

Объявление №5 о проведении закупа реагентов на анализаторы DIRUI способом запроса ценовых предложений.

Дата: 22.11.2024г.

КПП НА ПХВ "ЦЕНТРАЛЬНАЯ РАЙОННАЯ БОЛЬНИЦА САРЫСУСКОГО РАЙОНА УПРАВЛЕНИЯ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ АКИМАТА ЖАМБЫЛСКОЙ ОБЛАСТИ", по адресу: Казахстан, Жанатас, 3 мкр, д.1, объявляет о проведении «закупа реагентов на анализаторы DIRUI способом запроса ценовых предложений» следующих товаров.

Приложение 1:

№ лота	Наименование товара	ед. изм	к-во товаров	Срок поставки дней по заявке	Стоймость 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 течение 15 дней по заявке Заказчика	90 000	720 000	Реагент применяется для количественного определения ферритина (ФЕР) в сыворотке человека или плазма <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммуноанализаторе CM-180. Набор для обнаружения ферритина обнаруживается сэптицием с двойным антителом метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты : R1 – магнитный стрептавидин частиц ; R2- представляет собой антитело к ферритину, меченое эфиром акридиния ; R3 - представляет собой антитело к ферритину, меченое биотином; антитело к ферритину меченный эфиром акридиния, и антитело к ферритину, меченные биотином вступает в иммунохимическую реакцию с ферритином в образцах с образованием комплекса антиген-антитело и связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание ферритина в образцах плазмы определяется с помощью иммунохемилюминесцентного анализа.
2	Alpha-fetoprotein(AFP) - Набор для определения альфа-фетопротеина (АФП)	наб	1	В течение 15 дней по заявке Заказчика	63 000	63 000	Реагент применяется для количественного определения Альфа-фетопротеин в сыворотке крови человека или плазма <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммуноанализаторе CM-180. Набор для обнаружения АФП обнаруживается сэптицием с двойным антителом. Метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты : R1 - .

