

Объявление №5 о проведении закупки реагентов на анализаторы ДИРУИ способом запроса ценовых предложений.

Дата: 22.11.2024г.

КТП НА ПХВ "ЦЕНТРАЛЬНАЯ РАЙОННАЯ БОЛЬНИЦА САРЫСУСКОГО РАЙОНА УПРАВЛЕНИЯ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ АКИМАТА ЖАМБЫЛСКОЙ ОБЛАСТИ", по адресу: Казакстан, Жанагас, 3 мкр, д.1, объявляет о проведении «закупки реагентов на анализаторы ДИРУИ способом запроса ценовых предложений» следующих товаров.

Приложение 1:

| № лота | Наименование товара | ед. изм | к-во | Срок поставки товаров | Стоимость за ед. товара (в тенге) | Сумма, выделенная из бюджета (в тенге) | ТС |
|--------|--|---------|------|---------------------------------------|-----------------------------------|--|--|
| 1 | Ferritin Detection (FER) - Набор реагентов для определения ферритина (FER) | наб | 8 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 90 000 | 720 000 | Реагент применяется для количественного определения ферритина (FER) в сыворотке человека или плазма in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ферритина обнаруживается сдвигшем с двойным антителом метод основан на иммунохемилуминесцентном анализе. Реагенты : R1 – магнитный стрептавидин частиц ; R2- представляет собой антитело к ферритину, меченное эфиром акрилония ; R3 - антитело к ферритину меченный эфиром акрилония, и антитело к ферритину, меченное биотин вступает в иммунологическую реакцию с ферритином в образцах с образцованном комплексе антиген-антитело и связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. |
| 2 | Alpha-fetoprotein(AFP) - Набор для определения альфа-фетопротеина (АФП) | наб | 1 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 63 000 | 63 000 | Содержание ферритина в образцах плазма, продолжительность Реагент применяется для количественного определения Альфа-фетопротеин в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения АФП обнаруживается сдвигшем с двойным антителом. Метод основан на иммунохемилуминесцентном анализе. Реагенты : R1 - |

| | | | | | | | |
|---|---|-----|---|---------------------------------------|---------|---------|---|
| 3 | ТГ/Набор для обнаружения тиреоглобулина (Tg/thyroglobulin Detection kit) | наб | 1 | В течение 15 дней по заявке Заказчика | 140 034 | 140 034 | Реагент применяется для количественного определения тиреоглобулина (ТГ) в сыворотке человека или плазма in vitro в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения тиреоглобулина основан на использовании хемилуминесценции иммуноанализ сэндвич-метода двойных антител для обнаружения. Реагенты : R1 - есть магнитная частица, покрытая астрептавилином ; R2 - помечен магнитные частицы, покрытые астрептавилином ; R2 - помечен Реагент применяется для количественного определения содержания витамина В12 в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для определения витамина В12 определяется методом конкуренции на основе хемилуминесцентного иммуноанализа. Реагенты : R1 – магнитные частицы стрептавилина ; R2- представляет собой Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 72-4(CA72-4) содержания в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ракового антигена 72-4 обнаруживается двойным сэндвич-метод антител, основанный на хемилуминесценции иммуноанализ. Антитело CA72-4, меченное эфиром акридиния и антитело CA72-4, нанесенное на магнитные частицы, реагирует иммунологически с антигеном CA72-4 в образцах для формирования комплекса антиген-антитело. Содержание CA72-4 непосредственно пропорциональна относительным световым единицам, обнаруженным системой. R1- магнитные частицы, покрытые CA72-4 мышинные моноклональные антитела $\geq 0,03\%$; R2 - Моноклональные антитела мыши CA72-4 помечен эфиром акридиния $\geq 0,1$ мкг/мл ; R3-Буфер PBS . Точность: скорость восстановления должна быть в пределах 85%-115%. Линейный диапазон составляет 1U/мл-500U/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 4 | Vitamin B12 (VB12) - Витамин В12 (VB12) | наб | 4 | В течение 15 дней по заявке Заказчика | 88 500 | 354 000 | Реагент применяется для количественного определения содержания витамина В12 в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для определения витамина В12 определяется методом конкуренции на основе хемилуминесцентного иммуноанализа. Реагенты : R1 – магнитные частицы стрептавилина ; R2- представляет собой |
| 5 | Сансет Антиген 72-4(CA72-4) - Набор для обнаружения ракового антигена 72-4 (CA72-4) | наб | 2 | В течение 15 дней по заявке Заказчика | 103 500 | 207 000 | Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 72-4(CA72-4) содержания в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ракового антигена 72-4 обнаруживается двойным сэндвич-метод антител, основанный на хемилуминесценции иммуноанализ. Антитело CA72-4, меченное эфиром акридиния и антитело CA72-4, нанесенное на магнитные частицы, реагирует иммунологически с антигеном CA72-4 в образцах для формирования комплекса антиген-антитело. Содержание CA72-4 непосредственно пропорциональна относительным световым единицам, обнаруженным системой. R1- магнитные частицы, покрытые CA72-4 мышинные моноклональные антитела $\geq 0,03\%$; R2 - Моноклональные антитела мыши CA72-4 помечен эфиром акридиния $\geq 0,1$ мкг/мл ; R3-Буфер PBS . Точность: скорость восстановления должна быть в пределах 85%-115%. Линейный диапазон составляет 1U/мл-500U/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |

