

Протокол итогов №5 закупок способом запроса ценовых предложений

согласно Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признаний, утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее Правила)

г. Караганда

13 апреля 2023 г.

1. КГП «Карагандинский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» управления здравоохранения Карагандинской области, находящийся по адресу г. Караганда, ул. Анжерская, 37 провел закупки способом запроса ценовых предложений по следующим позициям:

№ п/з	Наименование	Характеристика	Единица измерения			Количество единиц измерения	Сумма
			3	4	8		
1	Антител кардиолипиновый 2	Для серологической диагностики сифилитической инфекции по сыворотке крови методом реакции пресорбции. 10 ампул х 2 мл Раствор холин хлорида в 0,9% растворе натрия хлорида 2х5 мл; или 1х10 мл. 1000 определений	уп	46 900,00	1	46 900,00	
2	ЛОГ-Реагенты для автоматического гематологического анализатора Sysmex KX-21N " Япония						
3	Очищающий раствор (50 мл/уп) CELLCLEAN CL-50	Очищающий раствор (50 мл/уп) CELLCLEAN CL-50 Сильнощелочной очиститель, pH выше 12, содержащий гипохлорит натрия, используемый для удаления лизирующих реагентов, клеточных остатков и протеинов крови из гидравлической системы прибора.	уп	49 700,00	1	49 700,00	
	Бумага ЧЛ 57 мм, термо Paper Roll	Бумага ЧЛ 57 мм, термо Paper Roll	рол	760,00	30	22 800,00	

	Контрольная кровь EightCheck-N 3WP NORMAL 1* 1/5ml (Регистрация в РК)	Контрольная кровь EightCheck-N 3WP NORMAL 1* 1/5ml Контрольная кровь (норма) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам.	фл	15 400,00	3	46 200,00
4	Контрольная кровь EightCheck-L 3WP LOW 1* 1/5ml (Регистрация в РК)	Контрольная кровь EightCheck-L 3WP LOW 1* 1/5ml Контрольная кровь (низкий уровень) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам	фл	15 400,00	1	15 400,00
5	Контрольная кровь EightCheck-H 3WP Night 1* 1/5ml (Регистрация в РК)	Контрольная кровь EightCheck-H 3WP High 1* 1/5ml Контрольная кровь (высокий уровень) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам.	фл	15 400,00	1	15 400,00
6	ЛЮТ:Реагенты для гематологического анализатора BCC 3600 DIRUI		упк	43 890,00	5	219 450,00
7	Диллоент 20 л	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BCC-3600 по 3 популяциям. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°C. Стабильность вскрытого флякона 7 дней при температуре от 2 до 8°C уровень 1 - 2 мл	шт	43 846,00	1	43 846,00
8	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора Уровень 1. 1x2 мл	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BCC-3600 по 3 популяциям. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°C. Стабильность вскрытого флякона 7 дней при температуре от 2 до 8°C уровень 1 - 2 мл	шт	43 846,00	1	43 846,00
9	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора Уровень 2	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BCC-3600 по 3 популяциям. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°C. Стабильность вскрытого флякона 7 дней при температуре от 2 до 8°C уровень 2 - 2 мл	шт	43 846,00	1	43 846,00
10	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора Уровень 3	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BCC-3600 по 3 популяциям. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°C. Стабильность вскрытого флякона 7 дней при температуре от 2 до 8°C уровень 3 - 2 мл	шт	43 846,00	1	43 846,00
	ЛЮТ:Реагенты для автоматических биохимического анализа CS-T-240, биохимического анализатора Dirui DR-7000D, DIRUI					

11	Аспартат аминотрансфераза	<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 Федерации 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-пактата 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. Энзиматический пируват образца восстанавливается ЛДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста. Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 мкмоль/л; ЛДГ >1820ЕД/л; Трис Буфер 80 мкмоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 мкмоль/л; НАДН >0,75 мкмоль/л; α-кетоглутарат 36 мкмоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60-120 секунд. Фасовка R1 4х50 мл R2 1х50 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, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	21 775,00	6	130 650,00
12	Аспартат аминотрансфераза	<p>Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерации Клинической Химии (IFCC). Аспартатаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспартат 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 аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/л; L-аспартат 300 мкмоль/л; Трис Буфер >80 мкмоль/л; ЭДГА 5,0 мкмоль/л Трис Буфер >80 мкмоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа >1635 ЕД/л; α-кетоглутарат 36 мкмоль/л; НАДН >0,75мкмоль/л; Трис Буфер >80 мкмоль/л; ЭДГА 5,0 мкмоль/л.Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 120-180 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/л. Фасовка R1 4х50 мл R2 1х50 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, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона и допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штирих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	21 775,00	7	152 425,00

