

Протокол об итогах закупа № 13
«Диагностические реагенты расходные материалы и тест полоски»
(ОБЪЯВЛЕНИЕ № 13 от 02 марта 2022 г.)

г. Семей

«11» марта 2022г.

1. Комиссия в составе:

КАЖИБЕКОВА Г.Б. (Заместитель директора по лечебной части) – Председатель комиссии;
ДАНАНОВА А.Ж. (гл. акушерки) – заместитель председателя комиссии;
РАДАВЕЦКАЯ С.К. – (фармацевт) – член комиссии;
СТЕПАНЕНКО Г.Ю. (юрист) – секретарь комиссии.

«11» марта 2022г. в 15 часов 00 минут по адресу: РК, ВКО, г. Семей, ул. Жамакаева, д. 100, КГП на ПХВ «Перинатальный центр города Семей» Управления здравоохранения Восточно-Казахстанской области кабинет «Конференц зал» произвела процедуру рассмотрения (вскрытия) конвертов с заявками на участие в закупе **«Диагностические реагенты расходные материалы и тест полоски»:**

№ лота	Международное непатентованное название или состав	Характеристика препарата с указанием дозировки, концентрации и лекарственной формы	Поставка	Единица измерения	Количество	Цена	Сумма, выделенная для закупа, тенге
Реагенты и расходные материалы для автоматического анализатора критических состояний RapidPoint 500							
1	RAPIDPoint 500 Measurement Cartridge 250 (250 КЩС/ОКС/ЭЛЕКТРОЛ ИТЫ Rapidpoint 500 (250 иссл.))	Измерительный патрон, система RAPIDPoint 500 (250 проб), полный набор газов крови и СО-ох, включая лактат. Параметры :рН,рСО ₂ , рО ₂ , натрий(Na ⁺), калий(K ⁺), ионизированный кальций(Ca ⁺⁺), хлорид(Cl ⁻), глюкоза, лактат. СО- оксиметрия: tHb,sO ₂ , O ₂ Hb,COHb,MetHb,общий гемоглобин, неонатальный билирубин (nBili). Система выполняет измерения и определения на основании нормальной температуры 37,0 °С. Во время анализа пробы можно ввести значение фактической температуры пациента, чтобы система предоставила результаты по рН, рСО ₂ и рО ₂ с поправкой на температуру. Время получения анализа 60 сек. Автоматический QC или в ампулах QC. 3 уровневый QC. одноточечная калибровка 30 минут, двухточечная калибровка каждые 2 часа."	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Упаковка	3	838 500	2 515 500
2	RAPIDPoint 500 Measurement Cartridge 250 (250 КЩС/ОКС/ЭЛЕКТРОЛ ИТЫ Rapidpoint 500 (400 иссл.))	Измерительный патрон, система RAPIDPoint 500 (400 проб), полный набор газов крови и СО-ох, включая лактат. Параметры :рН,рСО ₂ , рО ₂ , натрий(Na ⁺), калий(K ⁺), ионизированный кальций(Ca ⁺⁺), хлорид(Cl ⁻), глюкоза, лактат. СО- оксиметрия: tHb,sO ₂ , O ₂ Hb,COHb,MetHb,общий гемоглобин, неонатальный билирубин (nBili). Система выполняет измерения и определения на основании нормальной температуры 37,0 °С. Во время анализа пробы можно ввести значение фактической температуры пациента, чтобы система предоставила результаты по рН, рСО ₂ и рО ₂ с поправкой на температуру. Время получения анализа 60 сек. Автоматический QC или в ампулах QC. 3 уровневый QC. одноточечная калибровка 30 минут, двухточечная калибровка каждые 2 часа."		Упаковка	2	854 620	1 709 240
3	RAPIDPoint 500 Measurement Cartridge 250 (250 КЩС/ОКС/ЭЛЕКТРОЛ ИТЫ Rapidpoint 500 (750 иссл.))	Измерительный патрон, система RAPIDPoint 500 (750 проб), полный набор газов крови и СО-ох, включая лактат. Параметры :рН,рСО ₂ , рО ₂ , натрий(Na ⁺), калий(K ⁺), ионизированный кальций(Ca ⁺⁺), хлорид(Cl ⁻), глюкоза, лактат. СО- оксиметрия: tHb,sO ₂ , O ₂ Hb,COHb,MetHb,общий гемоглобин, неонатальный билирубин (nBili). Система выполняет измерения и определения на основании нормальной температуры 37,0 °С. Во время анализа пробы можно ввести значение фактической температуры пациента,		Упаковка	1	1 058 200	1 058 000

