

Протокол итогов №5 закупки способом запроса ценовых предложений

согласно Правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема безглатной 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 признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее Правила)

г. Караганда

13 апреля 2023 г.

1. КТП «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:

№ лота	Наименование	Характеристика	Единица измерения	цена	Количество в единице	Сумма
			4	8	9	10
1	Антиген кардиолипидный	Для серологической диагностики сифилигической инфекции по сыворотке крови методом реакции преципитации. 10 ампул х 2 мл Раствор холин хлорида в 0,9% растворе натрия хлорида 2x5 мл; или 1x10 мл. 1000 определений	уп	46 900,00	1	46 900,00
2	Очищающий раствор (50 мл/уп) CELL-CLEAN CL-50	Очищающий раствор (50 мл/уп) CELL-CLEAN CL-50 Сильнощелочной очиститель, pH выше 12, содержащий гипохлорит натрия, используемый для удаления лизирующих реагентов, клеточных остатков и протеннов крови из гидравлической системы прибора.	уп	49 700,00	1	49 700,00
3	Бумага ЧЛ 57 мм,термо Paper Roll	Бумага ЧЛ 57 мм,термо Paper Roll	ролл	760,00	30	22 800,00

4	Контрольная кровь EightCheck-N 3WP NORMAL 1* 1/5ml (Регистрация в РК)	Контрольная кровь EightCheck-N 3WP для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам.	фл	15 400,00	3	46 200,00
5	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
6	Контрольная кровь EightCheck-N 3WP High 1* 1/5ml (Регистрация в РК)	Контрольная кровь EightCheck-N 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
7	ЛОТ-Реагенты для гематологического анализатора ВСС 3600 DIRU1 Длительн 20 л		упк	43 890,00	5	219 450,00
8	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора Уровень 1. 1x2 мл	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3600 по 3 параметрам. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°С. Стабильность вскрытого флакона 7 дней при температуре от 2 до 8°С 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 ВСС-3600 по 3 параметрам. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°С. Стабильность вскрытого флакона 7 дней при температуре от 2 до 8°С 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 ВСС-3600 по 3 параметрам. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°С. Стабильность вскрытого флакона 7 дней при температуре от 2 до 8°С Уровень 3 - 2 мл	шт	43 846,00	1	43 846,00
	ЛОТ-Реагенты для биохимического анализатора CS-T-240, биохимического анализатора Digi DR-7000D, DIRU1					

Щелочная Фосфатаза	<p>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 405nm. Активность щелочного фосфата образца рассчитывается при измерении скорости повышения абсорбционной способности при 405nm. Компоненты: Реагент 1 - Матния апетат 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. Содержит неактивный заподилитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента – 0–850 ед/л. Продолжительность теста 60–120 секунд. Фасовка R1 4x50 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 загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	УП	21 775,00	8	174 200,00
Амилаза	<p>Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности а-амилаза в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе CS-T240. Данный реагент действует методом, рекомендованному Международной федерацией клинической химии (IFCC), этилен-rNP-G7 (E-rNP-G7) принимается в качестве субстрата для предотвращения разложения энтонзима. Компоненты: Реагент 1- Глюкозидаза >4500 у.л.; Сульфат магния 10 ммоль/л.; Хлорид натрия 50 ммоль/л.; Буфер НЕРЕС 50 ммоль/л. Реагент 2 - E rNP-G7 5,5 ммоль/л.; уфер НЕРЕС 50 ммоль/л.; Хлорид натрия 50 ммоль/л.; Компоненты не могут быть взаимозаменяемы в различных комплектах. Время тестирования 60 сек. Линейный диапазон реагента: свыше 1500 у/л. Фасовка R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 783. 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 загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	УП	313 677,00	4	1 254 708,00