3	ТГНабор для обнаружения тиреоглобулина (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 <i>in vitro</i> в организме человека сыворотки или плазмы <i>in vitro</i> на хемилуминесцентном иммуноанализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения тиреоглобулина основан на использовании хемилуминесценции иммуноанализа сэндвич-метода двойных антител для обнаружения. Реагенты : R1 -есть магнитная частица, покрытая астраптавидином ; R2 - помечен
4	Vitamin B12 (VB12) - Витамин B12 (VB12) наб	4	В течение 15 дней по заявке Заказчика	88 500	354 000	Реагент применяется для количественного определения содержания витамина B12 в сыворотке крови человека или плазма <i>in vitro</i> на хемилуминесцентном иммуноанализаторе СМ-180 . Набор для определения витамина B12 определяется методом конкуренции на основе хемилуминесцентного иммуноанализа. Реагенты : R1 - магнитные частицы стрептавидина ; R2 - представляет собой	
5	Cancer Antigen 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 <i>in vitro</i> на хемилуминесцентном иммуноанализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения ракового антигена 72-4 обнаруживается двойным сэндвич-метод антител, основанный на хемилуминесценции иммуноанализ. Антигело CA72-4, мечено эфиrom акридиния и антигело CA72-4, нанесенное на магнитные частицы, реагирует иммуноаналитически с антигеном CA72-4 в образцах для формирования комплекс антиген-антитело. Содержание CA72-4 непосредственно пропорциональна относительным световым единицам, обнаруженным системой. R1 - магнитные частицы, покрытые CA72-4 мышьи моноклональные антитела $\geq 0,03\%$; R2 - Моноклональные антитела мыши CA72-4 помечены эфиром акридиния $\geq 0,1 \text{ мкг/мл}$; R3 -Буфер PBS . Точность, скорость восстановления должна быть в пределах 8%-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	A-TG/Набор для определения антител к тиреоглобулину (Antibodies to Thyroglobulin Detection kit)	наб	4	В течение 15 дней по заявке Заказчика	94 500	378 000	<p>Реагент применяется для количественного определения антител к тиреоглобулину (А-ТГ) в сыворотке или плазме человека <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммunoхимическом анализаторе СМ-180. Набор А-ТГ основан на использовании хемилюминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты : R1 – Магнитные частицы с покрытием из ТГ; R2 – Акридиний антитела, меченные сложным эфиром ; R3 - представляет собой буфер PBS антитела к тиреоглобулину в исследуемых образах сочетается с частичками, покрытыми ТГ. После полоскания соедините с меченными эфирами акридина антителами к человеческому IgG и образуют соединение антиген-антитело. Содержание А-ТГ в образце пропорционален относительной единице освещенности (RLU), обнаруженной системные действия. R1 - Магнитные частицы с покрытием из ТГ 0,01% ; R2 - Антитела, меченные сложным эфиром афридином, к человеческой IgG 0,1 мкг/мл ; R3 - Буфер PBS 20 ммооль/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)	3	В течение 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 <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммуноанализаторе CM-180 . Реактив определяют двухстадийным методом, основанным на хемилюминесцентный иммуноанализ. HBsAg в образцах соединяется с магнитными частичками, покрытыми HBsAb, и после промывки, избыток HBsAg и комплекс HBsAb смываются. И они объединяются с HBsAb, мечеными эфиром акридина, с образованием иммунного комплекса. Содержание HBsAg в образцах непосредственно пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. Реагенты : R1- магнитные частицы, покрытые HBsAb 0.01%; R2- HBsAb, меченные акридинием сложный эфир 0.2μg/mL . Точность: При использовании национального эталонного материала или эталонного материала ВОЗ для определение, относительное отклонение результатов измерения должно быть в пределах \pm 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)	набор	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 <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммунохимическом анализаторе CM-180 . Набор для обнаружения анти-ВГС является косвенным методом на основе в иммунохемилюминесцентном анализе. Образцы инкубируют с антигенами ВГС, меченными биотином и магнитным стрептавидином частицы. Антитела к ВГС в образцах сочетаются с антигенами ВГС, меченными биотином на антигенах сочетается с магнитными частицами стрептавидина. После стирки излишки комплекса удаляются, промывают и добавляют антитело против IgG человека, меченнное эфиром акридиния. После повторной промывки претиттерный реагент и претиттерный 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 - Антитела к IgG человека, меченные эфир акридина 0.2μg/mL ; R3 - антигены ВГС, помеченные биотин 1μg/mL. Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит соответствующая услуга: выезд сертифицированного </p>
---	--------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------	---	---------------------------------------	---------	---------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

9	ОИ Vitamin D -Набор для определения 25-гидроксивитамина D	Наб	2	В течение 15 дней по заявке Заказчика	174 000	348 000	<p>Реагент применяется для количественного определения 25-гидроксивитамина D в сыворотке крови человека или плацма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе CM-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 акридина, R3 представляет собой 25-гидроксивитамин D, меченный биотином, R4 и R5 — реагенты для предварительной обработки проб; 25-гидроксивитамин D, меченный биотином, конкурирует с 25-гидроксивитамином D в образцах с образованием меченоого антитела к 25-гидроксивитамину D с эфиром акридина и связывается с магнитными частицами по реакции между биотином и стрептавидином. Содержание 25-гидроксивитамина D в образец обратно пропорционален относительным световым единицам (RLU) обнаруженны системой. R1 -магнитные частицы стрептавидина $\geq 0.03\%$; R2-Меченые антитела к 25-гидроксивитамину D с эфиром акридина $\geq 10\text{ng/mL}$; R3 -25-гидроксивитамин D, меченный биотином $\geq 5\text{ng/mL}$; R4- липотрептоол $\geq 0.5\text{g/L}$; R5- гидроксид натрия $\geq 20\text{g/L}$. Точность: относительное отклонение</p>
---	-----------------------------------------------------------	-----	---	---------------------------------------	---------	---------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