| | | | | | | | |
|---|--|-----|---|---------------------------------------|--------|---------|--|
| 6 | АТГ/Набор для определения антител к тиреоглобулину (Antibodies to Thyroglobulin Detection kit) | наб | 4 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 94 500 | 378 000 | <p>Реагент применяется для количественного определения антител к тиреоглобулину (А-ТГ) в сыворотке или плазма человека in vitro на хемилюминисцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор А-ТГ основан на использовании хемилюминисцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты: R1 – Магнитные частицы с покрытием из ТГ; R2 – Акрилиний антитела, меченные сложным эфиром; R3 - представляет собой буфер PBS антитела к тиреоглобулин в исследуемых образцах сочетается с частицами, покрытыми ТГ. После полоскания соедините с мечеными эфиром акрилина антителами к человеческому IgG и образуют соединение антиген-антитело. Содержание А-ТГ в образцах пропорционален относительной длине освещенности (RLU), обнаруженной системные действия. R1- Магнитные частицы с покрытием ТГ 0,01%; R2- Антитела, меченные сложным эфиром акрилина, к человеческой IgG 0,1 мкг/мл; R3- Буфер PBS 20 ммоль/л. Линейный диапазон составляет 1,0 МЕ/мл ~ 1000 МЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
|---|--|-----|---|---------------------------------------|--------|---------|--|

| | | | | | | |
|---|---|-----|--|--------|---------|---|
| 7 | Hepatitis B Virus Surface Antigen (HBsAg) - набор для обнаружения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) | наб | 3 В течении 15 дней по заявке Заказчика | 97 500 | 292 500 | <p>Реагент применяется для количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке крови человека in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Реактив представляет двухстадийным методом, основанным на хемилуминесцентный иммуноанализ. HBsAg в образцах соединяется с магнитными частицами, покрытыми HBsAb, и после промывки, избыток HBsAg и комплекса HBsAb смыываются. И они объединяются с HBsAb, мечеными эфиром акрилонитрил, с образованием иммунный комплекс. Содержание HBsAg в образцах непосредственно пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. Реагента: R1- Магнитные частицы, покрытие HBsAb 0,01%; R2- HBsAb, меченные акрилонитрил сложной эфир 0,2µg/mL. Точность: При использовании национального эталонного материала или эталонного материала ВОЗ для определение, относительное отклонение результатов измерения должно быть в пределах ± 20%. Линейный диапазон: составляет 0,05 МЕ/мл ~ 250 МЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации</p> |
|---|---|-----|--|--------|---------|---|