		чтобы система предоставила результаты по рН, рСО2 и рО2 с поправкой на температуру. Время получения анализа 60 сек. Автоматический QC или в ампулах QC. 3 уровневый QC. одноточечная калибровка 30 минут, двухточечная калибровка каждые 2 часа."					
4	Wash/Waste (4 cartridge kit) (Картриджи для промывки (4 шт.))	"Патрон для промывки/слива.упаковка 4 патрона для промывки/слива 3.Каждый патрон рассчитан на использование в течение 10 дней с момента установки в анализатор. 4.Температура хранения картриджей до установки в анализатор - 2-25°С."		Упаковка	6	159 739	958 434
5	Бумага для термопринтера	Бумага для принтера		Рулон	6	21 295	127 770
Реагенты и расходные материалы к Автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660							
6	Реагент для определения Actin FS 10 x 2 мл (400 тестов)	Реагент для определения АКТИН FS к Автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660.Раствор, представляющий собой очищенные фосфатиды сои в эллаговой кислоте с добавлением гепес буфера (4-(2-гидроксиэтил)-1-пиперазинэтансульфоновая кислота), предназначен для определения АЧТВ - 10 флаконов с реагентом x10мл.	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Набор	3	44 015	132 045
7	Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл	Раствор, который инициирует реакцию коагуляции в методиках гемостаза к Автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660. Инкубация плазмы с оптимальным количеством фосфолипидов и поверхностным активатором приводит к активации факторов внутренней системы свертывания. Добавление ионов кальция запускает процесс свертывания; при этом измеряется время, ушедшее на образование фибринового сгустка. Материалы, поставляемые в наборе:10 флаконов с реагентом x15 мл		Набор	3	32 032	96 096
8	Реагент для определения Thromborel S 10 x 4 мл (400 тестов)	Человеческий тромбопластин содержащий кальций к Автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660. Назначение и применение: Тромборель S используется для определения протромбинового времени (ПВ) по Quick и, в комбинации с плазмой, дефицитной по определенным факторам, для определения активности факторов свертывания II, V, VII и X. Материалы, поставляемые в наборе:Упаковка на 10 флаконов с реагентом x 10 мл		Набор	3	42 414	127 242
9	Multifibren U 10 x 5 ml (Реагент для определения Multifibren U 10 x 5 ml) 500 тестов	Количественное определение фибриногена в плазме. Модификация метода Clauss. Цитратная плазма коагулирует в присутствии большого избытка тромбина. Здесь время свертывания в значительной степени зависит от содержания фибриногена в образце; вещества, ингибирующие тромбин (гепарин в концентрациях до 2 Ед/мл или гирудин в терапевтической дозе), не влияют на результаты тестирования. Реагенты Материалы, поставляемые в наборе Мультифибрен U 8 x 5 мл, код № OWZG или 14 x 2 мл, код № OWZG		Набор	3	86 873	260 619
10	Калибратор PT-Multi calibrator 6 x на 1 мл	Набор калибраторов, представляющий собой лиофилизированную человеческую плазму к Автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660 Материалы, поставляемые в наборе: 6 флаконов с калибраторами 1-6 x 1мл.		Набор	1	110 279	110 279
11	Control Plasma P 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл)	Контрольная плазма P (патология) (аттестована по параметрам: ПВ, АЧТВ, фибриноген, факторы II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, BT, антитромбин III, Протеин С, Протеин S, ProC Global/FV, ProC Ac R, альфа-2-антиплазмин, плазминоген, общая функция комплемента, С1-ингибитор, фактор Виллебранда) к Автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660		Набор	1	114 118	114 118
12	Control Plasma N 10 x for	Контрольная плазма N (норма) - аттестована по параметрам: ПВ, АЧТВ,		Набор	1	91 260	91 260