10	OH Vitamin D -Набор для определения 25-гидроксивитамина D	наб	4	В течение 15 дней по заявке Заказчика	56 000	224 000	<p>Реагент применяется для количественного определения 25-гидроксивитамина D в сыворотке крови человека или плазма <i>in vitro</i> на хемилуминесцентном иммунохимическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения 25-гидроксивитамина D обнаружен конкурентами. Метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты : R1 — стрептавидин магнитные частицы, R2 представляет собой меченный антитело к 25-гидроксивитамину D с эфиrom акридиния, R3 представляет собой 25-гидроксивитамин D, меченный биотином, R4 и R5 — реагенты для предварительной обработки проб, 25- гидроксивитамин D, меченный биотином, конкурирует с 25-гидроксивитамином D в образцах с образованием меченного антитела к 25-гидроксивитамину D с эфиrom акридиния и связывается с магнитными частицами по реакции между биотином и стрептавидином. Содержание 25-гидроксивитамина D в образце обратно пропорционален относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. R1 -магнитные частицы стрептавидина $\geq 0.03\%$; R2-Меченные антитела к 25-гидроксивитамину D с эфиrom акридиния $\geq 10\text{ng/mL}$; R3 -25-гидроксивитамин D, меченный биотином $\geq 5\text{ng/mL}$; R4- липотреотол $\geq 0.5\text{g/L}$; R5-гидроксида натрия $\geq 20\text{g/L}$. Точность: относительное отклонение</p>
11	Free Thyroxine (FT4) - Набор для обнаружения тироксина(FT4)	наб	3	В течение 15 дней по заявке Заказчика	57 000	171 000	<p>Реагент применяется для количественного определения свободного тироксина (FT4) в организме человека сыворотки или плазмы <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммунохимическом анализаторе СМ-180 . Набор для</p>
12	Free Triiodothyronine (FT3) Набор для обнаружения трийодтиронина(FT3)	наб	3	В течение 15 дней по заявке Заказчика	57 000	171 000	<p>Реагент применяется для количественного определения свободного трийодтиронина (FT3) в организме человека сыворотки или плазмы <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммунохимическом анализаторе СМ-180 . Набор для</p>
13	Thyroid Stimulating Hormone (TSH) -Набор для определения тиреотропного гормона (ТТГ)	наб	6	В течение 15 дней по заявке Заказчика	57 000	342 000	<p>Реагент применяется для количественного определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке или плазме человека <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммунохимическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения ТТГ</p>

14	Antibodies to Thyroid Peroxidase (АТРО) - набор для определения антител к тиреоидной пероксидазе(АТПО)	наб	3	В течение 15 дней по заявке Заказчика	127 500	382 500	Реагент применяется для количественного определения антител к тиреоидпероксидазе (АТПО) в сыворотке или плазме человека <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммуноанализаторе СМ-180 . Набор А-ТПО основан на использовании хемилюминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты : R1 – Магнитные частицы покрытые ракового антигена 72-4(СА72-4) содержания в сыворотке или плазме человека <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммуноанализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ракового антигена 72-4 обнаруживается двойным сэндвич-методом антител, основанный на хемилюминесценции иммуноанализ. Антигено СА72-4, меченое эфиром акридиния и антигело СА72-4, нанесенное на магнитные частицы, реагирует иммуноаналитически с антигеном СА72-4 в образцах для формирования комплекс антиген-антитело. Содержание СА72-4 непосредственно пропорциональна относительным световым единицам, обнаруженным системой. R1 - магнитные частицы, покрытые СА72-4 мышьиные моноклональные антитела $\geq 0,03\%$; R2 - Моноклональные антитела мыши СА72-4 помечены эфиром акридиния $\geq 0,1 \text{ мкг/мл}$; R3-Буфер PBS . Точность: скорость восстановления должна быть в пределах 85%-115%. Линейный диапазон составляет 1U/ml-500U/ml. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе . В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
15	Cancer Antigen 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 <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммуноанализаторе СМ-180 . Набор А-ТПО основан на использовании хемилюминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты : R1 – Магнитные частицы покрытые ракового антигена 72-4(СА72-4) содержания в сыворотке или плазме человека <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммуноанализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ракового антигена 72-4 обнаруживается двойным сэндвич-методом антител, основанный на хемилюминесценции иммуноанализ. Антигено СА72-4, меченое эфиром акридиния и антигело СА72-4, нанесенное на магнитные частицы, реагирует иммуноаналитически с антигеном СА72-4 в образцах для формирования комплекс антиген-антитело. Содержание СА72-4 непосредственно пропорциональна относительным световым единицам, обнаруженным системой. R1 - магнитные частицы, покрытые СА72-4 мышьиные моноклональные антитела $\geq 0,03\%$; R2 - Моноклональные антитела мыши СА72-4 помечены эфиром акридиния $\geq 0,1 \text{ мкг/мл}$; R3-Буфер PBS . Точность: скорость восстановления должна быть в пределах 85%-115%. Линейный диапазон составляет 1U/ml-500U/ml. 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	CA125Набор для обнаружения ракового антигена 125 (Tumor Associated Antigen CA 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 <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммуноанализаторе СМ-180 . Этот реагент выявляется 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	<p>Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 242 (СА242) содержания в сыворотке или плазме человека <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммуноанализе. Антиген СА242 обнаруживается двойным обнаружением ракового антигена 242 обнаруживается двойным сэндвич-методом антигелей, основанный на хемилюминесценции иммуноанализа. Антигель СА242, меченный эфиром акридиния и антигело СА242, нанесенное на магнитные частицы, реагирует иммуноаналитически с антигеном СА242 в образцах, подлежащих тестированию, с образованием комплекса антиген-антитело. Содержание СА242 в выборки прямо пропорциональна относительным световым единицам, обнаруженным системе . R1 - Магнитные частицы покрытые СА242 антигела $\geq 0,03\%$; R2 - Антигель СА242, меченные эфир акридиния $\geq 0,1 \text{ мкг/мл}$; 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 заказ товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
----	-----------------------------------------------------------------------------------------	-----	---	---------------------------------------	--------	---------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

