

Протокол № 61
об итогах закупок реагентов способом из одного источника

г. Нур-Султан

17 часов 30 минут
«02» апреля 2021 года

Организатор закупок ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Нур-Султан, находящееся по адресу: г. Нур-Султан, ул. А. Молдагуловой, 28 провел закупки в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи в соответствии с требованиями главы 11 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи (далее - Правила).

Обоснование применения осуществления закупа способом из одного источника - необходимость исполнения требований подпункта 4, пункта 116, Главы 11 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи (далее - Правила)».

1. Наименование, краткое описание лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг:
2. *Указано в приложении № 1 к протоколу (Прилагается).*
3. Наименование и местонахождение потенциального поставщика, с которым предполагается заключить договор закупа:

№	Наименование потенциального поставщика	Адрес
1	ПК «Витанова»	г. Караганда, ул. Абая, 71

4. Комиссия по результатам оценки и сопоставления путем открытого голосования

РЕШИЛА:

- 1) Признать ценовое предложение ПК «Витанова» соответствующей требованиям, установленным главами 3 и 4 настоящих Правил;
- 2) Общая сумма договора по лоту № 1-26 составляет – 2 778 700 тенге 00 тиын (два миллиона семьсот семьдесят восемь тысяч семьсот тенге 00 тиын);
- 3) Заказчику – закупкам ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Нур-Султан, находящееся по адресу: г. Нур-Султан, ул. А. Молдагуловой, 28 - заключить договор в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по формам, утвержденным уполномоченным органом в области

здравоохранения, согласно Параграф 6, Главы 9 Постановление Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729.

Председатель:

Ким Николай Ардальонович - Руководитель по клинической службе;

Члены комиссии:

Куанышбаева Алия Муратовна - Руководитель сестринской службы;

Касенова Дина Ахметовна - Заведующая аптекой;

Секретарь комиссии:

Абдушев Даулетбек Серикович - Менеджер по государственным закупкам

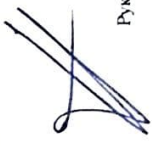
№ п/п	Наименование товара	Техническое описание	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма	Цена поставщика ПК "Витанова"
1	Кюветы реакционные с шариками (Клинический блок)	Одноразовые измерительные кюветы реакционные объем 250 мкл для анализатора гемостаза АПТ 4-02П (с принтером) клоттинговым методом с шариками стальными, объем пробы 50 мкл (упаковка: 1000 кювет, 1000 шариков)	Упаковка	5	104 500,00	522 500,00	104 500,00
2	АЛТ Уф (жидкая форма) (объем реагента 500 мл)	АЛТ Уф (жидкая форма) (500мл) Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови (УФ-кинетический метод без пиридоксальфосфата). Состав набора: Реагент 1 (P1) – буферный раствор трис-НС1, содержащий L-аланин, ЛДГ, готовый к использованию. Аналитические характеристики: линейность – до 400 Ед/л; коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины: женщины: до 31 Ед/л; мужчины: до 40 Ед/л. Анализированные образцы - нетеменизированная сыворотка, плазма крови. Стабильность реагентов P1 и P2 после вскрытия флаконов при отсутствии загрязнения и воздействия света стабильны в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Хранение набора: Хранить при температуре 2–8°С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидованными производителями производителями серией "Minga". Предоставление соответствующих документов.	Набор	3	35 600,00	106 800,00	35 600,00
3	Альбумин (объем реагента 200 мл)	Альбумин (200) Набор реагентов для фотометрического определения альбумина в сыворотке и плазме крови (метод с бромкрезоловым зеленым). Принцип метода При взаимодействии альбумина с красителем бромкрезоловым зеленым в слабнокислой среде образуется комплекс зеленого цвета, интенсивность окраски которого пропорциональна концентрации альбумина в пробе. Состав набора: Реагент (P) – раствор бромкрезолового зеленого в сукцинатам буфере, готовый к использованию. Калибратор-калибровочный раствор альбумина, 40 г/л, готовый к использованию. Аналитические характеристики: линейность – до 80 г/л; коэффициент вариации – не более 3%. Нормальные величины: в сыворотке и плазме крови – 35–50 г/л. Анализированные образцы - нетеменизированная сыворотка, коэффициент вариации – не более 3%. Нормальные величины: в сыворотке и плазме крови – 35–50 г/л. Анализированные образцы - нетеменизированная сыворотка, гепаринизированная или ЭДТА плазма крови. Стабильность реагента и калибратора - Реагент после вскрытия флакона стабилен не более 6 мес. в темном месте при температуре 2–25°С. Калибратор после вскрытия флакона стабилен не более 2 мес. в плотно закрытом виде при температуре +2-+8 °С. Хранение набора Хранить при температуре 2–8°С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидованными производителями производителями серией "Minga". Предоставление соответствующих документов.	Набор	2	5 200,00	10 400,00	5 200,00
4	Амилаза -1 (объем реагента 100 мл)	Амилаза -1 (100 мл) Набор реагентов для определения активности α-амилазы в сыворотке плазме крови и моче (кинетический метод, субстрат CNP-олигосахарид). Принцип метода: α-амилаза гидролизует CNP-олигосахарид с образованием CNP (2-хлор-4-нитрофенол). Скорость образования CNP прямо пропорциональна активности α-амилазы в пробе. Состав набора: Реагент (P) – буферный раствор, содержащий субстрат, готовый к использованию. Аналитические характеристики: линейность – до 1400 Ед/л; коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины: в сыворотке и плазме крови – до 100 Ед/л; в моче – до 500 Ед/л. Анализированные образцы: Сыворотка, гепаринизированная или ЭДТА плазма крови без следов гемолита, моча. Стабильность реагента: Не держать до 500 Ед/л. Исключены попадания в реагент экзогенной α-амилазы. Реагент после вскрытия флакона стабилен в течение 6 мес в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Реагенты должны являться валидованными производителями производителями серией "Minga". Предоставление соответствующих документов.	Набор	5	38 300,00	191 500,00	38 300,00