15	Глюкоза-Оксидаза	<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-1740. Глюкоза в образце при активации глюкокиназой (НК) и глюкозой - 6 - фосфат дегидрогеназой (G6PДН), вступает в реакцию с АТФ, в результате чего образуется глюкоза - 6 - фосфат и аденозин дифосфат. Глюкоза - 6 - фосфорная кислота окисляется в 6 - фосфат глюкозу в жирах, а в это время НАД в реагенте восстанавливается до НАДН, вызывая повышения значения абсорбции света при 340 нм. Значения НАДН пропорционально количеству глюкозу. Расчет концентрации глюкозы осуществляется за счет измерения изменения значения абсорбции при 340 нм. Компоненты: Реагент 1 -1-Рифосаденин 1.30 ммоль/л; Текскокиназа >1500 ед/л; G-6-PДН >2500 ед/л; Буфер 50 ммоль/л. Реагент 2- НАДН 0.65 ммоль/л; Буфер 50 ммоль/л. Содержит нерадикальный материал и стабилизатор. Длительность теста 300-600 секунд. Линейный диапазон составляет 0-40 мкмоль на л (720мг/дл). Фасовка R1 4x50мл R2 1x 50мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). 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 штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	УП	17 447,00	7	122 129,00
16	Холестерин липопротеинов высокой плотности	<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-1740. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуются эстеразой холестерина в 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 оптического материала и 4-амино-антипиринном 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-аминоантипирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 1 кед/л; Холестерин стераза 1 кед/л; Пероксидаза 4 кед/л; Неионное ПАВ 0.5 %; Соединение полимера Неходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2 - DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Длительность 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-150 мг/дл; Фасовка R1 3x50 мл R2 2x25 мл. Количество тестов в упаковке не менее 366. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). 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>	УП	43 392,00	5	216 960,00





Холестерин липопротеинов низкой плотности	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе CS-1240. Холестерин липопротеинов низкой 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 периксид водорода вступает в реакцию с анализовым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H₂O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце.</p> <p>Поэтому измерение образцового объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов низкой плотности и в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 500 ед/л; Холестерин стераза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Неионное ПАВ 0,5 % Соединение полимера Необходимое количество: Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2- DSBmT 1,2%; Неионное ПАВ 0,5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-450 мг/дл; Фасовка R1 3x50 мл R2 2x25 мл. Количество тестов в упаковке не менее 366. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). 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 загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	УП			1 237 295,00
17	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего белка в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). 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 загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	УП			
18	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего белка в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). 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 загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	УП	15 368,00	5	76 840,00

Общий холестерин	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего холестерина в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопротеинстеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизуется в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате общий холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холестер-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с гидроксibenзойной кислотой и 4-амино-антипиринном с образованием Н2О и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию общего холестерина. Компоненты: Реагент 1 - Липопротеинлипаза > 300 ЕД/л; Пероксидаза > 750 ЕД/л; р-гидроксибензойная кислота 45 ммоль/л; Тригон Х-100 0,3%; Буфер 50 ммоль/л. Реагент 2 - 4-аминоантипирин 0,3 ммоль/л; Холестериноксидаза > 300 ЕД/л; Буфер 50 ммоль/л. Содержит неактивный заполнитель и стабилизатор. Продолжительность реакции 5-10 минут. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-20 ммоль/л (774 мг/дл). 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 загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между соответствующим диапазоном 15мм-25мм.</p>	УП	52 353,00	5	261 765,00
Триглицериды	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro 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 глицеринкиназы (GK) и аденозин трифосфата (АТФ) образуется глицерин, глицерин фосфорилируется в 3-трицерофосфат. Под действием глицерин фосфат оксидазы (GPO), он вступает в реакцию с кислородом, в результате чего образуется пероксид водорода и дигидроксиацетон фосфат. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем опригимального материала и 4-амино-антипиринном с образованием Н2О 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; АТФ 0,70 ммоль/л; ЭДТА 10 ммоль/л; TOOS 1,875 ммоль/л; Сульфат магния 12,5 ммоль/л; GPO >5000 ЕД/л; Глицерин киназа (GK) >1250 ЕД/л; Буфер 100 ммоль/л. Реагент 2 - POD>750 ЕД/л; ЭДТА 10 ммоль/л; 4-аминоантипирин 2,0 ммоль/л; Буфер 100 ммоль/л. Содержит неактивный заполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-9,0 ммоль/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 повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	УП	60 997,00	5	304 985,00

