

МАҢҒЫСТАУ ОБЛЫСЫНЫҢ
ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ БАСҚАРМАСЫНЫҢ
«№ 3 ЖАҢАӨЗЕН ҚАЛАЛЫҚ
ЕМХАНАСЫ»
ШАРУАШЫЛЫҚ ЖҮРГІЗУ
ҚҰҚЫҒЫНДАҒЫ МЕМЛЕКЕТТІК
КОММУНАЛДЫҚ КӘСІПОРНЫ



ГОСУДАРСТВЕННОЕ КОММУНАЛЬНОЕ
ПРЕДПРИЯТИЕ НА ПРАВЕ
ХОЗЯЙСТВЕННОГО ВЕДЕНИЯ
«ЖАНАОЗЕНСКАЯ ГОРОДСКАЯ
ПОЛИКЛИНИКА № 3»
УПРАВЛЕНИЯ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
МАНГИСТАУСКОЙ ОБЛАСТИ

Казахстан Республикасы, Маңғыстау облысы, 130200,
Жанаөзен қаласы, Рахат ауылы, Ақсу шағын ауданы,
С. Сейтказиев көшесі, 77 А қурылыс
Тел./факс: 8 (72934) 92-379. E-mail: jgp3@mail.ru

Республика Казахстан, Мангистауская область, 130200,
город Жанаозен, село Рахат, микрорайон Ақсу,
улица С. Сейтказиева, строение 77 А
Тел./факс: 8 (72934) 92-379. E-mail: jgp3@mail.ru

Хаттама

№ 12 от 12.06.2024 года

Протокол

О рассмотрении ценовых предложений потенциальных поставщиков

1. Заказчик: ГКП "Жанаозенская поликлиника №3" на ПХВ, г. Жанаозен, ул. Сейтказиева 77 А.
2. Комиссия в составе: председатель комиссии - заместитель директора по ЛПР Ужазова У.А.,
члены комиссии - провизор Тасименова С.Т.

- главная медицинская сестра Редова Ш.Ч.

секретарь комиссии - бухгалтер по ГЗ Айтджанова Г.О.

04.06.2024 года 16:00 часов в Государственном коммунальном предприятии "Жанаозенская городская поликлиника № 3" на праве хозяйственного ведения по адресу: РК, Мангистауская область, 130200, город Жанаозен, микрорайон АКСУ, улица С. Сейтказиева, 77А - произвела процедуру вскрытия конвертов с ценовыми предложениями на участие в государственных закупках способом запроса ценовых предложений. Конверты в запечатанном виде с ценовыми предложениями нижеследующих потенциальных поставщиков были представлены своевременно, до истечения окончательного срока указанные на веб-сайте предприятия "<http://jgp3.mangystau.kz>".

1. Наименование и краткое описание закупаемого товара по лотам:

Таблица №1

№	Наименование	Лекарственная форма	Ед.изм	кол-во	Цена за единицу, тенге	Сумма
1	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) - ALT	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией	упаковка	6	26 130	156 780

		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 ЛДГ, присутствующей в реагенте, а 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.				
2	Аспартатаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) - AST	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC).	упаковка	6	26 130	156 780
3	Общий белок (Total Protein) - TP	Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации общего белка (TP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е.при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-	упаковка	6	18 442	110 652

		пурпурный комплекс в щелочном растворе.				
4	Глюкоза - оксидаза (Glucose-Oxidase) - GLU-OX	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации глюкозы (GLU-OX), содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180.	упаковка	6	20 936	125 616
5	Общий холестерин (Total Cholesterol)- TC	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего холестерина (TC) в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180.	упаковка	6	62 824	376 944
6	Мочевина (Urea) - UREA	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевины (UREA) в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. Мочевина в образце, катализируемая уреазой в реагенте, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода.	упаковка	6	49 752	298 512
7	Креатинин энзиматический (Creatinine-Enzyme) - CRE-E	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации креатинина (CRE-E) в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. Креатин может образовываться при гидролизации амидо с гидролазой в образце.	упаковка	6	95 304	571 824
8	Железо (FERUM) - Fe	Реагент применяется для лабораторного количественного	упаковка	5	67 664	338 320

		обнаружения содержания железа (Fe) в сыворотке крови на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. В кислотных условиях, сыворотное железо Fe разлагается на составные части; ионы Fe ion реагируют на химический реагент и хромогенный реагент, формируя смесь голубого цвета; при 600 нм, измеряется изменение абсорбции; оно прямо пропорционально концентрации железа Fe .				
9	Амилаза (Amylase) - AMY	Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности α-амилаза (AMY) в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. Данный реагент действует методу, рекомендованному Международной федерацией клинической химии (IFCC), этилен-pNP-G7 (E-pNP-G7) принимается в качестве субстрата для предотвращения разложения эктоэнзима.	упаковка	1	376 412	376 412
10	С-реактивный белок (C-Reactive Protein) - CRP	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации С-реактивного белка (CRP) в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. Используют латексную частицу, которая сенсibiliзируется антителом против С-реактивного белка человека.	упаковка	2	306 374	612 748