5	АСТ- Уф-(жидкая форма) (объем реагента 500 мл)	АСТ- Уф-(жидкая форма) (500 мл) Набор реагентов для определения активности аспартатаминотрансферазы в сыворотке и плазме крови (УФ-кинетический метод без пиридоксальфосфата). Состав набора: Реагент 1 (P1) – буферный раствор трис-НС1, содержащий L-аспартат, ЛДГ, МДГ, готовый к использованию. Реагент 2 (P2) – раствор НАДН, α-кетоглутарата, готовый к использованию. Хранение набора: Хранить при температуре 2–8°С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности набора. Анализированные образцы: линейность – до 400 Ед/л; коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины: женщины: до 31 Ед/л; мужчины: до 38 Ед/л. Анализированные образцы: Нетеменизированная сыворотка, плазма крови. Стабильность реагентов: P1 и P2 после вскрытия флаконов при отсутствии загрязнения и воздействия света стабильны в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Реагенты должны являться валидованными производителями производителями серией "Minga". Предоставление соответствующих документов.	Набор	3	35 600,00	106 800,00	35 600,00
6	Билирубин общий — А (объем реагента 600 мл)	Билирубин общий — А (600 мл) Набор реагентов для определения общего билирубина в сыворотке, плазме крови с калибратором (DPD-метод с 3,5-дихлорфенилдиазониевой солью). Принцип метода: при взаимодействии билирубина с 3,5-ди-хлорфенилдиазониевой солью (DPD-метод) в кислой среде в присутствии детергента образуется азобилирубин красного цвета, интенсивность окраски которого пропорциональна концентрации билирубина в пробе. Аналитические характеристики: линейность – до 428 мкмоль/л; коэффициент вариации – не более 7%. Нормальные величины: в сыворотке и плазме крови – до 20,5 мкмоль/л. Анализированные образцы: нетеменизированная сыворотка, плазма крови. Стабильность реагентов: хранить при температуре 2–8°С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидованными производителями производителями серией "Minga". Предоставление соответствующих документов.	Набор	4	23 900,00	95 600,00	23 900,00
7	Билирубин - конъюгированный А (объем реагента 125 мл)	Билирубин - конъюгированный А (125 мл) Набор реагентов для определения конъюгированного (прямого) билирубина в сыворотке, плазме крови с калибратором конъюгированного билирубина (метод с диазотированной сульфаниловой кислотой). Принцип метода: при взаимодействии билирубина с диазотированной сульфаниловой кислотой в кислой среде образуется азобилирубин красного цвета, интенсивность окраски которого пропорциональна концентрации билирубина в пробе. Аналитические характеристики: линейность – до 171 мкмоль/л; коэффициент вариации – не более 7%. Нормальные величины: в сыворотке и плазме крови – до 5,1 мкмоль/л. Анализированные образцы - нетеменизированная сыворотка, плазма крови. Стабильность реагентов - после вскрытия флаконов реагенты стабильны 3 мес. при хранении их в плотно закрытом виде при температуре 2–25°С. Хранение набора: Хранить при температуре 2–8°С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидованными производителями производителями серией "Minga". Предоставление соответствующих документов.	Набор	2	4 600,00	9 200,00	4 600,00