	Мочевина BUN	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro 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-кетоглutarовая кислота в реагенте при катализе глутамата дегидрогеназы (ГДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом НАДН окисляется до НАД. 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-кетоглutarовая кислота 7.5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа >800 ЕД/л; НАДН 0.35 ммоль/л; Аденозин дифосфат 1.5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 ЕД/л; α-кетоглutarовая кислота 7.5 ммоль/л.	УП	41 460,00	5	207 300,00
21		Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60 секунд. Линейный диапазон насыщенности реагента - 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/л). 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 флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	УП			
22	Антибактериальный безфосфорный депрент CS-500	Антибактериальный промывочный раствор без фосфора для биохимического анализатора CS-T240. Фасовка 500мл	УП	69 359,00	2	138 718,00
23	Щелочной депрент-	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-SP, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYMЕ, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-NK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIVC, ACP. Фасовка 5 мл x 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», 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-SP, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYMЕ, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-NK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIVC, ACP. Фасовка 5 мл x 4	УП	148 256,00	1	148 256,00

26	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 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, CREA, Ca-SPS, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYMЕ, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XV, Na, P-AMU, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TPBC, ACP, Фасовка 5 мл x 4	уп	109 034,00	1	109 034,00
	ЛОТ: Анализатор флуоресцентный Alere Piima					
27	Alere Piima СД4 Test Bead standard-контрольные кариджи с флуоресцентными микрогранулами для измерения нормального и низкого уровня СД4	Контроль для определения СД4	набор	75 000,00	2	150 000,00
	ЛОТ: Наборы и расходный материал для ПЦР-анализатора "СГХ96" ВЮ-РАД					
28	Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.	Набор реагентов для определения ДНК Chlamydia trachomatis 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 предпрятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек; 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение St возбудителя, St ВКО, вычисление (St ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрируемыми амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «СГХ96», «ДТ-96» или их аналогами. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальной (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (РС), лиофилизованная – 96 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.	набор	74 170,00	4	296 680,00
29	Набор реагентов для выявления ДНК Ureaplasma urealyticum методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.	Набор реагентов для определения ДНК Ureaplasma urealyticum 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 Ureaplasma urealyticum в пробе. Специфичность: выявление ДНК Ureaplasma urealyticum (по стандартной панели предпрятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек; 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции	набор	74 170,00	4	296 680,00

<p>Набор реагентов для выявления ДНК Мусорlasma genitalium методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.</p>	<p>«FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя. Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с региструющими 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 (ГРС), лиофилированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой 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.</p>	набор	
30	<p>Набор реагентов для определения ДНК Мусорlasma genitalium 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 контроли. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Мусорlasma genitalium в пробе. Специфичность выявления ДНК Мусорlasma genitalium (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. 1 бриджационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, канала детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя. Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с региструющими 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 (ГРС), лиофилированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой 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.</p>	74 170,00	4 296 680,00

<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.</p>	<p>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 прешпрития) 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек; 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Тибридикационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени. каналы детекции «FAM», «ROX». Определение St возбудителя, St ВКО, вычисление (St ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с региструющими 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 (TRC), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пипеткой или стрипированными крышками. Не содержит условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транпортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток.</p>	набор	74 170,00	4	296 680,00
<p>Набор реагентов для выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.</p>	<p>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> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> (по стандартной панели прешпрития) 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек; 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Тибридикационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени. каналы детекции «FAM», «ROX». Определение St возбудителя, St ВКО, вычисление (St ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (TRC), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пипеткой или стрипированными крышками. Не содержит условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транпортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток.</p>	набор			
<p>32</p>	<p>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> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> (по стандартной панели прешпрития) 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек; 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Тибридикационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени. каналы детекции «FAM», «ROX». Определение St возбудителя, St ВКО, вычисление (St ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (TRC), лиофилизированная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пипеткой или стрипированными крышками. Не содержит условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транпортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток.</p>		74 170,00	4	296 680,00