| | | | | | | | |
|---|--|-----|---|---|---------|---------|--|
| 8 | Antibody to Hepatitis C Virus (Anti-HCV)- Набор для обнаружения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV) | наб | 3 | В течение 15 дней по заявке Заказчика | 133 500 | 400 500 | <p>Реагент применяется для качественного определения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминисцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для обнаружения анти-ВГС выявляется коловенным методом на основе в иммунохемилюминисцентном анализе. Образцы инкубируют с антигенами ВГС, мечеными биотинном и магнитным стрептавидином частицы. Антигела к ВГС в образцах сочетаются с гепатитом С антигенами вируса, а биотин на антигенах сочетается с магнитными частицами стрептавидина. После стирки излишки комплекса удаляются, промывают и добавляют антигело против IgG человека, меченное эфиром акридиния. После повторной промывки претритерный реагент и тритерный реагент добавляют к тритерный реагент и тритерный реагент добавляют к реакционной смеси. Содержание антител к ВГС в выборки прямо пропорциональны относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. Реагенты: R1 – Магнитные частицы стрептавидина 0.01%; R2- Антигела к IgG человека, меченные эфир акридиния 0.2µg/ml; R3 - антигена ВГС, помеченные биотин 1µg/ml. Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного</p> |
|---|--|-----|---|---|---------|---------|--|

| | | | | | | | |
|---|--|-----|---|---------------------------------------|---------|---------|--|
| 9 | ОН Vitamin D -Набор для определения 25- гидроксивитамина D | наб | 2 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 174 000 | 348 000 | <p>Реагент применяется для количественного определения 25-гидроксивитамина D в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемилуминесцентном иммуноλογическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения 25-гидроксивитамина D обнаружен конкурентами. Метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты : R1 — стрептавидин магнитные частицы, R2 представляет собой меченое антитело к 25-гидроксивитамину D с эфиром акридиния, R3 представляет собой 25-гидроксивитамина D, меченный биотином, R4 и R5 — реагенты для предварительной обработки проб; 25-гидроксивитамина D в образцах с образованием меченого антитела к 25-гидроксивитамину D с эфиром акридиния и связывается с магнитными частицами по реакции между биотином и стрептавидином. Содержание 25-гидроксивитамина D в образцах обратно пропорционален относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. R1 -магнитные частицы стрептавидина $\geq 0.03\%$; R2- Меченые антитела к 25-гидроксивитамину D с эфиром акридиния $\geq 10ng/mL$; R3 -25-гидроксивитамина D, меченный биотином $\geq 5ng/mL$; R4- дитиотреитол $\geq 0.5g/L$; R5- гидроксид натрия $\geq 20g/L$. Точность: относительное отклонение</p> |
|---|--|-----|---|---------------------------------------|---------|---------|--|