8	Гамма ГТ (жидкая форма) (объем реагента 100 мл)	Гамма ГТ (жидкая форма) (100 мл) Набор реагентов для определения активности γ-глутамилтрансферазы в сыворотке, плазме крови (кинетический метод Зейла) Принцип метода Кинетическое определение активности гамма-ГТ с использованием L-гамма-глутамила-3-карбоксо-4-нитроанилида в качестве субстрата в соответствии с методикой Зейла-Перрина (1974). Скорость образования 5-амино-2-нитро-бензоата прямо пропорциональна активности гамма-ГТ. Аналитические характеристики линейность – до 230 Ед/л, коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины: мужчины, до 50 Ед/л, женщины, до 32 Ед/л. Анализированные образцы - негемолизированная сыворотка, ЭДТА плазма крови. Стабильность реагентов: Р1 и Р2 после вскрытия флаконов при отсутствии загрязнения и воздействия света стабильны в течение всего срока годности набора в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Хранение набора: хранить при температуре 2–8°С в упаковке предпритягивающего материала. Реагенты должны являться валидованными производителями соответствующих документов.	Набор	3	13 400,00	40 200,00	13 400,00
9	Глюкоза (объем реагента 1000 мл)	Глюкоза (1000 мл) Набор реагентов для определения концентрации глюкозы в крови и моче глюкозооксидазным методом. Состав наборов: Реагент 1 (Р1) – фосфатный буферный раствор, содержащий ГОД, ПОД, 4- миноантипирин, фенол, стабилизатор, готовый к использованию. Реагент 2 (Р2) – депротенинирующий реагент, готовый к использованию. Калибратор – калибровочный раствор глюкозы, 10,0 ммоль/л, готовый к использованию. Хранение набора - Хранить при температуре 2–8°С в упаковке предпритягивающего материала в течение всего срока годности. Аналитические характеристики: линейность – до 28 ммоль/л, коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины: в цельной капиллярной крови – 3,3–5,5 ммоль/л, в сыворотке и плазме крови – 4,0-6,1 ммоль/л, в моче – менее 2,8 ммоль/сут (0,8 ммоль/л). Анализированные образцы: Целяная кровь, негемолизированная сыворотка, гепаринизированная или ЭДТА плазма крови, моча. Стабильность реагентов и калибратора Р1, Р2 и калибратор после вскрытия флаконов стабильны в течение всего срока годности в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Реагенты должны являться валидованными производителями соответствующих документов.	Набор	2	14 400,00	28 800,00	14 400,00
10	Железо (объем реагента 50 мл)	Железо (60 мл) Набор реагентов для определения железа в сыворотке и плазме крови (метод с ферризином без депротенинизации) Принцип метода: колориметрический метод с ферризином без депротенинизации. Ионы железа (3+) в кислой среде освобождаются из комплекса с трансферрином и под действием восстановителя переходят в ионы железа (2+). Восстановленное железо образует с ферризином окрашенный комплекс. Интенсивность окраски образующегося комплексного соединения прямо пропорциональна концентрации железа в пробе. Аналитические характеристики: линейность – до 250 мкмоль/л; коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины: мужчины: 8,8–27,0 мкмоль/л; женщины: 9,5–30,0 мкмоль/л. Анализированные образцы: сыворотка крови без следов гемолиза или гепаринизированная плазма крови. Стабильность реагента и калибратора. Реагенты 1, 2 и калибратор после вскрытия флаконов можно хранить не более 6 мес. в плотно закрытом виде при температуре 2–25°С. Хранение набора: Хранить при температуре 2–25°С в упаковке предпритягивающего материала в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидованными производителями соответствующих документов.	Набор	4	6 600,00	26 400,00	6 600,00
11	Кальций (объем реагента 100 мл)	Кальций (100 мл) Набор реагентов для фотометрического определения кальция в сыворотке, плазме крови и моче. Принцип метода: В кислой среде ионы кальция взаимодействуют с индикаторным реактивом Арсензо III с образованием комплекса малинового цвета, интенсивность окраски которого прямо пропорциональна содержанию кальция в пробе. Состав набора - Реагент (Р) – ацетатный буфер, содержащий Арсензо III и детергент, готовый к использованию. Аналитические характеристики: линейность – до 7,00 ммоль/л; коэффициент вариации – не более 4%. Нормальные величины в сыворотке крови взрослого человека – 2,02– 2,60 