36	Стекло предметное со шлифованными краями	со шлифованными краями, с полосой для записи	шт.	13,50	500	6 750,00
37	Фильтр овальные тест бланки (сухая капля)	Фильтровальные тест бланки (сухая капля)	шт.	295,00	700	206 500,00
38	Микропробирки для ИФА, ПЦР Наконечники 0-200 мкл (желтые)	ул/1000 шт.	ул.	3 400,00	25	85 000,00
39	ЛОТ: Иглы для сбора и транзит ортировки мочи Стерильный контейнер для взятия мочи	Со встроеным устройством для переноса мочи в вакуумную пробирку Для одноразового использования, совместно со пробирками для взятия и транспортировки мочи. Объем 120мл. Упаковка: 100шт	шт	204,00	3000	612 000,00
40	Набор реагентов для определения ДНК в мочах простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) в режиме реального времени (RealBest ДНК ВПГ-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 контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (определение 100 копий ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов в пяти образцах) - 100 %. Специфичность определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов (по стандартной панели отрицательных ДНК-экстрактов) - 100 %. Длительность анализа: 1 стадия: 50°С - 2 мин; 2 стадия: 95°С - 2 мин; 3 стадия: 50°С - 2 мин; 4 стадия: 60°С - 2 мин; 5 стадия: 70°С - 2 мин. Регистрации и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С - 2 мин; 2 стадия: 95°С - 2 мин; 3 стадия: 50°С - 2 мин; 4 стадия: 60°С - 2 мин; 5 стадия: 70°С - 2 мин. Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Тибризацияционно-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 регистраторными 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 (ГРС), лиофилизированная - 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической плёнкой 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 гипоскопическая хирургическая хлопковая нестерильная	Вата медицинская гипоскопическая хирургическая хлопковая нестерильная 100 гр	штукa	279	100	27900

42	Бинт марлевый медицинский, нестерильный размерами 7м х 14см	размерами 7м х 14см	штука	141	100	14100
	Реагенты для проведения ДЭН					
43	Тест-система иммуноферментная для определения антител к ВИЧ 1 типа, 2 типа, группы 0 и антигена ВИЧ р24, в сыворотке и плазме крови человека "MUREX HIV Ag/Ab Combination"			311000,0	1	311 000,00
44	Тест-система иммуноферментная для определения антител к вирусу гепатита С (НСV) в сыворотке или плазме крови человека "Murex ANTI-NSCV" (version4.0)	480 определений	упп			
45	Тест-система иммуноферментная для определения антител к Терапевта ралидум, в сыворотке или плазме крови человека "ICE SUPPLIS"	480 определений	упп	389000,0	1	389 000,00
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 Устройство медицинского назначения для диагностики in vitro. Применяется для самодиагностики околодесневой жидкости на наличие антитела к вирусам ВИЧ-1 и ВИЧ-2. 1. Иммунохроматографический тест, с использованием конъюгатов с коллоидным селеном; 2. Определительный показатель- на одной тест-полоске: антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и ВИЧ-1 группы 0; 3. Наличие в наборе одноразового тест-устройства, консерванта и флакона с проявляющим раствором, многообразный планшет и инструкция по применению; 4. Время проведения теста, не более 20 минут; 5. Чувствительность, не менее 99,4%; 6. Специфичность, не менее 99,6%; Упаковка по 50 штук или 25 штук	упп	292280,0	1	292 280,00
	ИТОГО					14 368 221

2. Потенциальными поставщиками представлены следующие ценовые предложения:

№	Наименование поставщика	Адрес	Дата и время предоставления ценового предложения
1	ТОО «БионМедСервис»	г.Жаргандта, пр.Стоителей стр.6.	03.04.2023 года в 10:33 ч.
2	ТОО «ДиАКит»	г. Караганда, район Элихан Бөкейхан, 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 1/1.	06.04.2023 года в 12:06 ч.

