

**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
№11
от 06.06.2024г**

на 2024 год согласно Приложения 1. (06.06.2024 год)

Заказчик: Коммунальное государственное предприятие «Аркалыкская региональная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области по адресу: 110300 Костанайская область, г.Аркалык, пр.Абая, 86, e-mail: arkhosp@yandex.kz, интернет-ресурс <https://ark-poliklinika.kz/ru/zayavki-na-le-i-imp.html>, раздел «Запрос ценовых предложений», объявляет о проведении закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг 2024 год согласно Приложению.

К запуску допускаются все потенциальные поставщики, осуществляющих деятельность в сфере закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг.

Просим Вас предоставить ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права (физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций)), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых - товаров требованиям, установленным главой 3 Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг, указанной в приложении 1 (таблица цен) к Правилам, которое должно быть оформлено в письменном виде.

Поставка лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг в КГП «Аркалыкская региональная больница» УЗАКО по адресу: Костанайская область, г.Аркалык пр.Абая, 15, бухгалтерию, e-mail: arkhosp@yandex.kz.

Окончательный срок предоставления ценовых предложений до 10 ч 00 мин 14 июня 2024 года.

Ценовые предложения потенциальных поставщиков будут вскрываться в 11 ч 00 мин 14 июня 2024 года в бухгалтерии.

Поставка должна быть осуществлена в сроки, установленные заказчиком (по заявке заказчика).

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку лекарственных средств и (или) медицинских изделий или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

В течение 10 календарных дней с даты завершения приема ценовых предложений заказчик закупа составляет протокол итогов. Протокол размещается на Интернет-ресурсе организатора. Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение, которого заказчик уведомляет об этом.

Победитель предоставляет заказчику закупа в течении 10 календарных дней со дня признания победителем следующие документы подтверждающие квалификационные требования:

1) копии соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и

прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. При отсутствии сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";

2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

3) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

4) копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, то также представляются выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления закупы);

5) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика";

6) оригинал справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан).

Заказчик в течение 3 (трех) календарных дней после дня определения победителя соответствующим условиям настоящих Правил или получения протокола итогов направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупы или договор на оказание фармацевтических услуг, составленный по форме, согласно приложению 5 и (или) 6 настоящих Правил.

В течение 5 (пяти) рабочих дней со дня получения победитель подписывает договор закупы, договор на оказание фармацевтических услуг либо письменно уведомляет заказчика или организатора закупы о несогласии с его условиями или отказе от подписания.

Непредставление в указанный срок подписанного договора закупы, договора на оказание фармацевтических услуг считается отказом от его заключения (уклонение от заключения договора). Срок рассмотрения отказа не превышает 2 (двух) рабочих дней.

Договор будет заключен по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

Закупаемые и отпускаемые лекарственные средства и медицинские изделия, фармацевтические услуги должны соответствовать требованиям, указанным в главе 1 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования».



Главный врач

Исламов С.М.

Приложение №1.

№	Наименование	Описание	Ед. изм.	Кол. нчес тво	Цена за ед.	Сумма
1	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part)(Level 1)	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part)(Level 1) 2ML/bottle для автоматического гематологического анализатора BCC-3900	наб	9	48231	434079
2	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part)(Level 2)	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part)(Level 2) 2ML/bottle для автоматического гематологического анализатора BCC-3900	наб	9	48231	434079
3	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part)(Level 3)	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (Control for Automatic Hematology 3-part)(Level 3) 2ML/bottle для автоматического гематологического анализатора BCC-3900	наб	9	48231	434079
4	Изотонический раствор (Diluent) Гематологический разбавитель	Изотонический раствор (Diluent) Гематологический разбавитель 20л для автоматического гематологического анализатора BCC-3900	наб	12	48231	578772
5	Лизирующий раствор(Lyse) Гематологический лизирующий	Лизирующий раствор(Lyse) Гематологический лизирующий реагент 5л для автоматического гематологического анализатора BCC-3900	наб	12	44564	534768
6	Очищающий реагент для пробоотборника	50ML/bottle для автоматического гематологического анализатора BCC-3900	наб	20	11616	232320
7	Реагентные полоски DIRUI H13-Cr (Leuco.Nitrite.Urobilinogen. Protein PH Blood. SG. Ketone.Bilirubin.Glucose.a scorbic acid. Microalbumin. Creatinine)	Тест полоски для анализатора мочи DIRUI H-100. Определяемые по 13-ти параметрам, уробилиноген, билирубин, кетоны крови белок, нитраты лейкоциты глюкоза удельный вес pH креатинин микроальбумин, аскорбиновая кислота. В упаковке 100 тест-полосок. Тест-полоски выпускаются для качественного анализа мочи и являются реагентом для диагностики. Результаты на полосках можно считать как визуально, так и с помощью прибора. Калибратор в наборе. Есть дополнительные услуги выезд сертифицированного специалиста для адаптации тест-полоски	наб	30	11616	348480
8	Амилаза Amylase AMY	Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности α-амилазы (AMY) в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. Данный реагент действует методом, рекомендованному Международной федерацией клинической химии (IFCC), этилен-pNP-G7 (E-pNP-G7) принимается в качестве субстрата для предотвращения разложения эстонозима. Компоненты: R1- Глюкоамилаза >4500 у.л.; Сульфат магния 10 ммоль/л.; Хлорид натрия 50	наб	2	345045	690090