| | | | | | | | |
|----|--|-----|---|---------------------------------------|--------|---------|---|
| 10 | ОН Vitamin D -Набор для определения 25-гидрокси Витамина D | наб | 4 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 56 000 | 224 000 | Реагент применяется для количественного определения 25-гидрокси Витамина D в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения 25-гидрокси Витамина D обнаружен конкурентами. Метод основан на иммунохемилуминесцентном анализе. Реагенты : R1 — стрептавидин магнитные частицы, R2 представляет собой меченое антигело к 25-гидрокси витамину D с эфиром акрилина, R3 представляет собой 25-гидрокси витамин D, меченный биотином, R4 и R5 — реагенты для предварительной обработки проб; 25- гидроксиви витамин D, меченный биотином, конкурирует с 25-гидрокси витамином D в образцах с образованием меченого антигела к 25-гидрокси витамину D с эфиром акрилина и связывается с магнитными частицами по реакции между биотином и стрептавидином. Содержание 25-гидрокси Витамина D в образце обратно пропорционален относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. R1 -магнитные частицы стрептавидина $\geq 0.03\%$; R2- Меченые антигела к 25-гидрокси витамину D с эфиром акрилина $\geq 10\text{ng/mL}$; R3 -25-гидрокси витамин D, меченный биотином $\geq 5\text{ng/mL}$; R4- литиотретол $\geq 0.5\text{g/L}$; R5- гидрокси д натрия $\geq 20\text{g/L}$. Точность: относительное отклонение |
| 11 | Free Thyroxine (FT4) - Набор для обнаружения тироксина(FT4) | наб | 3 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 57 000 | 171 000 | Реагент применяется для количественного определения свободного тироксина (FT4) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для |
| 12 | Free Triiodothyronine (FT3) Набор для обнаружения трийодтиронина(FT3) | наб | 3 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 57 000 | 171 000 | Реагент применяется для количественного определения свободного трийодтиронина (FT3) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для |
| 13 | Thyroid Stimulating Hormone (TSH) -Набор для определения тиреотропного гормона (ТТГ) | наб | 6 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 57 000 | 342 000 | Реагент применяется для количественного определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ТТГ |

| | | | | | | | |
|----|--|-----|---|---------------------------------------|---------|---------|--|
| 14 | Antibodies to Thyroid Peroxidase (АТРО) - Набор для определения антител к тиреоидной пероксидазе(АТРО) | наб | 3 | В течение 15 дней по заявке Заказчика | 127 500 | 382 500 | Реагент применяется для количественного определения антител к тиреопероксидазе (АТРО) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилуминесцентном иммунохимическом анализаторе СМ-180. Набор А-ТРО основан на использовании хемилуминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты: R1 – Магнитные частицы, покрытые |
| 15 | Сарсет Антиген 72-4(СА72-4) - Набор для обнаружения ракового антигена 72-4 (СА72-4) | наб | 2 | В течение 15 дней по заявке Заказчика | 103 500 | 207 000 | Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 72-4(СА72-4) содержания в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилуминесцентном иммунохимическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ракового антигена 72-4 обнаруживается двойным сэндвич-метод антител, основанный на хемилуминесценции иммуноанализа. Антитело СА72-4, меченное эфиром акридиния и антитело СА72-4, нанесенное на магнитные частицы, реагирует иммунологически с антигеном СА72-4 в образцах для формирования комплекса антиген-антитело. Содержание СА72-4 непосредственно пропорциональна относительным световым единицам, обнаруженным системой. R1 - магнитные частицы, покрытые СА72-4 мышьяные моноклональные антитела $\geq 0,03\%$; R2 - Моноклональные антитела мыши СА72-4 помечен эфиром акридиния $\geq 0,1$ мкг/мл; R3-Буфер PBS. Точность: скорость восстановления должна быть в пределах $85\%-115\%$. Линейный диапазон составляет 1U/мл-500U/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 16 | СА125/Набор для обнаружения ракового антигена 125 (Тшог Associated Антиген СА 125 Detection kit) | наб | 2 | В течение 15 дней по заявке Заказчика | 75 000 | 150 000 | Реагент применяется для количественного определения содержания ракового антигена 125 (СА 125) в сыворотке крови человека in vitro на хемилуминесцентном иммунохимическом анализаторе СМ-180. Этот реагент выдвигается сэндвич- |