4	ТОО «Налук Medical Company»	г. Алматы, мекенеский район, Улица Гуриева, дом 106А.	06.04.2023 года в 12:10 ч.
5	ПК «Витанова»	г. Караганда, ул. Абая, строение 71	06.04.2023 г. в 15:36 ч.
6	ТОО «LabMedics»	г. Астана, ул. Кошек 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 т.ч.:

№ лота	Наименование	ТОО БионМед Сервис	ТОО «ДиАКИТ»	ТОО «ТриМе дика»	ТОО «Налук Medical Company»	ПК «Витанова»	ТОО «LabMedics»	ТОО «Rogers Pharma»	ТОО «ЛОКАЛ ФАРМ»
1	Антиген кардиолипидный ЛОТ: Реагенты для автоматического гематологического анализатора "Systeme КХ-21N" Япония	19 000							
2	Очищающий раствор (50 мл/уп) CELL-CLEAN CL-50	48 800							
3	Бумага ЧП 57 мм, термо Paper Roll								
4	Контрольная кровь EightCheck-N 3WP НОРМАЛ 1* 1/5ml (Регистрация в РК)	14 500							
5	Контрольная кровь EightCheck-L 3WP LOW 1* 1/5ml (Регистрация в РК)	14 500							

Handwritten signatures and notes in blue ink at the bottom of the page.

6	Контрольная кровь, EightCheck-H 3WP Nigh 1* 1/5ml (Регистрация в РК)	14 500							
	ЛОТ-Реагенты для гематологического анализатора ВСС 3600 DIRUI			43 890	43 800				
7	Дилуэнт 20 л			43 846	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 анализатора Уровень 3								
	ЛОТ-Реагенты для автоматических биохимического анализатора CS-T-240, биохимического анализатора Dpti 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				

20	Триглицериды			60 997	60 920				
21	Мочевина ВУН			41 460	41 400				
22	Антибактериальный безфосфорный детергент GS-500			69 359	69 300				
23	Щелочной детергент-			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				
	ЛОТ: Анализатор флуоресцентный Алерге Ріма								
27	Алерге Ріма СД4 Test standart-контрольные катриджи с флуоресцентными микрогранулами для измерения нормального и низкого уровня СД4								75 000
28	Набор реагентов для выявления ДНК Slapudia taschomatis методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.	45 000				74 000			
29	Набор реагентов для выявления ДНК Utearlasma shekuliucium методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.					74 000			
30	Набор реагентов для выявления ДНК Muscorlasma genitalium методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.					74 000			
31	Набор реагентов для выявления ДНК Trichomonas vaginalis методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.					74 000			
32	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae методом ПЦР в режиме реального времени. 96 опр.					74 000			

33	Набор реагентов для выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток для последующего анализа методом ПЦР в режиме реального времени 96 определений						35 700		
	ЛОТ: Диагностика сифилиса								
34	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к Treponema pallidum 12x8 опр.						20 000		
	Лабораторное стекло, посуда и прочее лабораторное имущество								
35	Стекла покровные 24 x 24 мм № 100		440						
36	Стекло предметное со шлифованными		11						
37	Фильтровальные тест-бланки (сухая капля)								
	Микропробирки для ИФА, ПЦР								
38	Наконечники 0-200 мкл (желтые)		1 700				3 000		
	ЛОТ: Изделия для сбора и транспортировки мочи								
39	Стерильный контейнер для взятия мочи								
	Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (RealBest ДНК ВПГ-1,2) (комплект 1)						81 700		
41	Вата медицинская гипоскопическая хирургическая хлопковая нестерильная								
42	Бинт марлевый медицинский, нестерильный размерами 7м x 14см								
	Реагенты для проведения ДЭН								
43	Тест-система иммуноферментная для определения антител к ВИЧ 1 типа, 2 типа, группы 0 и антигена ВИЧ р24, в сыворотке и плазме крови человека "МУРЕХ HIV Ag/Ab Combination"							310 000	

44	Тест-система иммуноферментная для определения антител к вирусу гепатита С (НСV) в сыворотке или плазме крови человека " Мипех ANTI-НСV" (version4.0)								388 000		
45	Тест-система иммуноферментная для определения антител к Герпеса pallidum, в сыворотке или плазме крови человека "ЮЕ СУРПЛИС"								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 околодесневой жидкости									3 800	