		<p>ммоль./л.; Буфер HEPES 50 ммоль./л. R2 - E рNP-G7 5.5 ммоль./л.; уфер HEPES 50 ммоль./л.; Хлорид натрия 50 ммоль./л.; Компоненты не могут быть взаимозаменяемы в различных комплексах. Время проведения теста 60 сек. Объем R1-180 мкл . Объем R2-60 мкл . Объем образца-7,5 мкл . Количество тестов в упаковке не более 783. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линеиный диапазон реагента: свыше 1500 у/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . для биохимического автоматического анализатора CS-T180</p>				
9	Общий белок (Total Protein) –TP	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего белка (TP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dini CS-T180. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е.при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвратить автоматическую реверсию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520-560nm. При использовании двухлучевого анализатора длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600-700nm. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Винохлоридный калий-натрий 64 ммоль/л; Катион Йодида 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Время проведения реакции 300 секунд. Объем R1-250 мкл. Объем образца-5 мкл . Количество тестов в упаковке не более 870 . Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линеиный диапазон настоящего реагента - 0-150 г/л Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд</p>	наб	4	16905	67620

		сертифицированного специалиста для адаптации реагента . для биохимического автоматического анализатора CS-T180				
10	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferasa) -ALT	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Digi CS- T180. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии АЛТ L-аланин вступает в реакцию с α-кетоглутаратом, в результате чего образуется пируват и L-глутамат. Пируват восстанавливается до L-лактата при помощи ДДГ, присутствующей в реагенте, в тем временем НАДН окисляется до НАД, что позволяет снизить значение абсорбции до 340 нм. Активность АЛТ можно проверить за счет измерения скорости снижения абсорбции при 340нм. Эндогенетический пируват образца восстанавливается ДДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста. Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ДДГ >1820ЕД/л; Трис Буфер 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 ммоль/л; НАДН >0.75 ммоль/л; α- кетоглутарат 36 ммоль/л. Содержит перекисноактивный материал и стабилизатор. Время проведения теста 60-120 секунд. Объем R1-180 мкл .Объем R2-60 мкл . Объем образца-15 мкл .Количество тестов в упаковке не более 387. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон: 4-1000 ед/л .Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . для биохимического автоматического анализатора CS-T180	наб	3	23953	71859
11	Аспартатаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferasa) -AST	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Digi CS- T180. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспартатаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспартат аммоно-, что приводит к преобразованию α-кетоглутарата в эфир уксусной кислоты и L-глутамат. Эфир уксусной кислоты восстанавливается малатдегидрогеназой в реагенте до L-яблочной кислоты. В это время	наб	3	23953	71859

		<p>НАДН окисляется до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости снижения значения абсорбции при 340 нм, измеряют активность аспарата aminотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время зашаривания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/л; L-аспарат 300 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа >1635 ЕД/л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0.75ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Содержат неравновесный материал и стабилизатор. Время проведения теста 120-180 секунд. Объем R1-180 мкл .Объем R2-60 мкл .Объем образц-15 мкл .Количество тестов в упаковке не более 387. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 - 1000 ЕД/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм . Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . для биохимического автоматического анализатора CS-T180</p>				
12	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)	<p>Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, лиофилизированный порошок предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе Dini CS-T180 следующих анализатов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. АСР. Фасовка 5 мл x 4. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . для биохимического автоматического анализатора CS-T180</p>	штб	3	177364	532092
13	Мочевина (Urea) - UREA(BUN)	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевины (UREA) в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе Dini CS-T180. Мочевина в образце, катализируемая уреазой в реагенте, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и α-кетоглутаровая кислота в реагенте при катализе глутамата дегидрогеназы (ГДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом НАДН окисляется до НАД . Таким образом, абсорбция света на 340 нм снижается. Контроль уровня</p>	штб	4	45606	182424