| | | | | | | | |
|----|---|-----|---|---------------------------------------|--------|---------|--|
| 17 | СА-242/Набор для определения углеводородного антигена 242 (Carbohydrate Antigen CA 242) | наб | 2 | В течение 15 дней по заявке Заказчика | 91 500 | 183 000 | Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 242 (СА242) содержания в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ракового антигена 242 обнаруживается двойным сэндвич-методом антиген, основанный на хемилуминесценции иммуноанализ. Антигено СА242, меченные эфиром акрилонитрил и антигено СА242, нанесенное на магнитные частицы, реагирует иммунологически с антигеном СА242 в образцах, подлежащих тестированию, с образованием комплекса антиген-антигена. Содержание СА242 в выборки прямо пропорциональна относительным световым единицам, обнаруженным в системе. R1 - Магнитные частицы покрытие СА242 антигена $\geq 0,03\%$; R2 - Антигена СА242, меченные эфир акрилонитрил $\geq 0,1$ мкг/мл; R3 - Буфер PBS. Точность: скорость восстановления должна быть в пределах 85%-115%. Линейный диапазон составляет от 0,5 МЕ/мл до 200 МЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
|----|---|-----|---|---------------------------------------|--------|---------|--|

| | | | | | | | |
|----|--|-----|---|---------------------------------------|---------|---------|--|
| 18 | СУFRA21-1/Набор для определения фрагментов цитокератина 19 (Cytokeratin 19 Fragment) | наб | 1 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 102 000 | 102 000 | <p>Реагент применяется для количественного определения фрагментов цитокератина 19 (СУFRA21-1) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения фрагментов цитокератина 19 обнаруживается сдвигшем метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. СУFER21-1 антигена, меченное эфиром акрилония, и антигена СУFRA21-1 которые покрыты магнитными частицами, реагируют иммунологически с антиген СУFRA21-1 в образцах для формирования антиген-антигена сложной. Содержание СУFRA21-1 прямо пропорционально относительные световые единицы, обнаруженные системой. R1 - магнитные частицы покрытие антигена СУFRA21-1 $\geq 0,03\%$; R2 - Антигена СУFER21-1, меченные эфир акрилония $\geq 0,1$ мкг/мл; R3 - Буфер PBS. Точность: скорость восстановления должна быть в пределах $85\% - 115\%$. Линейный диапазон составляет от 1 нг/мл до 600 нг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
|----|--|-----|---|---------------------------------------|---------|---------|--|

| | | | | | | | |
|----|--|-----|---|---------------------------------------|--------|--------|--|
| 19 | Sarptioembryonic Antigen (SEA) - Набор для обнаружения карциномэмбрионального антигена (СЕА) | наб | 1 | В течение 15 дней по заявке Заказчика | 66 000 | 66 000 | Реагент применяется для количественного определения карциномэмбрионального антигена (СЕА) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения карциномэмбрионального антигена обнаруживается двойным сэндвич-методом антиген, основанный на хемилюминесценции Иммуноанализ. Реагенты :К1— магнитные частицы стрептавидина. R2 — антитело СЕА меченым эфиром акридиния ; R3 - представляет собой антитело СЕА, меченное биотин; антитело СЕА, меченное эфиром акридиния, и СЕА антигена, меченные биотином, иммунологически реагируют с СЕА в образцы для формирования комплекса антиген-антигено и связывания с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание СЕА прямо пропорционален обнаруженным относительно световым единицам (RLU) системой. R1- Магнитные частицы стрептавидина $\geq 0,03\%$; R2- Антигена СЕА, меченные акридинием сложный эфир $\geq 0,1$ мкг/мл; R3- Антигена СЕА, меченные биотином $\geq 0,5$ мкг/мл. Точность: тест с эталонным материалом, относительное отклонение результаты измерений должны быть в пределах $\pm 10\%$. Линейный диапазон от 0,4 |
| 20 | Acid Trigger Reagent Кислотный пусковой реагент 500 мл/флакон | наб | 1 | В течение 15 дней по заявке Заказчика | 10 500 | 10 500 | Кислотный триггерный реагент используется в реакциях хемилюминесцентного иммунологического анализатора СМ-180 для обеспечения необходимого перекаса водорода для иницирования хемилюминесцентной реакции. Состав : Перекись водорода - 1,3%; Азотная кислота - 0,007 моль/л. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента |
| 21 | Alkaline Trigger Reagent -Щелочной триггерный реагент | наб | 2 | В течение 15 дней по заявке Заказчика | 30 000 | 60 000 | Щелочной триггерный реагент используется в реакциях на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 чтобы обеспечить необходимую среду для иницирования хемилюминесцентной реакции. Основные компоненты : Гидроксид натрия ~ 0,35 моль/л; ПАВ - 2,5%. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента |

| | | | | | | | |
|----|--|-----|----|---------------------------------------|--------|-----------|---|
| 22 | АТG/Набор для определения антител к тиреоглобулину (Antibodies to Thyroglobulin Detection Kit) | наб | 4 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 94 500 | 378 000 | Реагент применяется для количественного определения антител к тиреоглобулину (А-ТТ) в сыворотке или плазма человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор А-ТG основан на использовании хемилюминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты : R1 – Магнитные частицы с покрытием из ТТ; R2 – Акридиний антитела, меченные сложным эфиром ; R3 - представляет собой буфер PBS антитела к тиреоглобулину в исследуемых образцах сочетается с частицами, покрытыми ТТ. После полоскания соедините с мечеными эфиром акридиния антителами к человеческому IgG и образуют соединение антиген-антитело. Содержание А-ТТ в образе пропорционален относительной единице освещенности (RLU); обнаруженной системные действия. R1- Магнитные частицы с покрытием из ТТ 0,01% ; R2- Антитела, меченные сложным эфиром акридиния, к человеческой IgG 0,1 мкг/мл ; R3- Буфер PBS 20 ммоль/л. Линейный диапазон составляет 1,0 МЕ/мл ~ 1000 МЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 23 | Consumables (Cuvettes)- кюветы (реакционные пробирки) | наб | 20 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 54 000 | 1 080 000 | Кюветы (реакционные пробирки) одноразовые полистироловые к хемилюминесцентному иммунологическому анализатору SM-180. Одноразовая измерительная кювета. Объем реакционной смеси максимально : 1400 мкл. Размер одной кюветы: 14,4*7*39,6 мм. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации. |

| | | | | | | | |
|----|---|-----|---|---------------------------------------|--------|---------|---|
| 24 | CA19-9/Набор для обнаружения ракового антигена 19-9 50 (Carbohydrate Antigen CA 19-9 Detection kit) | наб | 2 | В течение 15 дней по заявке Заказчика | 84 000 | 168 000 | Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 19-9 (CA19-9) содержания в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилуминесцентном иммунологическом анализаторе SM-180. Набор для обнаружения ракового антигена 19-9 обнаруживается двойным сэндвич-методом антиген-оснований на хемилуминесцентной иммуноанализ. Реагенты: R1 – магнитные частицы стрептавидина; R2 -представляет собой антигено CA19-9, меченное эфиром акридиния ; R3- представляет собой меченное CA19-9, меченное биотином. Антигено CA19-9, меченное эфиром акридиния, и антигено CA19-9, меченное биотином, иммунологически реагируют с CA19-9 в образцах с образованнем комплекса антиген-антигено и связываются с магнитными частицами посредством реакции между биотином и стрептавидином. Содержание CA19-9 прямо пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. R1- Магнитные частицы стрептавидина $\geq 0,03\%$; R2-Антигена CA19-9, меченные эфир акридиния $\geq 0,1$ мкг/мл ; R3-Антигена CA19-9, меченные биотином $\geq 0,5$ мкг/мл . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит |
| 25 | ВСС-3Д Лизирующий реагент (ВСС-3Д Lyse) | шт | 1 | В течение 15 дней по заявке Заказчика | 44 564 | 44 564 | Лизирующий реагент ВСС-3Д применяется на автоматических гематологических анализаторов ВСС-3900 для автоматизированного определения концентрации гематобина в крови. Состав: Шестнадцать алкил три бромистого метила аммония, натрия борная кислота, поверхностно-активное пропитывающее вещество, натрия сульфат. Условия хранения и срок годности: термостично при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 90 дней. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |