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

Наименование и местонахождение потенциального поставщика	Номер лота	Заявленная цена(тенге)	Заявленное наименование	торговое	Сумма договора
<p>В соответствии со 2 абзацем пунктом 139 Главы 10 Правил по лотам №1,2,4,5,6 признать победителями закупки следующих потенциальных поставщиков. <i>Справочно: (абзац 2 п. 139 Главы 10 В случае, когда в закупке способом запроса ценных предложений участник участвует один потенциальный поставщик, ценное предложение и документы которого представлены в соответствии с пунктом 141 настоящих Правил, заказчик или организатор закупки принимают решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупки).</i></p> <p>В соответствии с пунктом 139 Главы 10 Правил по лотам №28 признать победителями закупки следующих потенциальных поставщиков <i>Справочно: (п. 139 Главы 10 Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценное предложение).</i></p>					
ТОО «БионМедСервис» г.Караганда, пр.Стоителей стр.6.	1	19 000	Диагностикум «Антиген кардиолипидный для реакции микропреципитации»		19 000
	2	48 800	Гематологический реагент CELLCLEAN 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 Salmu'dia trachomatis методом ПЦР в режиме реального времени «Идентифика Salmu'dia trachomatis»		180 000
Итого					320 300

В соответствии с 2 абзацем пунктом 139 Главы 10 Правил по лотам №35,36 признать победителями закупы следующих потенциальных поставщиков. Справочно: (абзац 2 п. 139 Главы 10 В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимаем участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в 3 соответствии с пунктом 141 настоящих Правил, заказчик или организатор закупы принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупы 4 и т.д).

В соответствии с 5 пунктом 139 Главы 10 Правил по лотам №38 признать победителями закупы следующих потенциальных поставщиков Справочно: (п. 139 Главы 10 Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение).

ТОО «ДиКит» г. Караганда, район Элихан Бейсейхан, микрорайон 19, с/проение 40А	35	440	Стекла покрывные 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) ул/1000 шт	42 500
Итого				50 200

В соответствии с 6 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 закупы следующих потенциальных поставщиков Справочно: (п. 139 Главы 10 Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение).

ТОО «Налук Меди-сал Company» г. Алматы, Медеуский район, Улица Гуриева, дом 10БД.	7	43 800	Диплонт Расходные материалы для гематологического анализатора ВСС-3600	219 000
	8	43 800	Control for Automatic Hematology Analyzer (3-Part) LEVEL1/ Контрольный материал для гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part (Level1)). Расходные материалы для гематологического анализатора ВСС-3600	43 800
	9	43 800	Control for Automatic Hematology Analyzer (3-Part) LEVEL2/ Контрольный материал для гематологического анализатора (Control for Automatic	43 800