18 CYFRA21-1/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 (CYFRA21-1) в сыворотке или плазме человека <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммуноанализаторе CM-180. Набор для обнаружения фрагментов цитокератина 19 обнаруживается сандвичем метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. CYFER21-1 антитело, меченное эфиром акридина, и антитело CYFRA21-1 которые покрыты магнитными частичками, реагируют иммunoологически с антиген CYFRA21-1 в образцах для формирования антигена-антитело сложный. Содержание CYFRA21-1 прямо пропорционально относительные световые единицы, обнаруженные системой. R1 - магнитные частицы покрыты антитела CYFRA21-1 $\geq 0,03\%$; R2 - Антитела CYFER21-1, меченные эфир акридина $\geq 0,1 \text{ мкг/мл}$; R3 - Буфер PBS.</p> <p>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 спутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

19	Carcinoembryonic Antigen (CEA) - Набор для обнаружения карциноэмбрионального антигена (CEA)	наб	1	В течение 15 дней по заявке Заказчика	66 000	66 000	<p>Реагент применяется для количественного определения карциноэмбрионального антигена (CEA) в сыворотке или плазме человека <i>in vitro</i> на хемилюминесцентном иммunoологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения карциноэмбрионального антигена обнаруживается двойным сэндвич-методом антител, основанный на хемилюминесценции</p> <p>иммуноанализ. Реагенты :R1 — магнитные частицы стрептавидина; R2 — антитело CEA меченым эфиром акридinium ; R3 - представляет собой антитело CEA, мечено эфиром акридinium, и CEA биотин; антитело CEA, мечено эфиром акридinium, и CEA антигена, меченные биотином, иммунохимически реагируют с CEA в образцах для формирования комплекса антиген-антитело и связывания с магнитными частичками в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание CEA прямо пропорционален обнаруженным относительным световым единицам (RLU) системой.R1- Магнитные частицы стрептавидина $\geq 0,03\%$; R2- Антитела CEA, меченные акридинием сложный эфир $\geq 0,1 \text{ мкг/мл}$; R3-Антитела CEA, меченные биотином $\geq 0,5 \text{ мкг/мл}$. Точность: тест с эталонным материалом, относительное отклонение результаты измерений должны быть в пределах $\pm 10\%$. Линейный диапазон от 0,4</p>
20	Acid Trigger Reagent Кислотный пусковой реагент 500 мл/флакон	наб	1	В течение 15 дней по заявке Заказчика	10 500	10 500	<p>Кислотный триггерный реагент используется в реакциях хемилюминесцентного иммуноологического анализатора СМ-180 для обеспечения необходимого перекиси водорода для инициирования хемилюминесцентной реакции. Состав : Перекись водорода - 1,3% ; Азотная кислота ~0,007моль/л. Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
21	Alkaline Trigger Reagent -Целочной триггерный реагент	наб	2	В течение 15 дней по заявке Заказчика	30 000	60 000	<p>Целочный триггерный реагент используется в реакций на хемилюминесцентном иммуноологическом анализаторе СМ-180 чтобы обеспечить необходимую щелочную среду для инициирования 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.</p>