Щелочная фосфатаза

13	Амилаза	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> активности щелочной фосфатазы в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. ШФ в образце катализирует гидролиз RNPP для формирования Р-нитрофенолата и фосфатной кислоты, что вызывает повышение значения абсорбции света при 405нм. Активность щелочного фосфата образца рассчитывается при измерении скорости повышения абсорбционной способности при 405нм. Компоненты:</p> <p>Реагент 1 - Магния ацетат 3,0 ммоль/л; Цинка сульфат 1,5 ммоль/л; ХЭДГА 3,0 ммоль/л; Буфер АМР 420 ммоль/л. Реагент 2 - р-нитробензол фосфатная кислота 81,5 ммоль/л; Буфер АМР 420 ммоль/л. Содержит нереактивный заполнитель и стабилизатор.</p> <p>Линейный диапазон настоящего реагента – 0~850 ед/л.. Продолжительность теста 60~120 секунд. Фасовка R1 4×50 мл R2 1×50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 671. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный шприц кол, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Шприц кол флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения шприц кола. Расстояние между дном флакона и шприц колом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	уп	21 775,00	8	174 200,00
14		<p>Реагент применяется для лабораторного квантитативного определения активности амилазы в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе CS-T240. Данный реагент действует методу, рекомендованному Международной Федерацией клинической химии (IFCC), этилен-рNPr-G7 (E-pNPr-G7) принимается в качестве субстрата для проктографации разложения эктозимата. Компоненты: Реагент 1-сукината для проктографации разложения эктозимата. Компоненты: Реагент 1-Глюкозилаза >4500 У/л.; Сульфат магния 10 ммоль./л.; Хлорид натрия 50 ммоль./л.; Буфер НЕРЕС 50 ммоль./л. Реагент 2 - Е рNPr-G7 5,5 ммоль./л.; уфер НЕРЕС 50 ммоль./л.; Хлорид натрия 50 ммоль./л.; Компоненты не могут быть взаимозаменены в различных комплектах. Время тестирования 60 сек. Линейный диапазон реагента: свыше 1500 У/л. Фасовка R1 4×50 мл. R2 1×50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 783. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный шприц кол, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Шприц кол флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения шприц кола. Расстояние между дном флакона и шприц колом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	уп	313 677,00	4	1 254 708,00

Handwritten signatures in blue ink are placed over the bottom left portion of the table, covering the area from row 14 down to the bottom of the page.

15	Холестерин липопротеинов высокой плотности	<p>Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации глюкозы, содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе CS-T240. Глюкоза в образце при активации гексокиназой (HK) и глюкозой - 6 - фосфат дегидрогеназой (G6PDH), вступает в реакцию с АТР, в результате чего образуется глюкоза - 6 - фосфат и аденоzin дифосфат. Глюкоза - 6 - фосфорная кислота окисляется в 6 - фосфат глюкозу в жирах, а в это время NAD в реагенте восстанавливается до NADH, вызывая повышения значения абсорбции света при 340 нм. Значение NADH пропорционально количеству глюкозы. Расчет концентрации глюкозы осуществляется за счет измерения изменения значения абсорбции при 340 нм. Компоненты: Реагент 1 - Трифосфаденин 1,30 ммоль/л; Гексокиназа >1500 ед/л; G-6-PDH >2500 ед/л; буфер 50 ммоль/л. Реагент 2 - NADH 0,65 ммоль/л; Буфер 50 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Длительность теста 300~600 секунд. Линейный диапазон составляет 0-40 мкмоль на л (720мг/дл). Фасовка R1 4×50мл R2 1x 50мл. 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, дата производства реагента, дата 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>	17 447,00	7	122 129,00
16		<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антгилиприном с образованием H2O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце, поэтому измерение окончательного объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантгилиприн 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 1 кед/л; Холестерин стераза 1 кед/л; Пероксидаза 4 кед/л; Неконное ПАВ 0,5%; Соседние полимера Необходимое количество: Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2 - DSBMG 1,2%; Неконное ПАВ 0,5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Длительность 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 мг/дл; Фасовка R1 3×50 мл R2 2×25 мл. Количество тестов в упаковке не менее 366. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата 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>	43 392,00	5	216 960,00