				Непатология 3-рат (Level2)). Расходные материалы для гематологического анализатора ВСС-3600	
	10	43 800	43 800	Control for Automatic Hematology Analyzer (3-Rat) LEVEL3/ Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-rat (Level3)). Расходные материалы для гематологического анализатора ВСС-3600	43 800
	11	21 720	21 720	АЛТ/ Аланинаминотрансфераза для анализатора биохимического автоматического CS-T240	130 320
	12	21 720	21 720	АСТ/Аспаратаминотрансфераза для анализатора биохимического автоматического CS-T240	152 040
	13	21 720	21 720	АЛР/ Щелочная фосфатаза для анализатора биохимического автоматического CS-T240	173 760
	14	313 600	313 600	АМУ/ Амлаза для анализатора биохимического автоматического CS-T240	1 254 400
	15	17 400	17 400	ГЛУ-ОХ/Глюкоза –оксидаза для анализатора биохимического автоматического CS-T240	121 800
	16	43 320	43 320	НДЛ-С/ Холестерин липопротеинов высокой плотности для анализатора биохимического автоматического CS-T240	216 600
	17	247 400	247 400	ЛДЛ-С/ Холестерин липопротеинов низкой плотности	1 237 000
	18	15 300	15 300	ТР/ Общий белок для анализатора биохимического автоматического CS-T240	76 500
	19	52 300	52 300	ТС/ Общий холестерин для анализатора биохимического автоматического CS-T240	261 500
	20	60 920	60 920	ТГ/ Триглицериды для анализатора биохимического автоматического CS-T240	304 600
	21	41 400	41 400	УРЕА/ВУН/ Мочевина для анализатора биохимического автоматического CS-T240	207 000
	22	69 300	69 300	Standard Solution/ Стандартный раствор для анализатора биохимического автоматического CS-T240	138 600
	23	69 300	69 300	CS/ Щелочной детергент для анализатора биохимического автоматического CS-T240	138 600
	24	161 200	161 200	Clinical chemical calibration setup/ Сыворотка для клинико-химической калибровки для анализатора биохимического автоматического CS-T240	161 200
	25	148 200	148 200	Clinical chemical quality control setup (Level1)/ Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 для анализатора биохимического автоматического CS-T240	148 200
	26	109 000	109 000	Clinical chemical quality control setup (Level2)/ Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 для анализатора биохимического автоматического CS-T240	109 000
Итого					5 181 520

Handwritten signature and date

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

ПК «Витано-Эд» г. Караганда, ул. Абая, строение 71	29	74 000	Набор реактивов для выявления ДНК Ureaplasma urealyticum методом ПЦР в режиме реального времени. (РеалБест ДНК Ureaplasma urealyticum) (комплект 1)	296 000
	30	74 000	Набор реактивов для выявления ДНК Mycoplasma genitalium методом ПЦР в режиме реального времени. (РеалБест ДНК Mycoplasma genitalium) (комплект 1)	296 000
	31	74 000	Набор реактивов для выявления ДНК Trichomonas vaginalis методом ПЦР в режиме реального времени. (РеалБест ДНК Trichomonas vaginalis) (комплект 1)	296 000
	32	74 000	Набор реактивов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae методом ПЦР в режиме реального времени. (РеалБест ДНК Neisseria gonorrhoeae) (комплект 1)	296 000
	33	35 700	Набор реактивов для выделения ДНК из клинических образцов (РеалБест ДНК-экспресс)	357 000
	34	20 000	Набор реактивов для иммуноферментного выявления суммарных антител к Теропла раллидин (РекомбидБест антипаллидин-суммарные антитела) (комплект 1, комплект 2, комплект 3)	100 000
	40	81 700	Набор реактивов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (РеалБест ДНК ВПГ-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 закупы следующих потенциальных поставщиков. Справочно: (абзац 2 п. 139 Главы 10 В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимаем участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с пунктом 141 настоящих Правил, заказчик или организатор закупы принимает решение о признании такого потенциально ного поставщика победителем закупы).

ТОО «LabMedtech» г. Астана, ул. Көшек батыр д.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 закупы следующих потенциальных поставщиков. Справочно: (абзац 2 п. 139

Главы 10 В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимаем участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с пунктом 141 настоящих Правил, заказчик или организатор закупки принимаем решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупки).

ТОО «Rogers Pharma» г. Алматы, мкрн Мирас, 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 принять победителями закупки следующих потенциальных поставщиков. Справочно: (абзац 2 п. 139 Главы 10 В случае, когда в закупке способом запроса ценовых предложений принимаем участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с пунктом 141 настоящих Правил, заказчик или организатор закупки принимаем решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупки).

ТОО «ЛЮКАЛ ФАРМ» г. Астана, проспект Сарыарка 31/2, ВП-32.	27	75 000	Pima Vead standart - контрольные катриджи с флуоресцентными микрогранулами для измерения нормального и низкого уровня СД4	150 000
Итого				150 000

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

Подписи комиссии:

Председатель комиссии - Сагимбаев Б. Ж.

Члены комиссии - Мокроусова О. Ю.

- Борбиль О. С.

- Сиделева Е. А.

- Нургалиев К. Т.

Секретарь комиссии: - Шкляревич И. В.