22	А-ТГ/Набор для определения антител к тиреоглобулину (Antibodies to Thyroglobulin Detection kit)	наб	4	В течение 15 дней по заявке Заказчика	94 500	378 000	<p>реагент применяется для количественного определения антител к тиреоглобулину (А-ТГ) в сыворотке или плазме человека <i>in vitro</i> на хемилуминесцентном иммуноанализе анализаторе СМ-180 . Набор А-ТГ основан на использовании хемилуминесцентного иммуноанализа косвенный метод обнаружения. Реагенты : R1 – Магнитные частицы с покрытием из ТГ; R2 – Акридиний антитела, меченные сложным эфиром ; R3 - представляет собой буфер PBS антитела к тиреоглобулину в исследуемых образцах сочетается с частичками, покрытыми ТГ. После полоскания соедините с мечеными эфиром акридиния антителами к человеческому IgG и образуют соединение антиген-антитело. Содержание А-ТГ в образце пропорционален относительной единице освещенности (RLU); обнаруженной системные действия. R1- Магнитные частицы с покрытием из ТГ 0,01%; R2- Антитела, меченные сложным эфиром акридиния, к человеческой IgG 0,1 мкг/мл ; R3- Буфер PBS 20 ммол/л. Линейный диапазон составляет 1,0 МЕ/мл ~ 1000 МЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контрол в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
23	Consumables (Cuvettes)- кюветы (реакционные пробирки)	наб	20	В течение 15 дней по заявке Заказчика	54 000	1 080 000	<p>Кюветы (реакционные пробирки) одиночные полистироловые к хемилуминесцентному иммуноанализатору СМ-180 . Одноразовая измерительная кювета. Объем реакционной смеси максимально : 1400 мкл. Размер одной кюветы: 4,4*7*39,6 мм. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации.</p>

24	СА19-9 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	<p>Реагент применяется для количественного определения ракового антигена 19-9 (СА19-9) содержания в сыворотке или плазме человека <i>in vitro</i> на хемилуминесцентном иммуноанализом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ракового антигена 19-9 обнаруживается двойным сэндвич-методом антител, основанный на хемилуминесценции иммуноанализа. Реагенты : R1 – магнитные частицы стрептавидина; R2 - представляет собой антитело СА19-9, меченные эфиром акридиния ; R3- представляет собой антитело СА 19-9, меченные биотином . Антитело СА19-9, меченные эфиром акридиния, и антитело СА19-9, меченные биотином, иммуноологически реагируют с СА19-9 в образах с образованием комплекса антиген-антитело и связываются с магнитными частицами посредством реакции между биотином и стрептавидином. Содержание СА19-9 прямо пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой.R1 - Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2-Антитела СА19-9, меченные эфир акридинии ≥0,1 мкг/мл ; R3-Антитела СА19-9, меченные биотином ≥0,5 мкг/мл . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит</p>
25	BCC-3D Лизирующий реагент (BCC-3D Lyse)	шт	1	В течение 15 дней по заявке Заказчика	44 564	44 564	<p>Лизирующий реагент BCC-3D применяется на автоматических гематологических анализаторов BCC-3900 для автоматизированного определения концентрации гемаглобина в крови. Состав: Цестнатидил три бромистого метила аммония, натрия борная кислота, поверхностно-активное противтыкающее вещество, натрия сульфат. 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 500 мл. В закуп товара входит соответствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