Холестерин липопротеинов низкой плотности

17	247 459,00	5	1 237 295,00	УП
Холестерин липопротеинов низкой плотности	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПН-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с аналиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антриптином с образованием H_2O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волнны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантриптин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 500 единиц; Нейлонное ПАВ 0,5%; Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2-DSBmT 1,2%; Нейлонное ПАВ 0,5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-450 мг/дл; Фасовка R1 3×50 мл R2 2×25 мл. Количество тестов в упаковке не менее 366. 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>			
Общий белок	УП	15 368,00	5	76 840,00
Общий белок	УП	15 368,00	5	76 840,00

Общий холестерин

уп

19	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего холестерина в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопротеинлипазы в реагенте селективно катализируется и гидролизуется в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате общий холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с гидроксисибензойной кислотой и 4-амино-антгилипирином с образованием H ₂ O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волн позволяет рассчитать концентрацию общего холестерина в сыворотке. Компоненты: Реагент 1- Липопротеинлипаза > 300 ЕД/Л; Пероксидаза > 750 ЕД/Л; р-идроксисибензойная кислота 45 мкмоль/л; Тритон X-100 0,3%; Буфер 50 мкмоль/л. Реагент 2 - 4аминоантгилипирин 0,3 мкмоль/л; Холестериноксидаза > 300 ЕД/Л; Буфер 50 мкмоль/л. Содержит нереактивный заполнитель и стабилизатор. Продолжительность реакции 5~10 минут. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-20 мкмоль/л (77,4 мг/дл). 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.	52 353,00	5	261 765,00
20	Триглицериды Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации триглицеридов в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Триглицериды в образце катализируются липопротеин липазой (LPL) и гидролизуются в глицерин и свободную жирную кислоту, под воздействием глициректиналиказы (GK) и аденоозин трифосфата (АТР) образуется глицерин фосфат оксидазы (GPO), фосфорилируется в 3'-глициерофосфат. Под действием глицерин фосфат оксидазы (GPO), он вступает в реакцию с кислородом, в результате чего образуется пероксид водорода и дигидроксисиестер фосфат. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригиналного материала и 4-амино-антгилипирином с образованием H ₂ O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего триглицеридов в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию триглицеридов. Компоненты: Реагент 1- Липопротеин липаза (LPL) >1250 ЕД/Л; АТР 0,70 мкмоль/л; ЭДТА 10 мкмоль/л; ТООС 1,875 мкмоль/л; Сульфат магния 12,5 мкмоль/л; GPO >5000 ЕД/Л; Глициректиналиказа (GK) >1250 ЕД/Л; Буфер 100 мкмоль/л. Реагент 2 - РОД>750 ЕД/Л; ЭДТА 10 мкмоль/л; 4-аминоантгилипирин 2 мкмоль/л; Буфер 100 мкмоль/л. Содержит нереактивный заполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-9,0 мкмоль/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.	60 997,00	5	304 985,00

21	Мочевина BUN	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации мочевины в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе CS-T240. Мочевина в образце, катализированная уреазой в реагенте, вступает в реакцию с волой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и α -кетоглутаровая кислота в реагете при катализе глутамата децидрогеназы (ГДГ) 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 децидрогеназа >800 ЕД/л; NADH 0,35 ммои/л; Аденозин дифосфат 1,5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. Реагент 2 - Трис буфер 115 ммоль/л; Уреаза > 4000 ЕД/л; α -кетоглутаровая кислота 7,5 ммоль/л. Содержит неракционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-35 ммоль/л (зато мочевины 98 мг/дл). Фасовка R1 4x50 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 флаакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флаакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	уп	41 460,00	5	207 300,00
22	Антибактериальный безфосфорный дeterгент CS-500	Антибактериальный промывочный раствор без фосфора для биохимического анализа CS-T240. Фасовка 500мл	уп	69 359,00	2	138 718,00
23	Щелочной дeterгент-	Промывочный щелочной раствор для биохимического анализатора CS-T240. Фасовка 2000мл.	уп	69 359,00	2	138 718,00
24	Сыворотка для клинико-химической калибровки Уровень 1	Калибровочный материал Уровень 1 для биохимических анализаторов 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	уп	161 240,00	1	161 240,00
25	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований Уровень 1», лиофилизованный 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	уп	148 256,00	1	148 256,00

		Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровня 2», лиофилизованный препарат от светло-желтого до светло-коричневого цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе CS-T240 для следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHF, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBsH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn-Pe, TIBC, ACP. Фасовка 5 мл х 4	уп			
26		ЛЮГ: Анализатор флуоресцентный Alere Rima		набор	109 034,00	1	109 034,00
27		Alere Rima CD4 Test Bead stanlard- контрольные катриджи с флуоресцентными микрогранулами для измерения нормального и низкого уровня CD4	Контроль для определения СД4	набор	75 000,00	2	150 000,00
		ЛЮГ:Наборы и расходный материал для ПЦР-анализатора	"CFX96" BIO-RAD				
28		Набор реагентов для выявления ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.	Набор реагентов для определения ДНК <i>Chlamydia trachomatis</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль; Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (выявление 100 копий ДНК в пяти образцах): 100 %. Специфичность: по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «F-AM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Q iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «Д1-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизиранная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипироваными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	набор	74 170,00	4	296 680,00
29		Набор реагентов для выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.	Набор реагентов для определения ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (предел обнаружения) – выявление 100 копий ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) – 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции	набор	74 170,00	4	296 680,00

	<p>«FAM», «ROX». Определение Ст возбудителя, Ст ВКО, вычисление (Ст ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрацией амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. 1. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ПРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипироваными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>		

31	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.	Набор реагентов для определения ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль: Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> (по стандартной панели предприятия орнитатных ДНК-экстрактов) - 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 никлов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с реестрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДГ-96» или их аналогами.. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (ПРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стриризованными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.	набор			
32	Набор реагента для выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.	В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль: Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> (по стандартной панели предприятия орнитатных ДНК-экстрактов) - 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 никлов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ПРС), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стриризованными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток.	набор	74 170,00	4	296 680,00

	Набор реагентов для выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток для последующего анализа методом ПЦР в режиме реального времени 96 определений	набор			
33	Набор реагентов для выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток для последующего анализа методом ПЦР в режиме реального времени 96 определений				
	Логотип: Диагностика сифилиса				
	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к Теролепту pallidum 12х8 опр.				
34	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к Теролепту pallidum 12х8 опр. Набор, основой которого являются рекомбинантные антигены Теролепта pallidum, иммобилизованые на поверхности лунок полистиролового разборного планшета (стрипов) и входящие в состав конькотага. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и лихораде человека специфические иммуноглобулины классов M, G и A к Теролепту pallidum за счёт их одновременного взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунок стрипов и входящими в состав конькотага. Один набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроль. Возможны 12 независимых постановок ИФА, при каждой из которых 3 лунки используются для постановки контролей. Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конькотага в лунки планшета. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Укомплектованность наборов разовыми емкостями для растворов, наконечниками для пипеток, клейкой пленкой для планшетов. Допускается транспортирование при температуре до 25°C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев; Суммарное время инкубации: 1 час 25 минут.	набор			
	Лабораторное стекло, посуда и прочее лабораторное имущество				
35	Стекла по кровные 24 x 24 мм № 100	уп.	460,00	5	2 300,00

	Стекло предметное со штифтом зажимами	сошлифованными краями, с полосой для записи		шт.	13,50	500	6 750,00
36				шт.			
37	Фильтровальные тест бланки (сухая капля)	Фильтровальные тест бланки (сухая капля)		шт.	295,00	700	206 500,00
38	Микротробирки для ИФА, ПЦР Наконечники 0-200 мкл (желтые)	уп/1000 шт.		уп.			
39	ЛОГИК зделия для сбора и транспортировки мочи Стерильный контейнер для взятия мочи	Со встроенным устройством для переноса мочи в вакуумную пробирку Для одноразового использования, совместимо со пробирками для транспортировки мочи. Объем 120мл. Упаковка: 100шт		шт	204,00	3000	612 000,00
40	Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (реакции RealBlast ДНК ВГР-1,2) (комплект 1)	Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроля. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (определение 100 копий ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов образах) - 100 %. Специфичность определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов (по стандартной панели предприятия производителя ДНК-экстрактов) - 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ст возбудителя, Ст ВКО, вычисление (Ст ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл, Готовая реакционная смесь для ПЦР (ТРС), лиофилизированная – 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.		шт	81 820,00	4	327280
41	Вата медицинская гигроскопическая хирургическая хлопковая нестерильная	Вата медицинская гигроскопическая хирургическая хлопковая нестерильная 100 гр	штука	штука	279	100	27900