| | | | | | | | |
|----|---|----|---|---------------------------------------|--------|--------|---|
| 26 | ВСС-3Д Диплонт (ВСС-3Д Diploent) | шт | 2 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 48 231 | 96 462 | Реагент Диплонт ВСС-3Д применяется на автоматических гематологических анализаторов ВСС-3900 для разбавления образцов крови. Состав: натрия сульфат, натрия хлорид, натрия фосфат двухлормный, борная кислота. Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 ° С в темном месте в течение 90 дней. Объем 20 л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента |
| 27 | Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part (Level1)) | шт | 1 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 48 231 | 48 231 | Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3900 по 3 полулицам. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8 °С. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. Уровень 1 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 28 | Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part (Level2)) | шт | 1 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 48 231 | 48 231 | Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3900 по 3 полулицам. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8 °С. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. Уровень 2 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 29 | Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part (Level3)) | шт | 1 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 48 231 | 48 231 | Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе ВСС-3900 по 3 полулицам. Состав: кровь животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8 °С. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. Уровень 3 - 2 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |

| | | | | | | | |
|----|----------------------------|----|---|---------------------------------------|--------|--------|---|
| 30 | VF-FDTI Лизирующий реагент | шт | 4 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 19 324 | 77 296 | <p>Реагент VF-FDTI Lyse применяется на гематологический анализатор VF-6900-CRP для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов.</p> <p>Анализатор выполняет автоматические операции : разбавлять часть пробы цельной крови VF-FDO, добавлять VF-FDTI после разрушения клеток. По истечении заданного периода реакции, коэффициент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологии проточной цитометрии . Индекс производительности [25 ± 1) ° C, рН 5,50 ± 0,50 Состав : Хлорид декалгитриметиламмония: 0,5%, ; гидрированное касторовое масло: 0,3%. Хранить при температуре 2 ° C ~ 30 ° C в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке., Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° C ~ 30 ° C. Объем 200 мл. В закуп товара входят дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p> |
|----|----------------------------|----|---|---------------------------------------|--------|--------|---|

| | | | | | | | |
|----|----------------------------|----|---|---------------------------------------|--------|---------|---|
| 31 | BF-FBN Лизинрующий реагент | шт | 4 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 58 782 | 235 128 | <p>Реагент BF-FBN Лизинрующий реагент применяется на гематологический анализатор BF- 6900-СРР для растворения эритроцитов, определения содержания лейкоцитов и гемоглобина, количества и соотношения базофильных гранулоцитов. Разбавьте мембрану эритроцитов, высвободите гемоглобин. Используйте колориметрию для анализа и измерения содержания гемоглобина. В то же время, кроме базофильных гранулоцитов, другие белые кровяные тельца приходят в реакцию. Используйте оптический метод, чтобы проанализировать общую сумму лейкоцитов и подсчитать число, соотношение базофильных гранулоцитов. Состав: Лауриловый спирт и полиэфир-9: 0,8% . Хранить при температуре 2 ° С ~ 30 ° С в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке. Срок действия и после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 500 мл. В закуп товара входят дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .</p> |
|----|----------------------------|----|---|---------------------------------------|--------|---------|---|