ммоль/л. Нижний предел концентрации кальция у новорожденных – 1,75 ммоль/л, в моче – 2,50–7,50 ммоль/сут. Пробы для анализа - Сыворотка, гепаринизированная кровь без следов гемолиза, моча. Стабильность реагента - реагент после вскрытия флакона при отсутствии загрязнения стабилен на борту анализатора в течение 1 мес. В перерывах между работой реагент необходимо хранить в плотно закрытом виде при температуре 2–25°С. Проведение анализа: Анализ проводить по заглушечному листу на анализаторе Миура. Для калибровки рекомендуется использовать сывороточный мультикалибратор, аттестованный данным методом. Значение концентрации аналита, указанное в паспорте к калибратору, внести в таблицу Стандарты. Внутривлабораторный контроль качества можно осуществлять по контрольным сывороткам фирмы «Вектор-Бест» и другим контрольным сывороткам, аттестованным данным методом. Хранение набора. Хранить при температуре 2–25°С в упаковке предпритягивающего материала в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидованными производителями соответствующих документов.	Набор	3	5 500,00	16 500,00	5 500,00
12	Креатинин -А (объем реагента 500 мл)	Креатинин -А (500 мл) Набор реагентов для определения концентрации креатинина в сыворотке, плазме крови и моче. Принцип метода: Креатинин в щелочной среде образует с пикриновой кислотой продукт оранжевого цвета (реакция Яффе). Скорость изменения интенсивности окраски реакционной смеси в процессе реакции пропорциональна концентрации креатинина в образце и определяется фотометрически при длине волны 500 (490–510) нм. Учет скорости изменения холостой пробы позволяет минимизировать интерференцию с билирубином. Коррекция неспецифических реакций псевдокреатининовых хромогенов (белка, глюкозы и др.), содержащихся в сыворотке и плазме крови проводится путем вычитания 26 мкмоль/л из результата определения креатинина в образцах сыворотки и плазмы крови соответственно. Состав набора: Реагент 1 (Р1) – раствор натрия гидроксида. Реагент 2 (Р2) – раствор пикриновой кислоты. Калибратор-раствор креатинина 240 мкмоль/л, готовый к использованию. Аналитические характеристики: линейность – до 3800 мкмоль/л; коэффициент вариации – не более 5%. Анализированные образцы: Негемолизированная сыворотка, гепаринизированная или ЭДТА плазма крови, моча, разбавленная в 25 раз. Стабильность реагентов: Реагенты после вскрытия флаконов при отсутствии загрязнения стабильны на борту анализатора в течение 1 мес. В перерывах между работой реагент необходимо хранить в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Проведение анализа: Анализ проводить по заглушечному листу на анализаторе «Миура». Для калибровки рекомендуется использовать сывороточный мультикалибратор, аттестованный данным методом. Значение концентрации аналита, указанное в паспорте к калибратору, внести в таблицу Стандарты. Контроль качества. Контрольные сыворотки с известным содержанием креатинина, аттестованные кинетическим методом Яффе с движущейся холостой пробой и компенсацией (rate-blank with compensated). Хранение набора: Хранить при температуре 2–25°С в упаковке предпритягивающего материала в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидованными производителями соответствующих документов.	Набор	2	17 600,00	35 200,00	17 600,00
13	Магний (объем реагента 100 мл)	Магний (100 мл) Набор реагентов для определения магния в сыворотке, плазме крови и моче (метод с окисляемым магнием) Принцип метода: В щелочной среде ионы магния взаимодействуют с индикаторным реактивом окисляемым магнием с образованием окрашенного комплекса, интенсивность окраски которого прямо пропорциональна содержанию магния в пробе. Аналитические характеристики: линейность – до 2,05 ммоль/л; коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины: в сыворотке и плазме крови 0,66–1,07 ммоль/л, в моче – 3–5 ммоль/сут. Анализированные образцы: негемолизированная сыворотка, гепаринизированная плазма крови, разбавленная в 4 раза моча. Стабильность реагента и калибратора реагент и калибратор после вскрытия флаконов стабильны в течение 6 месяцев в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Реагенты должны являться валидованными производителями соответствующих документов.	Набор	1	10 600,00	10 600,00	10 600,00