	1 ml (Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл)	ТВ, фибриноген, факторы II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, BT, анититромбин III, Протеин С, Протеин S, ProC Global/FV, ProC Ac R, альфа-2-антиплазмин, плазминоген, общая функция комплемента, С1-ингибитор, волчаночные антикоагулянты, фактор Виллебранда, ORKE41 к Автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660					
13	Реакционные кюветы, уп(3 x 1000 шт)	Реакционные пробирки, представляющие собой одноразовые пластиковые пробирки на 1мл - 3x1000шт.		Упаковка	3	366 306	1 098 918
14	Набор чашек для плазмы 3.5 мл, уп(3.5 млх 1000 шт)	Набор чашек для плазмы 3.5 мл, уп(3.5 млх 1000 шт) для автоматического коагулометра серии СА-660		Упаковка	1	79 935	79 935
15	Раствор чистящий СА Clean I 1 x 50мл	Раствор, представляющий собой гипохлорит натрия в воде - 1x50мл к Автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660		Упаковка	10	48 939	489 390
16	Раствор промывочный СА Clean II 1 x 500мл	Предназначен для промывания иглы пробозаборника аппарата к Автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660. Фасовка: уп. (1 x 500 мл)		Упаковка	2	122 351	244 702
Биохимический анализатор Dirui-CS-T 240							
17	С-реактивный белок (С-Reactive Protein) - CRP	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации С-реактивного белка в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Используют латексную частицу, которая сенсibiliзируется антителом против С-реактивного белка человека. Латексные частицы сталкиваются с С-реактивным белком в образце жидкости и образуют нерастворимый комплекс антиген-антитело и 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.	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Набор	5	205 400	1 027 000
18	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase)	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro 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 >1820ЕД/л; Трис Буфер 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 ммоль/л; НАДН >0.75 ммоль/л; α- кетоглутарат 36 ммоль/л. Содержит нереакционный		Набор	5	17 520	87 600

		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 (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.				
19	Аспаратаминотрансфер аза (Aspartate Aminotransferase)	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro 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 α-кетоглутарата в эфир уксусной кислоты и L-глутамат. Эфир уксусной кислоты восстанавливается малатдегидрогеназой в реагенте до L-яблочной кислоты. В это время НАДН окисляется до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости снижения значения абсорбции при 340 нм, измеряют активность 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; α-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 4×50 мл R2 1×50 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	5	17 520	87 600
20	Мочевина (Urea)	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 >800 ЕД/Л; NADH 0.35 ммоль/л; Аденозин дифосфат 1.5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреазы > 40000 ЕД/Л; α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность	Набор	5	33 360	166 800

		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. 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.					
21	Общий билирубин (Total Bilirubin) –TB	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro 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 образуетсяаза-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 570 нм. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на 750нм. 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 1x 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.	Набор	5		24 120	120 600
22	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 аминобензол сульфениевой кислотой в гиперщелочных и гиперкислых растворах, в результате чего образуется окрашенный азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм 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 1x3 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	Набор	5		24 120	120 600

		диапазону 15мм-25мм.					
23	Креатинин Creatinine	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.		Набор	3	12 300	36 900
24	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	5	12 360	61 800
25	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	1	129 720	129 720
26	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1)	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1», лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе 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. ACP. Фасовка 5 мл x 4		Набор	1	119 280	119 280