42	Бинт марлевый медицинский, нестерильный размерами 7м x 14см	размерами 7м x 14см	штука	141	100	14100
43	Реагенты для проведения ДЭН					
44	Тест-система иммуноферментная для определения антител к вирусу гепатита С (HCV) в сыворотке или плазме крови человека "Murex ANTI-HCV" (version4.0)	480 определений	уп			
45	Тест-система иммуноферментная для определения антител к Тиропетта pallidum, в сыворотке или плазме крови человека "JCE SYRPHLIS"	480 определений	уп	311000,0	1	311 000,00
46	Набор для самотестирования на ВИЧ. Набор реагентов иммунохроматографический экспресс-тест для определения антител к ВИЧ-1 и 2 типов (ВИЧ-1, ВИЧ-2) в околодесневой жидкости	480 определений	уп	389000,0	1	389 000,00
	ИТОГО			292280,0	1	292 280,00

2. Потенциальными поставщиками представлены следующие ценовые предложения:

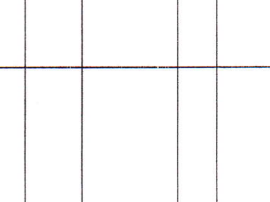
№	Наименование поставщика	Адрес	Дата и время предоставления ценового предложения
1	ТОО «БионМедСервис»	г.Караганда, пр.Строителей стр.б.	03.04.2023 года в 10:33 ч.
2	ТОО «ДиАКиГ»	г. Караганда, район Элихан Бекейхан, микрорайон 19, строение 40А	05.04.2023 года в 8:57 ч
3	ТОО «ТриМедика»,	г.Алматы, Бостандыкский район, ул. Тимирязева, дом№42/15, офис 11.	06.04.2023 года в 12:06 ч.

4	ТОО «Halyk Medical Company»	г.Алматы, мележский район, улица Гурилева, дом 106А.	06.04.2023 года в 12:10 ч.
5	ПК «Виганова»	г. Караганда, ул.Абая, строение 71	06.04.2023 г. в 15:36 ч.
6	ТОО «LabMedtech»	г.Астана, ул. Кешек батыра,5	06.04.2023 г. в 15:38 ч.
7	ТОО «Rogers Pharma»	г.Алматы, мкрн Мирас,157 н.п. 819	06.04.2023 г. в 16:59 ч.
8	ТОО «ЛОКАЛ ФАРМ»	г.Астана, проспект Сарыарка 31/2, ВП-32.	06.04.2023 в 17:00 ч.

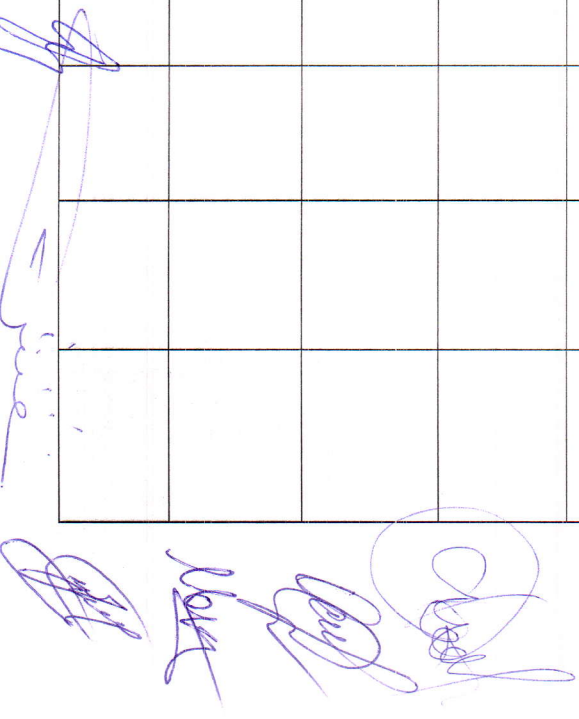
3. Потенциальными поставщиками представлены следующие ценовые предложения, в тг:

№ лот а	Наименование	ТОО БионМед Сервис	ТОО «ДиАКИТ »	ТОО «ГриМе дика»	ТОО «Halyk Medical Company»	ТОО «LabMe dtech»	ТОО «Rogers Pharma»	ПК «Виганова »
1	Антиген кардиолипиновый	19 000						
2	ЛОГ: Реагенты для автоматического гематологического анализатора " Sysmex KX-21N " Япония							
3	Очищающий раствор (50 мл/уп) CELLCLEAN CL-50	48 800						
4	Бумага ЧП 57 мм,термо Paper Roll 1/5ml (Регистрация в РК)	14 500						
5	Контрольная кровь EightCheck-N 3WP NORMAL 1 * 1/5ml (Регистрация в РК)	14 500						