14	Мочевина-Уф (объем реагента 200 мл)	Мочевина-Уф (200 мл) Набор реагентов для ферментативного определения мочевины в сыворотке крови и моче (кинестический УФ-метод). Состав набора: Реагент 1 (Р1) – буферный раствор трие-НС. Реагент 2 (Р2) – лиофилизат, содержащий НАДН, уреазу, ГЛДГ. Калибратор – калибровочный раствор моче-вины, 8,33 ммоль/л, готовый к использованию. Хранить при температуре 2–8°С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Аналитические характеристики: линейность – до 33,30 ммоль/л; коэффициент вариации в сыворотке и плазме крови: 2,50–8,32 ммоль/л, в моче: 333–583 ммоль/сут. Анализируемые образцы – негемолизированная сыворотка, гепаринизированная (кроме гепарина аммония) или ЭДТА плазма крови, разбавленная в 50 раз моча. Приготовление рабочего реагента, стабильность реагента и калибратор растворить содержимое 1 флакона Р2 в содержимом 1 флакона Р1. Рабочий реагент (Р) после полного растворения лиофилизата выдерживать при комнатной температуре 30 минут. Рабочий реагент стабилен 1 мес. При температуре 2–8°С. Калибратор после вскрытия флакона стабилен 3 мес. в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Проведение анализа Набор предназначен для проведения анализа на биохимических полуавтоматических и автоматических анализаторах, длина волны: 340 нм (334 нм, 365 нм), длина оптического пути: 10 мм, температура: 37°С. Реагенты должны являться валидованными производителями соответствующих документов.	Набор	4	16 100,00	64 400,00	16 100,00
15	СРБ (клинический блок)	Набор для определения С-реактивного белка. Измерение реакции антиген-антитело методом конечной точки. Подготовка реактивов: Жидкие реактивы готовы к использованию. Хранение и устойчивость: При хранении при 2–8°С, избегая попадания прямых солнечных лучей, реактивы сохраняют устойчивость до даты истечения срока годности, указанной на этикетке. Устойчивость в приборе составляет, по меньшей мере, 4 недели, если избежать контаминации. Не замораживать. Реактивы из разных партий не должны взаимозаменяться. Сбор образца и хранение: Используйте свежую сыворотку. Если испытание не может быть проведено в тот же день, сыворотка может храниться при 2–8°С в течение 48 часов. При более длительном хранении образец следует заморозить. Перед использованием дайте реактанту нагреться до рабочей температуры. Контроль качества: Каждый раз при использовании набора реактивов необходимо осуществлять контроль качества и проверять, чтобы полученные значения находились в пределах диапозона приемлемых значений, указанном в приложении. Реагенты должны являться валидованными производителями соответствующих документов.	Набор	5	48 800,00	244 000,00	48 800,00
16	Триглицериды (объем реагента 100 мл)	Триглицериды (100 мл) Набор реагентов для определения триглицеридов в сыворотке, плазме крови. Принцип метода: Ферментативный колориметрический метод. Интенсивность окраски реакционной смеси прямо пропорциональна концентрации триглицеридов в пробе. Состав наборов: Реагент (Р) – монореагент, готовый к использованию. Аналитические характеристики: линейность – до 11,40 ммоль/л; коэффициент вариации – не более 5%. Нормальные величины - в сыворотке и плазме крови – до 1,71 ммоль/л; Пробы для анализа: Сыворотка, гепаринизированная или ЭДТА плазма крови без следов гемолиза. Стабильность реагента - Реагент после вскрытия флакона при отсутствии загрязнения стабилен на борту анализатора в течение 1 мес. В перерывах между работой реагент необходимо хранить в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Проведение анализа: Анализ проводить по загрузочному листу на анализатор Миура. Для калибровки рекомендуется использовать сывороточный мультикалибратор, аттестованный данным методом. Значение концентрации аналита, указанное в паспорте к калибратору внести в таблицу Стандарты. Внутрилабораторный контроль качества можно осуществлять по контрольным сывороткам фирмы «Вектор-Бест» и другим контрольным сывороткам, аттестованным данным методом. Хранение набора: Хранить при температуре 2–8°С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидованными производителями соответствующих документов.	