27	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 х 4		Набор	1	87 720	87 720
28	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 х 1		Набор	1	89 880	89 880
29	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 х 1		Набор	1	89 880	89 880
Тест-полоски							
30	Тест-полоски для проведения анализа мочи с помощью приборов CL-500	Тест-полоски для проведения анализа мочи с помощью приборов CL-500 глюкоза, белок, кетоны, нитриты, билирубин, уробилиноген, аскорбиновая кислота, скрытая кровь, лейкоциты, pH, удельный вес, кальций, микроальбумин. Комплектация: 100 шт./уп, пластмассовый пенал с влагопоглотителем Интерпретация результата: Качественный и полуколичественный анализ РЕАГЕНТЫ (по сухому содержанию): Глюкоза: Не более оксидаза глюкозы 800 МЕ; пероксидаза 200 МЕ; 4-аминоантиррин 0,08мг Билирубин: Не более 2, 4-дихлорбензол диазоний 14,3мг Кетоны: Не более нитропруссид натрия 30,0 мг Удельный вес: Не более бромгимол синий 0,4мг Кровь: Не более гидроперекись кумола 35,2мг; 3, 3', 5, 5' тетраметилбензидин 2,0мг pH: Не более бромксиленол синий 3,3мг; бромкрезоловый зеленый 0,2мг Белок: Не более тетрабромфенол голубой 0,36мг Уробилиноген: Не более соль быстрого голубого В 1,2мг Нитриты: Не более сульфаниламид 0,65 мг; N-этилендиаммоний дигидрохлорида 0,45мг Лейкоциты: Не более индоксилный эфир 29,6мг; соль диазония 14,8мг Креатинин: 3 5 - динитробензойная кислота 5 мг Кальций: комплексное соединение с о-крезолфталеином 2,5 мг Микроальбумин: тетрабромфенол голубой 0,25мг. Диапазон чувствительности: Билирубин: 8.6 – 17 мкмоль/л Удельная плотность: 1.000 – 1.030 Кровь: 5-10 эритроцитов на мкл pH: 5.0 – 9.0 Белок: 0.1 – 0.3 г/л альбумина Уробилиноген: 17 – 33 мкмоль/л Нитриты: 18 – 26 мкмоль/л Лейкоциты: 15 – 40 клеток/мкл гранулоцитов	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Упаковка	100	16 450	1 645 000

		Кетоны: 0,5 – 1,0 ммоль/л ацетоуксусной кислоты Глюкоза: 2,2 – 2,8 ммоль/л Креатинин: 2,0 – 3,6 ммоль/л Кальций: 2,0 – 2,5 ммоль/л ионов кальция Микроальбумин: 50-100 мг/л В 1 тубе – 100 тестов					
31	Тест полоски для системы мониторинга уровня глюкозы в крови Easy Touch Simple	Тест полоски для системы мониторинга уровня глюкозы в крови Easy Touch Simple, в упаковке 50 полосок		Упаковка	100	6 390	639 000
ИТОГО ВЫДЕЛЕННАЯ СУММА							13 723 128

2. Заявки на участие в закупе «**Диагностические реагенты расходные материалы и тест полоски**» способом запроса ценовых предложений представили следующие потенциальные поставщики:

№ п/п	Наименование потенциального поставщика	Адрес потенциального поставщика	Время
1	ИП «GroMax»	РК, г.Кокшетау, ул. Акана-Серы, 20б, каб.10	05.03.2022 11:53
2	ТОО «LabTest Diagnostics»	РК, г. Алматы, ул. Ырысты, 15	09.03.2022 08:47
3	ТОО «АлтайМедика»	РК, г. Усть-Каменогорск	10.03.2022 13:18
4	ТОО «QZMedical»	РК, г. Усть-Каменогорск	10.03.2022 13:20
5	ТОО «ADAL MEDICA KAZAKHSTAN»	РК, г. Семей, ул. Шуғаева, 6А	11.03.2022 08:14

3. Ценовые предложения следующих потенциальных поставщиков **оставлены без рассмотрения**, т.к. конверты предоставлены не в полном объеме, а именно отсутствие документов, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4, а также иных согласно «**Об утверждении Правил организации и проведения закупки 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**», утвержденных Постановления Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правил): НЕТ

4. Потенциальный поставщик представил следующие ценовые предложения:

№ лота	Международное непатентованное название или состав	Сумма, выделенная для закупки, тенге	ИП «GroMax»	ТОО «LabTest Diagnostics»	ТОО «АлтайМедика»	ТОО «QZMedical»	ТОО «ADAL MEDICA KAZAKHSTAN»
			1	2	3	4	5
1	RAPIDPoint 500 Measurement Cartridge 250 (250 КЩС/ОКС/ЭЛЕКТРОЛИТЫ Rapidpoint 500 (250 иссл.))	2 515 500	---	---	---	2 515 500	---
2	RAPIDPoint 500 Measurement Cartridge 250 (250 КЩС/ОКС/ЭЛЕКТРОЛИТЫ Rapidpoint 500 (400 иссл.))	1 709 240	---	---	---	1 709 240	---
3	RAPIDPoint 500 Measurement Cartridge 250 (250 КЩС/ОКС/ЭЛЕКТРОЛИТЫ Rapidpoint 500 (750 иссл.))	1 058 000	---	---	---	1 058 000	---
4	Wash/Waste (4 cartridge kit) (Картриджи для промывки (4 шт.))	958 434	---	---	---	958 434	---