11	Общий билирубин (Total Bilirubin) –ТВ	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего билирубина (ТВ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфаниловой 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 изменения абсорбции на длине волны 570 нм. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на длине 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 мл; R2-5 мл. Объем образца-25 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 .	упаковка	3	35 975	107 925
----	---------------------------------------	--	----------	---	--------	---------

		Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный 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. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
12	Мочевая кислота (Uric Acid) - UA	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации мочевой кислоты (UA) в сыворотке крови или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. При катализе урата оксидазы мочевая кислота в образце преобразуется в мочевую кислоту и пероксид водорода, под воздействием пероксидазы периксид	упако вка	2	41 873	83 746

		водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-аминоантипирина, в результате чего образуется вода и хинониминный пигмент, объем хинониминного пигмента пропорционален содержанию мочевины в образце, поэтому концентрация мочевины в образце может быть рассчитана при анализе объема пигмента при определенной длине волны. Компоненты: R1 -Пероксидаза 300ЕД/л ; 3-бromo-бензойная кислота 2.5ммоль/л; Калия ферроцианид 0.05ммоль/л; Буфер 150ммоль/л ; 4-аминоантипирин 0.7ммоль/л. R2 - Буфер 150ммоль/л; Уриказа 500ЕД/л. Время проведение теста 5 минут. Основная длина волны 520 нм .Объем R1-200 мл .Объем R2-50 мл .Объем образца-4 мкл .Количество тестов в упаковке не более 671. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-1,5 ммоль/л (25 мг/дм)				
--	--	---	--	--	--	--

		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. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
13	Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol) - HDL-C	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-X), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует	упако вка	3	52 070	156 210

		холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы периксид водорода вступает в реакцию с аналиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H₂O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце, поэтому измерение окончательного объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце. Компоненты: R1 - 4-аминоантипирин 1 ммоль/л; Холестерин оксидаза 1 кед/л; Холестерин стераза 1 кед/л; Пероксидаза 4 кед/л; Неионное ПАВ 0.5 %; Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. R2 - DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд. Объем R1-150 мл . Объем R2-50 мл . Объем образца-4 мкл .Количество тестов в упаковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2 . Калибратор и				
--	--	---	--	--	--	--

		контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 мг/дл . 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. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
14	Холестерин липопротеинов низкой плотности(Low Density Lipoprotein-Cholesterol)-LDL-C	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина на липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в	упаковка	3	296 951	890 853

		реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы периксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H₂O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1 ммоль/л; Холестерин оксидаза 500 ед/л; Холестерин стераза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Неионное ПАВ 0.5 % Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2- DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время				
--	--	---	--	--	--	--

		проведения теста 300 секунд. Объем R1-150 мл .Объем R2-50 мкл .Объем образца-4 мкл . Количество тестов в упаковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-450 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 анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
15	Калий (Potassium) - K	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации калии (Ka) в сыворотке или плазме на	упако вка	1	338 458	338 458

		биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. Калии определяется фермативной реакцией фосфоенолпирувате субстрат катализируемый калий зависекая пируваткиназы .				
16	Натрий (Natrium) - Na	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации натрия (Na) в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. О-нитрофинол β-Д-галактопирано катклизируется натрий зависимым β-галактозидаза проводить О-нитрофинол поглощает при 405 нм прямо пропорционально концентрации иону натрия . Реагенты : R1--β-галактозид ≥0.70 U/ml ;R2- О-нитрофинол β-Д-галактопиран-≥ 5.2 mmol/l .Калибровачный образец - раствор содержащий ионы натрия -на этикетке . Объем R1:120 мл . Объем R2 :40 мл . Объем пробы 8 мкл. Время проведения теста 120 s. Количество тестов в упаковке не более 474. Калибровка и контроль в наборе . Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 .Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым	упако вка	1	312 422	312 422

		значением. Линейность диапазон : 80-180 mmol/l . 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. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
17	Общий белок (Total Protein) - TP	Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации общего белка (TP) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui 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	упако вка	6	18 442	110 652

		концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520~560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600~700нм. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Время проведения реакции 300 секунд. Объем R1-250 мл. 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 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный 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. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
18	Сыворотка для клинико-химической калибровки Clinical Chemical Calibration Serum	Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, лиофилизированный порошок предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180 следующих аналитов: 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. ACP. Фасовка 5 мл х 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	упаковка	1	193 488	193 488
19	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 Clinical chemical quality control serum (Level 1)	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1», лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом	упаковка	1	177 907	177 907

		анализаторе Dirui 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. ACP. Фасовка 5 мл x 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
20	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 Dirui 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. ACP. Фасовка 5 мл x 4. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	упаковка	1	130 841	130 841