6	Контрольная кровь EightCheck-N 3 WWP Nigh 1* 1/5ml (Регистрация в РК)	14 500				
7	ЛЮТ:Реагенты для гематологического анализатора BCC 3600 DIRUI Дилюент 20 л	43 890	43 800			
8	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора Уровень 1. 1x2 МЛ	43 846	43 800			
9	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора Уровень 2	43 846	43 800			
10	Контрольный материал для автоматического гематологического анализа Уровень 3	43 846	43 800			
	ЛОТ:Реагенты для автоматических биохимического анализатора CS-T-240, биохимического анализатора Dirui DR-7000D, DIRUI					
11	Аланин Аминотрансфераза	21 775	21 720			
12	Аспартат аминотрансфераза	21 775	21 720			
13	Щелочная фосфатаза	21 775	21 720			
14	Амилаза	313 677	313 600			
15	Глюкоза-Оксидаза	17 447	17 400			
16	Холестерин липопротеинов высокой плотности	43 392	43 320			
17	Холестерин липопротеинов низкой плотности	247 459	247 400			
18	Общий белок	15 368	15 300			
19	Общий холестерин	52 353	52 300			


	Триглицериды	60 997	60 920	
20				
21	Мочевина BUN	41 460	41 400	
22	Антибактериальный безфосфорный детергент CS-500	69 359.	69 300	
23	Щелочной дезтергент-	69 359	69 300	
24	Сыворотка для клинико-химической калибровки Уровень 1	161 240	161 200	
25	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1	148 256	148 200	
26	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2	109 034	109 000	
27	ЛОГ: Анализатор флуоресцентный Alere Pima Alere Pima CD4 Test Bead standard-контрольные катриджи с флуоресцентными микротранулями для измерения нормального и низкого уровня CD4			75 000
28	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Clamydia trachomatis</i> методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.	45 000	74 000	
29	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.		74 000	
30	Набор реагентов для выявления ДПК <i>Mycoplasma genitalium</i> методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.		74 000	
31	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.		74 000	
32	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.		74 000	



Лебедев

33	Набор реагентов для выделения ДНК из сокровей эпителиальных клеток для последующего анализа методом ПЦР в режиме реального времени №6 определений		35 700
34	ЛЮТ: Диагностика сифилиса		
35	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к Тероплита pallidum 12х8 опр.	20 000	
36	Лабораторное стекло, посуда и прочее лабораторное имущество		
37	Стекла покровные 24 x 24 мм № 100	440	
38	Стекло предметное сошлифованными	11	
39	Фольгированные тест бланки (сухая капля)		
40	Микропробирки для ИФА, ПЦР Наконечники 0-200 мкл (желтые)	1 700	
41	ЛЮТ: Изделия для сбора и транспортировки мочи Стерильный контейнер для взятия мочи	3 000	
42	Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (Реалвест ДНК ВПГ-1,2) (комплект 1)	81 700	
43	Вата медицинская гигроскопическая хирургическая хлопковая нестерильная 7м x 14см	310 000	

Согласовано
дата: 10.07.2018
руководитель: А.И. Краснов

44

				388 000	
45	Тест-система иммуноферментная для определения антител к вирусу гепатита С (HCV) в сыворотке или плазме крови человека "Микс ANTI-HCV" (version4.0)			291 000	
46	Набор для самотестирования на ВИЧ. Набор реагентов иммунохроматографический экспресс-тест для определения антител к ВИЧ-1 и 2 типов (ВИЧ-1, ВИЧ-2) в окололесневой жидкости			3 800	

4. Представители, участвовавшие в процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками: ОТСУТСТВОВАЛИ.