5	Бумага для термопринтера	127 770	---	---	---	127 770	---
6	Реагент для определения Actin FS 10 x 2 мл (400 тестов)	132 045	---	---	132 045	---	---
7	Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл	96 096	---	---	96 096	---	---
8	Реагент для определения Thromborel S 10 x 4 мл (400 тестов)	127 242	---	---	127 242	---	---
9	Multifibren U 10 x 5 ml (Реагент для определения Multifibren U 10 x 5 ml) 500 тестов	260 619	---	---	260 619	---	---
10	Калибратор PT-Multi calibrator 6 x на 1 мл	110 279	---	---	110 279	---	---
11	Control Plasma P 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл)	114 118	---	---	114 118	---	---
12	Control Plasma N 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл)	91 260	---	---	91 260	---	---
13	Реакционные кюветы, уп(3 x 1000 шт)	1 098 918	897 000	---	1 098 918	---	---
14	Набор чашек для плазмы 3.5 мл, уп(3.5 млх 1000 шт)	79 935	---	---	79 935	---	---
15	Раствор чистящий CA Clean I 1 x 50мл	489 390	---	---	489 390	---	---
16	Раствор промывочный CA Clean II 1 x 500мл	244 702	---	---	244 702	---	---
17	C-реактивный белок (C-Reactive Protein) - CRP	1 027 000	---	1 027 000	---	---	---
18	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase)	87 600	---	87 600	---	---	---
19	Аспаратаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase)	87 600	---	87 600	---	---	---
20	Мочевина (Urea)	166 800	---	166 800	---	---	---
21	Общий билирубин (Total Bilirubin) –TB	120 600	---	120 600	---	---	---
22	Прямой билирубин (Direct Bilirubin) - DB	120 600	---	120 600	---	---	---
23	Креатинин Creatinine	36 900	---	36 900	---	---	---
24	Общий белок (Total Protein)	61 800	---	61 800	---	---	---
25	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)	129 720	---	129 720	---	---	---
26	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1)	119 280	---	119 280	---	---	---
27	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 2)	87 720	---	87 720	---	---	---
28	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control serum Level 1)	89 880	---	89 880	---	---	---
29	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2 (Specific protein control serum Level 2)	89 880	---	89 880	---	---	---

30	Тест-полоски для проведения анализа мочи с помощью приборов CL-500	1 645 000	---	---	---	---	1 645 000
31	Тест полоски для системы мониторинга уровня глюкозы в крови Easy Touch Simple	639 000	---	---	---	---	639 000

5. Комиссия по результатам оценки и сопоставления тендерных заявок, **РЕШИЛА:**

5.1. Признать победителем по закупу «**Диагностические реагенты расходные материалы и тест полоски**» способом запроса ценовых предложений:

№ лота	Победитель закупа
13	ИП «GroMax»

5.2. Заявки потенциальных поставщиков, предложения которых являются **вторыми** по предпочтительности после предложения победителя по закупу «**Диагностические реагенты расходные материалы и тест полоски**» способом запроса ценовых предложений по Лотам:

№ лота	Второй по предпочтительности после предложения победителя
13	ТОО «АлтайМедика»

5.3. На основании п.100 Правил, (в случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с пунктом 102 Правил, заказчик или организатор закупа принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа) признать победителем закупа следующего поставщика:

№ лота	Победитель закупа
1-5	ТОО «QZMedical»
6-12; 14-16	ТОО «АлтайМедика»
17-29	ТОО «LabTest Diagnostics»
30-31	ТОО «ADAL MEDICA KAZAKHSTAN»

5.4. Разместить данный протокол на интернет- ресурсе **Pcsemev.kz**, направить победителям уведомления об итогах закупа.

5.5. При вскрытии конвертов присутствовали представители потенциальных поставщиков: **НЕТ**

Председатель комиссии		КАЖИБЕКОВА Г.Б.
Заместитель председателя		ДАНАНОВА А.Ж.
Члены комиссии		РАДАВЕЦКАЯ С.К.
Секретарь комиссии		СТЕПАНЕНКО Г.Ю.