26	BCC-3D Дилюент (BCC-3D Diluent)	шт	2	В течение 15 дней по заявке Заказчика	48 231	96 462	Реагент Дилюент BCC-3D применяется на автоматических гематологических анализаторов BCC-3900 для разбавления образцов крови. Состав: натрия сульфат, натрия хлорид, натрия фосфат двукальций, 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 течение 15 дней по заявке Заказчика	48 231	48 231	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BCC-3900 по 3 популяции. 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 течение 15 дней по заявке Заказчика	48 231	48 231	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BCC-3900 по 3 популяции. 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 течение 15 дней по заявке Заказчика	48 231	48 231	Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BCC-3900 по 3 популяции. 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	BF-FDTI Лазирующий реагент	шт	4	В течение 15 дней по заявке Заказчика	19 324	77 296	<p>Реагент BF-FDTI Lyse применяется на гематологический анализатор BF-6900-CRR для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов.</p> <p>Анализатор выполняет автоматически операции: разбавлять часть пробы цельной крови BF-FDOL, добавлять BF-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 $(25 \pm 1)^\circ\text{C}$, pH $5,50 \pm 0,50$. Состав : Хлорид декалкилприметиламмония: 0,5%, ; гидрированное касторовое масло: 0,3%. Хранить при температуре $2^\circ\text{C} \sim 30^\circ\text{C}$ в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке., Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре $2^\circ\text{C} \sim 30^\circ\text{C}$. Объем 200 мл. В закупку товара входит дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
----	----------------------------	----	---	---------------------------------------	--------	--------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

31	BF-FBN Лизирующий реагент	шт	4	В течение 15 дней по заявке Заказчика	58 782	235 128	<p>Реагент BF-FBN Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор BF- 6900-CRP для растворения эритроцитов, определения содержания лейкоцитов и гемоглобина, количества и соотношения базофильных транулоцитов. Разбавьте мемброну эритроцитов, высвободите гемоглобин. Используйте колориметрию для анализа и измерения содержания гемоглобина. В то же время, кроме базофильных транулоцитов, другие белые кровяные тельца приходят в реакцию. Используйте оптический метод, чтобы проанализировать общую сумму лейкоцитов и последнее чисто, соотношение базофильных гранулоцитов. Состав: Лауриновый спирт и полиэфир-9: 0,8%. Хранить при температуре 2 ° С ~ 30 ° С в запечатанном и защищенным 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 залог товара входит 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	<p>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-FDTI после разрушения клеток. По истечении заданного периода реакции, коэффициент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологий проточной цитометрии. Индекс производительности $(25 \pm 1)^\circ\text{C}$, pH $5,50 \pm 0,5$. Состав : Гидрогенизированное кастроровое масло: 0,3%. Хранить при температуре $2^\circ\text{C} \sim 30^\circ\text{C}$ в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке.</p> <p>Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре $2^\circ\text{C} \sim 30^\circ\text{C}$. Объем 500 мл. В закуп товара входят дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .</p>
33	BF-5D Diluent	шт	4	В течение 15 дней по заявке Заказчика	52 224	208 896	<p>Реагент BF- 5D Diluent 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.</p> <p>Состав: Хлорид натрия: 0,7%, буфер борной кислоты: 0,5% .</p> <p>Хранить при температуре $2 \sim 30^\circ\text{C}$ в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок годности 24 месяца. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре $2^\circ\text{C} \sim 30^\circ\text{C}$. Объем 20 л. В закуп товара входят дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .</p>

34	Очищающий реагент 1 для пробоотборника	шт	4	В течении 15 дней по заявке Заказчика	11 616	46 464	Очищающий реагент 1 применяется на гематологический анализатор BF- 6900 -CRP для очистки детекторной части прибора, поворотного клапана, всасывающей трубы цепной крови, коветы для гемоглобина, предотвращения 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 входит дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .
35	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5part) Уровень 1 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level1))	шт	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	55 757	55 757	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF- 6900 -CRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям . Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластина 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 (5part) Уровень 2 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level2))	шт	1	В течении 15 дней по заявке Заказчика	55 757	55 757	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF 6900 -CRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям .Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластина 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 (5part) Уровень 3 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level3))	шт	1	В течение 15 дней по заявке Заказчика	55 757	55 757	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор BF 6900 -CRP для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям. Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластина 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 объявленнию.

Сроки и условия поставки

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

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

Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых конвертов будут принимать по адресу:

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 представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибутора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссии (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 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»:

Главный врач Сарысу ЦРБ Каликова А.Т