21	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control serum Level 1)	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №1) жидкая готова к использованию используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP . 1*1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	упаковка	1	134 068	134 068
22	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2 (Specific protein control serum Level 2)	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень №2) жидкая готова к использованию используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/CRP/ALB/RBP . 1*1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	упаковка	1	134 068	134 068
23	Сыворотка для контроля липидов Уровень 1 Lipid control serum (Level1)	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №1) лиофилизированный порошок . Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-	упаковка	1	56 382	56 382

		T180 следующих параметров: APO A1/APO B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG\RF. Фасовка: 1 x 1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
24	Сыворотка для контроля липидов Уровень 2 Lipid control serum (Level2)	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №2) лиофилизированный порошок. Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180 следующих параметров: APO A1/APO B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG\RF. Фасовка: 1 x 1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	упаковка	1	56 382	56 382
25	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)	Щелочной детергент для очистки пробоотборного зонда и реакционной кюветы автохимического анализатора серии Dirui CS- T180. Поверхностно-активное вещество и гидроксид натрия могут удалять органические вещества, такие как белок. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество . Объем 2000 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	упаковка	2	83 231	166 462
26	Антибактериальный безфосфорный	Антибактериальный безфосфорный детергент для очистки	упаковка	5	83 231	416 155

	детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	зонда для отбора реактивов, реакционной кюветы и реакционной чашки для замачивания автохимического анализатора Dirui 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. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.				
27	Пластиковые стаканчики (Plastic cups)	Пластиковые стаканчики востребованы в медицинских, биологических лабораториях на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. Чаша для образцов изготовлена из импортного полистирола с высоким содержанием полимера. Высокоточная форма делает кюветы гладкими, яркими и чистыми. Благодаря точному размеру и структуре кювета адаптирована к различным коагулометрам, биохимическим анализаторам и нескольким аналитическим системам. Размер $\phi 16 \times 38$ мм, объем вместимости 2000 мкл., количество в упаковке 500 шт.	упаковка	1	47 250	47 250

28	Годовой сервисный набор для работы для биохимического автоматического анализатора CS-T180	Галогенная лампа расходные материалы и запасные части для ежегодного обслуживания биохимического анализатора Dirui CS-T180. Мощность галогеновой лампы: 20 Вт/12 Вольт (охлаждение водой). Количество 3. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS- T180. 2.Пробоотборник реагента предназначен для забора реагента и сыворотки крови на биохимический анализатор Dirui CS-T180. Пробоотборник оснащен детектором уровня жидкости и датчиком защиты иглы от повреждения в вертикальном и горизонтальном направлениях. Количество 2. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T180. 3.Реакционные кюветы для проведения иммуноферментной реакции на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180. В наборе, всего 56 шт реакционных кювет многократного использования, оптический диаметр: 5 мм. Количество 2. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS- T180. 4. Вакуумный насос представляет собой самовсасывающий насос для использования с жидкостями.	упако вка	1	2 372 474	2 372 474
----	--	---	--------------	---	-----------	-----------

		Максимальный поток: 0,4 л/мин. Рабочее давление: 0,5 бар. Напряжение: 24 V DC. Высота всасывания: 3 м. Вес 190 г. Размер: 30 x 52 мм. Материал: EPDM (этилен-пропиленовый сополимер - СКЭП), Нейлон. Количество 1. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T180.5. Насос положительного давления. Представляет собой самовсасывающий насос для использования с жидкостями. Максимальный поток: 0,6 л./мин. Рабочее давление: +100 kPa (1 бар). Напряжение: DC 24 В. Высота всасывания: 3 м. Вес 190 г. Размер: 74,3x30,5x30 мм. Материал: EPDM (этилен-пропиленовый сополимер - СКЭП). Количество 1. Кулеры - 2 шт. Совместим с биохимическим автоматическим анализатором CS-T180. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для установки и замены расходных материалов				
--	--	--	--	--	--	--

2. Наименование и местонахождение потенциальных поставщиков, представивших ценовые предложения (таблица №2)

Таблица №2.

№ п/п	Наименование потенциального поставщика	Адрес потенциальных поставщиков	Дата представления заявок

3. Краткое описание и цена закупаемых товаров, их торговое наименование - прилагается к протоколу об итогах.

В соответствии с пунктом 79 главы 3 Постановления Правительства РК № 110 от 07 июня 2023 года, **о чем гласит:**

При отсутствии ценовых предложений, закуп способом запроса ценовых предложений признается несостоявшимся.

4. Комиссия рассмотрев представленные ценовые предложения Поставщиков,

РЕШИЛА

4.1. Признать закуп несостоявшимся из-за отсутствия ценовых предложений по лотам № 1-28.

За данное решение проголосовали:

За - 3 голосов

Против - 0 голосов

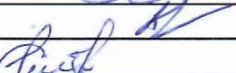
Председатель комиссии _____

члены комиссии _____

секретарь комиссии _____



Ужазова У.А.,



Тасименова С.Т.,



Редова Ш.Ч.,

Айтджанова Г.О.