		<p>снижения абсорбции света при 340 нм позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: R1 - α-кетоглутаровая кислота 7,5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа >800 ЕД/л; NADH 0,35 ммоль/л; Аденозин дифосфат 1,5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. R 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 ЕД/л; α-кетоглутаровая кислота 7,5 ммоль/л. Время проведения теста 60 секунд. Объем R1-180 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не более 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл). Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС индикатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента для биохимического автоматического анализатора CS-T180</p>				
14	Общий билирубин (Total Bilirubin) - ТВ	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего билирубина (ТВ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dini CS-T180. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфановой кислотой, в результате чего образуется азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки измененной абсорбции на длине волны 570 нм. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на длину волны 750нм. Компоненты: R1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. R2 - Нитрит натрия 72 ммоль/л. Время проведения теста 300-600 секунд. Объем R1-250 мкл. Объем образца-25 мкл. Количество тестов в упаковке не более 1063. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-300 ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен</p>	наб	3	32977	98931

		<p>быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента , для биохимического автоматического анализатора CS-T180</p>				
15	Прямой билирубин (Direct Bilirubin) - DB	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации прямого билирубина (DB) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T180. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазония с аминобензол сульфоновой кислотой в гиперщелочных и гиперкислых растворах, в результате чего образуется окрашенный азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570nm пропорционально концентрации прямого билирубина. Концентрация прямого билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 nm. Компоненты: R 1 -Солная кислота 165 ммоль/л; Метаноловая кислота 29 ммоль/л. R 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Длина волны 570 nm . Объем R1-250 мл .Объем образца 25 мкл . Диапазон абсорбционной способности 0-2А. Время проведения теста 300 секунда .Количество тестов в упаковке не более 1068. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Лانهйный диапазон настоящего реагента – 0–300 мкмоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента , для биохимического автоматического анализатора CS-T180</p>	наб	3	32977	98931
16	Креатинин (Creatinine)	<p>Набор предназначен для количественного определения содержания креатинина (CRE - vit) в сыворотке, плазме крови или моче двухточечным (псевдокинетическим) методом на биохимическом анализаторе Digi CS-T180. Скорость образования окрашенного комплекса с пикриновой кислотой в щелочной среде (реакция Яффе) пропорциональна концентрации креатинина в пробе и измеряется фотометрически при длине волны 505 nm. Реагенты : R1 -Гидроокись натрия . 260 ммоль/л ; Детергент . 20 г/л .R2 -Пикриновая кислота -20 ммоль/л . Калибратор - 177 мкмоль/л (2 мг/дл) . Время проведения теста 13мин. Реагент R1 и R2в смешать в равном количестве . Объем R1-180 мл . Объем</p>	наб	10	16818	168180

		образца -35 мкл . Количество тестов в упаковке не более 150 . Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейность диапазон 25-885 ммоль/л . Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . для биохимического автоматического анализатора CS-T180				
17	GLU -OX Глюкоза – оксидаза Glucosa Oxidase	Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации глюкозы (GLU-OX), содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Digi CS-T180. Глюкоза в образце при активации глюкозооксидазы (GID) реагента, образует глюконовую кислоту и пероксид водорода. При наличии пероксидазы (POD) пероксида водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-аминоантипирином, в результате чего образуется H ₂ O и хинониминный пигмент, образовавшийся объем хинониминового пигмента пропорционален содержанию глюкозы в образце. Расчет концентрации глюкозы в образце осуществляется за счет измерения окончательного объема пигмента при определенной длине волны. Компоненты: R 1 -Пероксидаза 375 ед/л; 4-гидроксибензоат 15 ммоль/л; 4-аминоантипирин 0.75 ммоль/л; PBS 110 ммоль/л. R 2- Глюкозооксидаза 6 ед/л; PBS 110 ммоль/л. Содержит неракционный материал и стабилизатор. Время проведения теста 300-600 секунда . Объем R1-180 мкл .Объем R2-60 мкл .Объем образца-2 мкл . Количество тестов в упаковке не более 587.Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Линейный диапазон составляет 0-40 ммоль на л (720mg/dl) . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . для биохимического автоматического анализатора CS-T180	наб	3	19192	57576
18	Хлорид (Chloride) - Cl	Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации хлорида (Cl) в сыворотке, плазме или моче на биохимическом анализаторе Digi CS-T180. Хлорид вступает в реакцию с ртутью и образуется хлорид ртути, при этом объединяются высвобождающиеся ионы тиоцианата и железа, и после смешивания хлорида и раствора нерастворимого тиоцианата ртути в образце образуется темный тиоцианат железа. Чувствительность реакции и линейный	наб	3	35923	107760