Наименование местонахождение потенциального поставщика	Номер лота	Заявленная цена(тенге)	Заявленное наименование	Торговое название	Сумма договора
---	------------	---------------------------	----------------------------	----------------------	----------------

В соответствии со 2 абзацем пунктом 139 Главы 10 Правил по лотам №1,2,4,5,6 признать победителями закупа следующих потенциальных поставщиков. *Справочно: (абзац 2 п. 139 Главы 10 В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с пунктом 141 настоящих Правил, заказчик или организатор закупа принимают решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа).*

В соответствии с пунктом 139 Главы 10 Правил по лотам №28 признать победителями закупа следующих потенциальных поставщиков *Справочно: (п. 139 Главы 10 Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение.)*

ТОО «БионМедСервис» г.Караганда, пр.Стоителей стр.6.	1	19 000	Диагностикum «Антител кардиолипиновый для реакции микропрепарата»	19 000	
	2	48 800	Гематологический реагент CELLICLEAN 50 мл (Очищающий раствор)	48 800	
	4	14 500	Стандартный контрольный раствор EightCheck 3WP NORMAL	43 500	
	5	14 500	Стандартный контрольный раствор EightCheck 3WP LOW	14 500	
	6	14 500	Стандартный контрольный раствор EightCheck 3WP High)	14 500	
	28	45 000	Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis методом ПЦР в режиме реального времени «Идиотифика Chlamydia trachomatis	180 000	
Итого					320 300

В соответствии с пунктом 2 абзацем пунктом 139 Главы 10 Правил по лотам №35,36 признать победителями закупа следующих потенциальных поставщиков. Справочно: (абзац 2 п. 139 Главы 10 В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого предста~~лены~~ в соответствии с пунктом 141 настоящих Правил, заказчик или организатор закупа принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупки).

В соответствии с пунктом 139 Главы 10 Правил по лотам №38 признать победителями закупа следующих потенциальных поставщиков Справочно: (п. 139 Главы 10 Победителем признается по~~т~~енциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение.).

ТОО «ДиАКиТ» район Әлихан Бейхан, микрорайон 19, с. Троение 40А	35	440	Стекла покровные 24*24 мм №100	2 200
---	----	-----	--------------------------------	-------

36	11	Стекло предметное шлифованными краями	25*75*2 мм со	5 500
38	1700	Наконечники 0-200 мкл (желтые) уп/1000 шт	42 500	

Итоги

В соответствии с пунктом 139 Главы 10 Правил по лотам №7,8,9,10,11,12,13,14,15,16,17,18,19,20,21,22,23,24,25,26 признать победителями закупа следующих потенциальных поставщиков Справочно: (п. 139 Главы 10 Победителем признается по~~т~~енциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение.).

ТОО «Halyk Medical Company» г.Алматы, мкрн Медеуский район, улица Гурильева, дом 10А.	7	43 800	Diluent/ Дилюент Расходные материалы для гематологического анализатора BCC-3600	219 000
	8	43 800	Control for Automatic Hematology Analyzer (3-Part) LEVEL1/ Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part (Level1)). Расходные материалы для гематологического анализатора BCC-3600	43 800
	9	43 800	Control for Automatic Hematology Analyzer (3-Part) LEVEL2/ Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic	43 800

50 200

		Hematology	3-part (Level2)).	Расходные
		материалы	для	гематологического
10	43 800	анализатора BCC-3600		
		Control for Automatic Hematology Analyzer (3-Part) LEVEL3/ Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part (Level3)).		43 800
		материалы для гематологического		
		анализатора BCC-3600		
11	21 720	AL/T/ Аланинтрансфераза для анализатора биохимического автоматического CS-T240		130 320
12	21 720	AST/Аспартатаминотрансфераза для анализатора биохимического автоматического CS-T240		152 040
13	21 720	ALP/ Целочная фосфатаза для анализатора биохимического автоматического CS-T240		173 760
14	313 600	AMY/ Амилаза для анализатора биохимического автоматического CS-T240		1 254 400
15	17 400	GLU-OX/Глукоза –оксидаза для анализатора биохимического автоматического CS-T240		121 800
16	43 320	HDL-C/ Холестерин липопротеинов высокой плотности для анализатора биохимического автоматического CS-T240		216 600
17	247 400	LDL-C/ Холестерин липопротеинов низкой плотности		1 237 000
18	15 300	PR/ Общий белок для анализатора биохимического автоматического CS-T240		76 500
19	52 300	TC/ Общий холестерин для анализатора биохимического автоматического CS-T240		261 500
20	60 920	TG/ Триглицериды для анализатора биохимического автоматического CS-T240		304 600
21	41 400	UREA/BUN/ Мочевана для анализатора биохимического автоматического CS-T240		207 000
22	69 300	Standard Solution/ Стандартный раствор для анализа тора биохимического автоматического CS-T240		138 600
23	69 300	CS/ Целочной дегтергент для анализатора биохимического автоматического CS-T240		138 600
24	161 200	Clinical chemical calibration serum/ Сыворотка для клинико-химической калибровки для анализатора биохимического автоматического CS-T240		161 200
25	148 200	Clinical chemical quality control serum (Level1)/ Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 для анализатора биохимического автоматического CS-T240		148 200
26	109 000	Clinical chemical quality control serum (Level2)/ Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 для анализатора биохимического автоматического CS-T240		109 000