| | | | | | | | |
|----|----------------------------|----|---|---------------------------------------|--------|---------|---|
| 32 | BF-FDOI Лизирующий реагент | шт | 4 | В течение 15 дней по заявке Заказчика | 32 343 | 129 372 | Реагент BF-FDOI Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор BF-6900-CRP для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Анализатор выполняет автоматически следующие операции : разбавлять часть пробы цельной крови BF-FDOI, добавлять BF-FDT1 после разрушения клеток. По истечении заданного периода реакции, коэффициент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологии проточной цитометрии. Индекс провизводительности (25 ± 1) ° С, pH 5,50 ± 0,5. Состав : Гидрогенизированное касторовое масло: 0,3% Хранить при температуре 2 ° С ~ 30 ° С в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 500 мл. В закуп товара входит дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . |
| 33 | BF-5D Дилюент | шт | 4 | В течение 15 дней по заявке Заказчика | 52 224 | 208 896 | Реагент BF-5D Дилюент применяется на гематологический анализатор BF6900 -CRP разжижающее кровь вещество. При соответствующем осмотическом давлении и проводимости поддерживает целостность исходного объема клеток крови в течение определенного периода времени, чтобы гарантировать доступ к величине импульса, соответствующей объему клеток. Состав: Хлорид натрия: 0,7%, буфер борной кислоты: 0,5%. Хранить при температуре 2 ~ 30 ° С в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок годности 24 месяца. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 20 л. В закуп товара входят дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . |

| | | | | | | | |
|----|---|----|---|---------------------------------------|--------|--------|--|
| 34 | Очищающий реагент I для пробоотборника | шт | 4 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 11 616 | 46 464 | Очищающий реагент I применяется на гематологический анализатор ВФ-6900-СРР для очистки детекторной части прибора, поворотного клапана, всасывающей трубки цельной крови, коветы для гемоглобина, предотвращая накопления белка. В качестве сильного щелочного очистителя для удаления клеточной жидкости и белков, оставшихся в автоматическом гематологическом анализаторе. Состав : Гипохлорит натрия. Хранить при температуре 2 ° С ~ 30 ° С и в защищенном от света месте, срок годности указывается на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 50 мл. В закуп товара входят дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . |
| 35 | Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5рат) Уровень 1 (Control for Automatic Hematology 5-rat (Level1)) | шт | 1 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 55 757 | 55 757 | Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор ВФ-6900-СРР для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям .Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° С ~ 8 ° С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца.Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. В закуп товара входят дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . |
| 36 | Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5рат) Уровень 2 (Control for Automatic Hematology 5-rat (Level2)) | шт | 1 | В течении 15 дней по заявке Заказчика | 55 757 | 55 757 | Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор ВФ-6900-СРР для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям .Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° С ~ 8 ° С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца.Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. В закуп товара входят дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . |

| | | | | | | | |
|----|---|----|---|---------------------------------------|--------|--------|---|
| 37 | Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Брат) Уровень 3 (Control for Automatic Hematology 5-rat (Level3)) | шт | 1 | В течение 15 дней по заявке Заказчика | 55 757 | 55 757 | Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор ВЕ 6900 -СЯР для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 полуляциям .Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° С ~ 8 ° С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. В закуп товара входят дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . |
|----|---|----|---|---------------------------------------|--------|--------|---|

Техническая характеристика товара согласно приложению 2 к объявлению.

Сроки и условия поставки

Потенциальный поставщик должен поставить товар по адресу: Казахстан, Жанагас, 3 мкр, д.1.

В условиях DDR, по заявке заказчика в течение 15 календарных дней согласно графику поставки.

Место предоставления (присла) документов и окончательный срок подачи ценовых

Конверты будут принимать по адресу: Казахстан, Жанагас, 3 мкр, д. 1, районная больница, административный корпус, кабинет №16 государственных закупок, до 11-00 часов 02.12.2024 года.

Вскрытие конвертов с заявками состоится по адресу: Казахстан, Жанагас, 3 мкр, д. 1, районная больница, административный корпус, кабинет №16 государственных закупок, 14-00 часов 02.12.2024 года.

Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде.

Конверт содержит:

1. Ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
2. Документ о правоспособности (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
3. Документ о правоспособности на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

4. Документ о том, что потенциальный поставщик не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителем заказчика, организатора закупки или единственного дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);
5. Документ об отсутствии задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
6. Документ о том, что потенциальный поставщик не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.
7. Документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям установленным постановлением Правительства Республики Казахстан от 21 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупки 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»:

Главный врач Сарысу ЦРБ Каликова А.Т