		<p>диапазон могут быть откорректированы за счет дополнительного количества ионов ртути. Реакция тиоцианата железа очень чувствительна к температуре, поэтому необходимо поддерживать постоянную температуру в целях получения точных результатов. Компоненты: Тиоцианат ртути 1.3 ммоль/л; Сульфат железа 59 ммоль/л; Нитрат ртути 0.26 ммоль/л; Метанол > 4 ммоль/л. Время проведения теста 120 секунд. Объем R1-500 мкл. Объем. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не более 734. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Линейный диапазон для данного реагента составляет 80-120 ммоль/л. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . для биохимического автоматического анализатора CS-T180</p>				
19	CS Антибактериальный безфосфорный детергент (CS -Anti -Bacterial Phosphor Free Detergent)	<p>Антибактериальный безфосфорный детергент для очистки зонда для отбора реактивов, реакционной юветы и реакционной чашки для замачивания автохимического анализатора Dini CS-T180. Поверхностно-активное вещество гидроксид натрия может удалять органические вещества, такие как белок, а бактериостаты могут подавлять рост бактерий. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество, бактериостаты. Объем 500 мл. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . для биохимического автоматического анализатора CS-T180</p>	наб	2	76295	152590
20	Щелочной детергент (CS Alkaline Detergent)	<p>Щелочной детергент для очистки пробоотборного зонда и реакционной юветы автохимического анализатора серии Dini CS- T180. Поверхностно-активное вещество и гидроксид натрия могут удалять органические вещества, такие как белок. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество. Объем 2000 мл. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . для биохимического автоматического анализатора CS-T180</p>	наб	2	76295	152590
21	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1)	<p>Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1», лиофилизованный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dini CS-T180 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN(UREA), Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K,</p>	наб	5	163082	815410

		LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC. АСР. Фасовка 5 мл x 4. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . для биохимического автоматического анализатора CS-T180				
22	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 2)	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2 », лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе DruI CS-T180 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC. АСР. Фасовка 5 мл x 4. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . для биохимического автоматического анализатора CS-T180	наб	5	119937	599685
23	Галогенная лампа	Галогенная лампа расходные материалы и запасные части для ежегодного обслуживания биохимического анализатора DruI CS – T240. Мощность галогеновой лампы: 20Вт/12 Вольт (охлаждение водой). Количество 1, Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS – T240. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для установки и замены расходных материалов	шт	1	115500	115500
24	Полиглюкин 33% 10 мл	Полиглюкин 33% 10 мл в упаковке 10 фл	уп	1	37500	37500
25	ЭКГ электроды с твердым гелем одноразовые	ЭКГ электроды с твердым гелем одноразовые взрослые H345G размерами не менее 50x45 мм , в одной пачке 30 электродов для аппаратов Амбулаторный регистратор ЭКГ по Холтеру и СМАД холтер	Пачка	245	1420	347900
26	Тест-система «Тромбопластин-L» Thromboplastin-L	Жидкий тромбопластин (8 x 5 мл) Суспензия тромбопластина из мозга кролика В наборе содержится 40 мл оптически прозрачной рабочей смеси реагентов. на анализатор Коагулометр Helena C-2	уп	27	23800	642600
27	Тест-система "Определение фибриногена методом Клаусса 50" (Claus Fibrinogen 50).	Фибриноген 50 NIH/мл по Клауссу – для анализатора Helena (5 x 4.0 мл) Тромбиновый реагент 50 NIH/мл (2 x 1.0 мл) Калибратор фибриногена.(2 x 25.0 мл) Буфер Оуренса на анализатор Коагулометр Helena C-2	уп	40	94500	3 780 000
28	Тест-система "Активированное частичное тромбопластиновое время (кремниевый активатор L minus)" (APTT Si L Minus).	АПТВ Л-Минус (кремниевый активатор)(5 x 5.0 мл) АПТВ Si L Minus (5 x 5.0 мл) Раствор хлорида кальция 0.025M Не чувствителен к гепарину и низким уровням ВА или Л на анализатор Коагулометр Helena C-2	уп	27	29800	804 600
29	Тест-система «Тромбиновое время »	Тромбиновое время (10x20мл) Тромбиновое время 3NIH/мл на анализатор Коагулометр Helena	уп	24	23200	556 800

