДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста. Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ЛДГ &gt;1820ЕД/Л; Трис Буфер 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 ммоль/л; НАДН &gt;0.75 ммоль/л; α- кетоглутарат 36 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60-120 секунд. Фасовка R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке</p>	Набор	1	14 600	14 600

		(флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.				
14	Аспаратаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase)	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аспаратаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспаратаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспарат амино-, что приводит к преобразованию $\alpha$ -кетоглутарата в эфир уксусной кислоты и L-глутамат. Эфир уксусной кислоты восстанавливается малатдегидрогеназой в реагенте до L-яблочной кислоты. В это время НАДН окисляется до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости снижения значения абсорбции при 340 нм, измеряют активность аспартата во время аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/л; L-аспарат 300 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л Трис Буфер >80 ммоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа >1635 ЕД/л; $\alpha$ -кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0.75ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 120~180 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/л. Фасовка R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	Набор	1	14 600	14 600
15	Общий билирубин (Total Bilirubin) – ТВ	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфаниловой кислотой, в результате чего образуется диазо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны	Набор	3	20 100	60 300

		570 нм. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на 750 нм. Компоненты: Реагент 1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300-600 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Фасовка R1 5×50 мл R2 1х 5 мл. Количество тестов в упаковке не менее 1068. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.				
16	Прямой билирубин (Direct Bilirubin) - DB	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации прямого билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазония с аминобензолсульфониевой кислотой в гиперщелочных и гиперкислых растворах, в результате чего образуется окрашенный азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570 нм пропорционально концентрации прямого билирубина. Концентрация прямого билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. Компоненты Реагент 1 - Соляная кислота 165 ммоль/л; Метаниловая кислота 29 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Фасовка R1 5×50 мл R2 1х3 мл. Количество тестов в упаковке не менее 1068. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	Набор	3	20 100	60 300
17	Щелочная фосфатаза (Alkanine Phosphatase) -ALP	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro активности щелочной фосфатазы в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. ЩФ в образце катализирует гидролиз RNPP для формирования Р-нитрофенолата и фосфатной кислоты, что вызывает повышение значения абсорбции света при 405 нм. Активность щелочного фосфата образца рассчитывается при измерении скорости повышения абсорбционной способности при 405 нм. Компоненты: Реагент 1 - Магния ацетат 3.0 ммоль/л; Цинка сульфат 1.5 ммоль/л; ХЭДТА 3.0 ммоль/л; Буфер АМР 420 ммоль/л. Реагент 2 - р-нитробензол фосфатная кислота 81.5 ммоль/л; Буфер АМР 420 ммоль/л.	Набор	1	14 600	14 600

		Содержит нереактивный наполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~850 ед/л. Продолжительность теста 60~120 секунд. Фасовка R1 4×50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 671. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.				
18	Общий белок (Total Protein)	Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации общего белка в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е.при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвратить автоматическую реверсию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения 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; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 г/л; Фасовка R 5×50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 870. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	Набор	3	10 300	30 900
19	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)	Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе CS-T240 следующих аналитов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-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.	Набор	2	108 100	216 200
20	Сыворотка для	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических	Набор	2	99 400	198 800

	клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1)	исследований уровень 1", лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-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. АСР. Фасовка 5 мл x 4					
21	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 2)	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2", лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-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. АСР. Фасовка 5 мл x 4		Набор	2	73 100	146 200
22	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control serum Level 1)	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень№1) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/RF/CRP/ALB/RBP. Фасовка 1 мл x 1		Набор	2	74 900	149 800
23	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2 (Specific protein control serum Level 2)	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень№2) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/RF/CRP/ALB/RBP. Фасовка 1 мл x 1		Набор	2	74 900	149 800
<b>ИТОГО ВЫДЕЛЕННАЯ СУММА</b>							<b>3 771 600</b>

**Товар должен быть доставлен:** РК, ВКО, г. Семей, ул. Жамакаева, д. 100, КГП на ПХВ «Перинатальный центр города Семей», склад.

**Место предоставления (приема) документов:** РК, ВКО, г. Семей, ул. Жамакаева, д. 100, кабинет «Приемная».

**Окончательный срок подачи ценовых предложений:** до 13 часов 30 минут «24» июня 2021 года по адресу: РК, ВКО, г. Семей, ул. Жамакаева, д. 100, «Приемная»

**Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться:** в 15 часов 30 минут «24» июня 2021 года по следующему адресу: РК, ВКО, г. Семей, ул. Жамакаева, д. 100, кабинет «Конференц зал».

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8/7222/56-88-12, 8 /7222/56-89-53.