Набор	2	15 100,00	30 200,00	15 100,00
17	Холестерин (объем реагента 200 мл)	Холестерин (200 мл) Набор реагентов для определения концентрации общего холестерина в сыворотке и плазме крови ферментативным методом. Принцип метода: Интенсивность окраски реакционной смеси прямо пропорциональна концентрации холестерина в пробе. Состав наборов - Реагент (Р)-буферный раствор, ХЭ, ХОД, ПОД, 4-аминоантипирин, фенол, стабилизаторы; готовый к использованию. Аналитические характеристики - линейность – до 20 ммоль/л; коэффициент вариации – не более 6%. Нормальные величины - в сыворотке и плазме крови – до 5,20 ммоль/л. Пробы для анализа: сыворотка, гепаринизированная или ЭДТА плазма крови без следов гемолиза. Стабильность реагента: реагент после вскрытия флакона при отсутствии загрязнения стабилен на борту анализатора в течение 1 мес. В перерывах между работой реагент необходимо хранить в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Проведение анализа: Анализ проводить по загрузочному листу на анализатор Миура. Для калибровки рекомендуется использовать сывороточный мультикалибратор, аттестованный данным методом. Значение концентрации аналита, указанное в паспорте к калибратору внести в таблицу Стандарты. Внутрилабораторный контроль качества можно осуществлять по контрольным сывороткам фирмы «Вектор-Бест» и другим контрольным сывороткам, аттестованным данным методом. Хранение набора: Хранить при температуре 2–8°С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидованными производителями соответствующих документов.	Набор	5	11 700,00	58 500,00	11 700,00
18	Щелочная фосфатаза(жидкая форма)(объем реагента 200 мл)	Щелочная фосфатаза (жидкая форма) (200 мл) в сыворотке и плазме крови кинестическим методом. Состав набора: Реагент 1 (Р1) – буферный раствор дигидроламина (ДЭА) с магнием хлористым, готовый к использованию. Реагент 2 (Р2) – раствор п-нитрофенилфосфата, готовый к использованию. Концентрации реагентов в рабочем растворе: буфер ДЭА – 1 ммоль/мл, п-нитрофенилфосфат – 5 ммоль/мл, магний хлористый – 0,5 ммоль/мл. Аналитические характеристики - линейность – до 1200 Е/л; коэффициент вариации – не более 5%. Пробы для анализа: сыворотка, гепаринизированная плазма крови без следов гемолиза. Стабильность реагентов: Реагенты после вскрытия флаконов при отсутствии загрязнения стабильны на борту анализатора в течение 1 мес. В перерывах между работой реагент необходимо хранить в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Проведение анализа: Анализ проводить по загрузочному листу на анализатор Миура. Для калибровки рекомендуется использовать сывороточный мультикалибратор, аттестованный данным методом. Значение активности аналита, указанное в паспорте к калибратору внести в таблицу Стандарты. Внутрилабораторный контроль качества можно осуществлять по контрольным сывороткам фирмы «Вектор-Бест» и другим контрольным сывороткам, аттестованным данным методом. Хранение: Хранить при температуре 2–8°С в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидованными производителями соответствующих документов.	Набор	3	11 400,00	34 200,00	11 400,00