Итого

5 181 520

В соответствии со 2 абзацем пунктом 139 Главы 10 Правил по лотам №29,30,31,32,33,34,40 признать победителями закупа следующих потенциальных поставщиков. Справочно: (абзац 2 п. 139 Главы 10 В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого предоставлены в соответствии с пунктом 141 настоящих Правил, заказчик или организатор закупа принимают решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа).

ПК «Витанов-а» г. Караганда, ул.Абая, строение 71	29	74 000	Набор реагентов для выявления ДНК Ureaplasma urealyticum методом ПЦР в режиме реального времени. (РеалБест ДНК Ureaplasma urealyticum) (комплект 1)	296 000
30	74 000	Набор реагентов для выявления ДНК Mycoplasma genitalium методом ПЦР в режиме реального времени. (РеалБест ДНК Mycoplasma genitalium) (комплект 1)	296 000	
31	74 000	Набор реагентов для выявления ДНК Trichomonas vaginalis методом ПЦР в режиме реального времени. (РеалБест ДНК Trichomonas vaginalis) (комплект 1)	296 000	
32	74 000	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae методом ПЦР в режиме реального времени. (РеалБест ДНК Neisseria gonorrhoeae) (комплект 1)	296 000	
33	35 700	Набор реагентов для выделения ДНК из клинических образцов (РеалБест ДНК-Экспресс)	357 000	
34	20 000	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к Теропептидному (Рекомбинант антигидрум-суммарные антигены) (комплект 1, комплект 2, комплект 3)	100 000	
40	81 700	Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимаргной цепной реакции в режиме реального времени (РеалБест ДНК ВИГ-1,2) (комплект 1)	326 800	
Итого				1 967 800
В соответствии со 2 абзацем пунктом 139 Главы 10 Правил по лотам №43,44,45 признать победителями закупа следующих потенциальных поставщиков. Справочно: (абзац 2 п. 139 Главы 10 В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого предоставлены в соответствии с пунктом 141 настоящих Правил, заказчик или организатор закупа принимают решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа).				
ТОО «LabMedtech» г.Астана, ул. Кешек батыра,5	43	310 000	Планшет с 96 лунками, которые покрыты ВИЧ антигеном, 5 планшетов	310 000
	44	388 000	Планшет, содержащий 96 лунок, покрытых очищенным HCV антигеном, 5 планшетов	388 000
	45	291 000	Планшет с 96 лунками, которые покрыты смесью анти-человеческих IgG и IgM, а также рекомбинантным антигеном T. Pallidum, 5 планшетов	291 000
Итого				989 000
В соответствии со 2 абзацем пунктом 139 Главы 10 Правил по лотам №46 признать победителями закупа следующих потенциальных поставщиков. Справочно: (абзац 2 п. 139				

Глава 10 В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого предстаизлены в соответствии с пунктом 141 настоящих Правил, заказчик или организатор закупа принимают решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа.

ТОО «Rogers Pharma» г.Алматы, мкрн Мира, 157 н.п. 819	46	3 800	Набор для самотестирования на ВИЧ OraQuick HIV Self-Test	4 560 000
--	----	-------	--	-----------

Итого 4 560 000

В соответствии со 2 абзацем пунктом 139 Главы 10 Правил по лотам №27 признать победителями закупа следующих потенциальных поставщиков. Справочно: (абзац 2 п. 139 Главы 10 В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого предстаизлены в соответствии с пунктом 141 настоящих Правил, заказчик или организатор закупа принимают решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа).

ТОО «ЛОКАЛ ФАРМ» г.Астана, проспект Сарыарка 31/2, ВП-32.	27	75 000	Pima Bead standard - контрольные катриджи с флуоресцентными микрогранулами для измерения нормального и низкого уровня CD4	150 000
--	----	--------	---	---------

Итого

5. В соответствии с пунктом 140 Главы 10 Правил признать закуп по лоту №3,37,39,41,42 несостоявшимся по причине отсутствия ценовых предложений.

Подписи комиссии:

Председатель комиссии

- Сагимбаев Б. Ж.

Члены комиссии

Секретарь комиссии:

- Шкяревич И.В.