	Thrombin Time	C-2				
30	Универсальный калибратор (Calibration Plasma).	Универсальный калибратор Плазма для калибровки на анализатор Коагулометр Helena C-2	уп	1	48900	48900
31	Контроль качества норма (Routine Control N).	Контрольная плазма норма аттестованная по: ПВ, АПТВ, Фиб, ТВ, Антитромбину III (норма) на анализатор Коагулометр Helena C-2	уп	1	29100	29100
32	Контроль качества, высокая патология (Routine Control SA).	Контрольная плазма выраженная патология, аттестованная по: ПВ, АПТВ, Фиб, ТВ, Антитромбину III (высокая патология) на анализатор Коагулометр Helena C-2	уп	1	45100	45100
33	Одноразовые кюветы	Одноразовые кюветы на анализатор Коагулометр Helena C-2	уп	65	47000	3 055 000
34	Питательная среда для выделения и культивирования холерного вибриона, сухая (щелочной агар)	Питательная среда для выделения и культивирования холерного вибриона, сухая (щелочной агар) кг в пластмас. банке.	кг	0.50 0	10800 0	54000
35	Среда типа АГВ Питательная среда для определения чувствительности микробов к антибиотикам сухая	Среда типа АГВ Питательная среда для определения чувствительности микробов к антибиотикам сухая	кг	1	44000	44000
36	Чашка Петри стеклянная	Чашка Петри стеклянная 100*20	шт	300	900	270000
37	Питательная среда для идентификации энтеробактерии, сухая (Ацетатный агар)	Питательная среда для идентификации энтеробактерии, сухая (Ацетатный агар)	кг	0.25 0	10300 0	25750
38	Плазма кроличья цитратная, сухая	Плазма кроличья цитратная, сухая 10 ампул по 1 мл(коробка)	уп	5	37000	185000
39	Фенилаланин агар, среда для дифференциации энтеробактерии по тесту дезаминирования фенилаланина, сухая	Фенилаланин агар, среда для дифференциации энтеробактерии по тесту дезаминирования фенилаланина, сухая	кг	0,25 0	87000	21750
40	Цитратный агар Кристенсона для дифференциации энтеробактерии, сухая	Цитратный агар Кристенсона для дифференциации энтеробактерии, сухая	кг	0,25 0	16000 0	40000
41	Сыворотка лошадиная нормальная для бактериологических питательных сред, жидкая	Сыворотка лошадиная нормальная для бактериологических питательных сред, жидкая 100 мл флакон	фл	10	10500	105000
42	Агар Кристенсона с мочевиной, сухая. Питательная	Агар Кристенсона с мочевиной , сухая. Питательная среда для энтеробактерии	кг	0,25 0	16000 0	40000

	среда для энтеробактерии					
43	Питательная среда для выделения стафилококков сухая (Солевой агар)	Питательная среда для выделения стафилококков сухая (Солевой агар)	кг	3	84000	252000
44	Питательный агар для культивирования микроорганизмов сухая (ГРМ –агар)	Питательный агар для культивирования микроорганизмов сухая (ГРМ –агар)	кг	3	75000	225000
45	Микро-Грамм-НИЦФ раствор Люголя	Микро-Грамм-НИЦФ раствор Люголя в одном наборе 100мл	набор	2	7000	14000
46	Микро-Грамм-НИЦФ Генциановый Фиолетовый Карболовый (генциан-виолет)	Микро-Грамм-НИЦФ Генциановый Фиолетовый Карболовый (генциан-виолет) в одном наборе 100мл	набор	2	6000	12000
47	Микро-Грамм-НИЦФ Фуксин основной карболовый(фуксин Циля)	Микро-Грамм-НИЦФ Фуксин основной карболовый(фуксин Циля) в одном наборе 100мл	набор	2	6000	12000
48	Питательная среда для выделения и дифференциации энтеробактерии (среда Кода)	Питательная среда для выделения и дифференциации энтеробактерии (среда Кода)	кг	0.50	61000	30500
49	Линия проводящая инфузионная	Линия удлинительная инфузионная Линия проводящая инфузионная для инфузионной терапии. Длина трубки от 10 до 250 см. Совместимы с любыми шприцевыми насосами. Устойчивость к давлению не более 4 бар. Уменьшенный объем заполнения. Герметичные винтовые коннекторы Люэр лок с обеих сторон. Максимальное время использования: не менее 90ч. Трубка изготовлена из поливинилхлорида (ПВХ) без DEHP Область применения линии удлинительной: ЛПУ Назначение линии удлинительной: Предназначены для соединения с катетером при инфузии одного или одновременно нескольких препаратов через один венозный доступ Стерильные, одноразовые, непирогенные Срок годности не менее 5 лет	шт	500	150	75000
		ИТОГО				17 733 183

Главный врач

Исламов С.М.

Главный бухгалтер:

Садуова А.М.