19	мочевая кислота (объем реагента 200 мл)	Состав набора. Реагент (Р) – буферный раствор уриказы, пероксидазы, 4-аминоантипирин, ДХТБС, готовый к использованию Аналитические характеристики - линейность – до 1500 мкмоль/л, коэффициент вариации – не более 5%. Пробы для анализа - сыворотка, гепаринизированная или ЭДТА плазма крови без следов гемолита, разбавленная в 5 раз дистиллированной водой моча. Стабильность реагента - Реагент после вскрытия флакона при отсутствии загрязнения стабилен на борту анализатора в течение 1 мес. В перерывах между работами реагент необходимо хранить в плотно закрытом виде при температуре 2–8°С. Проведение анализа. Анализ проводится по загущенному листу на анализатор Миура. Для калибровки рекомендуется использовать сывороточный мультикалибратор, аттестованный данным методом. Значение концентрации анализа, указанное в паспорте к калибратору внести в таблицу Стандарта. Внутривлабораторный контроль качества можно осуществлять по контрольным сывороткам фирмы «Вектор-Бест» и другим контрольным сывороткам, аттестованным данным методом. Хранение набора: Хранить при температуре 2–8°С в упаковке предпринятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера для предотвращения контаминации и не требующие переливания в дополнительные картриджи. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии «Miura». Предоставление соответствующих документов.	Набор	3	15 000,00	45 000,00	15 000,00
20	общий белок (объем реагента 1000 мл)	Общий белок (объем реагента 1000 мл) Набор реагентов для определения общего белка в сыворотке и плазме крови. Характеристики набора. Принцип биуретового метода : в щелочной среде белок образует с ионами меди комплексное соединение фиолетового цвета, интенсивность окраски которого пропорциональна концентрации белка в пробе. Метод измерения: конечная точка. Количество определений: 500 или 1000. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Аналитические характеристики : линейность – до 110 г/л; коэффициент вариации – не более 3%. Длительность анализа: 10 минут инкубации и 10 минут считывания. Регистрация и оценка результатов: результаты регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр – 550 нм, референс-фильтр 340–570 нм; Измерение против реагента, длина оптического пути 10 мм. Комплектация набора: Реагент (Р) – биуретовый реактив, готовый к использованию. Калибратор – калибровочный раствор альбумина, 7 г/л, готовый к использованию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Срок годности: 12 месяцев. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии «Miura». Предоставление соответствующих документов.	Набор	1	12 700,00	12 700,00	12 700,00
21	ревматоидный фактор (клинический блок) (объем реагента 50 мл)	Набор реагентов для определения ревматоидного фактора латексным иммунофлюориметрическим методом. Принцип метода: Ревматоидный фактор (РФ) вызывает агглютинацию частиц латекса, покрытых человеческим гамма-глобулином. Степень агглютинации частиц латекса пропорциональна концентрации РФ в пробе. Состав наборов: Реагент 1 (Р1) – трис буфер 20 ммоль/л, азид натрия 0,95 г/л, готовый к использованию. Реагент 2 (Р2) – суспензия частиц латекса, покрытых человеческим гамма-глобулином, азид натрия 0,95 г/л, готовый к использованию. Перед использованием тщательно перемешать. Калибратор – человеческая сыворотка. Точное значение концентрации РФ (Скал) указано на этикетке флакона с калибратором и в паспорте. Калибратор аттестован относительно эталонного материала WHO Rheumatoid arthritis serum W1066. Аналитические характеристики: предел определения – 2,0 МЕ/мл, диапазон измерения – до 160 МЕ/мл, коэффициент вариации – не более 7%, эффект прозоны не наблюдается при концентрациях РФ до 800 МЕ/мл. Нормальные величины: В сыворотке крови – до 30 МЕ/мл. Анализируемые образцы: Сыворотка крови (стабильность 2 дня при температуре 2–8°С). Гемоглобин в концентрации 10 г/л, триглицериды – 11,3 ммоль/л, билирубин – более 342 мкмоль/л – не оказывали влияния на результаты анализа. Подготовка калибратора и его стабильность К содержанию флакона с калибратором добавив дистиллированную воду (точный объем указан в паспорте и на флаконе), растворить при осторожном перемешивании. Калибратор стабилен в течение 1 мес. при температуре 2–8°С. Проведение анализа: Набор предназначен для проведения анализа на биохимических полуавтоматических и автоматических анализаторах, * длина волны: 650 (630–670) нм, * длина оптического пути: 10 мм, * температура: 37°С. Контроль качества: Правильность определения РФ проверять по контрольным сывороткам Ревматоидный контроль-Ново уровень 1 (кат. No B-9586) и Ревматоидный контроль-Ново уровень 2 (кат. No B-9587). Хранение набора: Хранить при температуре 2–8°С в упаковке предпринятия-изготовителя в течение всего срока годности. Реагенты должны являться валидированными производителем анализаторов серии «Miura». Предоставление соответствующих документов.	Набор	2	32 000,00	64 000,00	32 000,00
22	Системный раствор(1000мл) Миура	Системный раствор(1000мл) Миура Системный раствор. Рекомендовано для использования на автоматических биохимических анализаторах серии «Miura» (ISE, Италия). 1000 мл	Флакон	1	47 700,00	47 700,00	47 700,00
23	Мультипробыочный набор (100мл) Миура	Мультипробыочный набор (100мл) Миура Пробыочный раствор. Рекомендовано для использования на автоматических биохимических анализаторах серии «Miura» (ISE, Италия). 100 мл	Флакон	8	24 300,00	194 400,00	24 300,00
24	раствор для промывки кювет(250мл) Миура	Раствор для промывки кювет(250мл) Миура Очищающий раствор для многоразовых кювет. Рекомендовано для использования на автоматических биохимических анализаторах серии «Miura» (ISE, Италия). 250 мл.	Флакон	8	24 500,00	196 000,00	24 500,00
25	наконечник синий 100-1000 мкл	Наконечник без фильтра 100 — 1000 мкл, синий, не стерильные. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавиремый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 86 мм, имеют градуировку стандартного объема. В упаковке по 1000.	Упаковка	33	8 700,00	287 100,00	8 700,00
26	наконечник желтый 10-200 мкл	Наконечник без фильтра 1 — 200 мкл, желтые, не стерильные. Наконечники должны быть адаптированы на дозаторы имеющиеся на балансе лаборатории. Характеристика наконечника: материал: автоклавиремый полипропилен (выдерживает температуру не менее 121оС в течении 20 минут), длина 50,8 мм, имеют градуировку стандартного объема. В упаковке по 1000.	Упаковка	50	6 000,00	300 000,00	6 000,00

Срок поставки товара - по Заявке Заказчика в течении 2021 года
Место поставки - склад аптеки Заказчика



Руководитель по клинической службе



Члены комиссии:

Ким Николай Ардадьевич

Куанышбаева Алия Муратовна

Касенова Дина Ахметовна

Секретарь комиссии:
Абдушев Даудлетбек Серикович

- Руководитель сестринской службы,

- Заведующая аптекой,

- Менеджер по государственным закупкам