

**№22 хабарландыруға баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алу
қорытындыларының хаттамасы**

Костанай қ.

26 қазан 2023ж.

ҚОӘДСБ «Костанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК келесі тауарларды баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуды өткізді:

№	Атауы	Өлш. бірл.	Са ны	Бөлінген баға	Сома, тенге
1	Билирубин - 2x200 мл. Жалпы билирубин диазотирленген сульфанил қышқылымен реакция негізінде, кофеин реагентінің қатысуымен конъюгирленбеген (тікелей емес, еркін) билирубиннің диссоциацияланғаннан кейін анықталады. Конъюгирленген (тікелей, байланысқан) билирубиннің құрамын анықтау үшін реакциялық қоспадан кофеин реагенті алынып тасталады. Конъюгирленбеген билирубиннің концентрациясы жалпы және конъюгирленген билирубин арасындағы концентрацияның айырмашылығы бойынша есептеледі. Жинақ құрамы: №1 реагент - кофеин реагенті, №2 реагент - сульфанил қышқылы, №3 реагент - натрий нитриті, №4 реагент - физиологиялық ерітінді, №5 реагент - калибратор.	жинақ	26	8 650	224 900,0
2	Креатинин 1x100 мл. Әдіс Яффе реакциясына негізделген. Креатинин сілтілі ортада пикрин қышқылымен боялған комплексті құрайды. Креатинин концентрациясы фотометриялық өлшенеді. Жинақтың құрамы: №1 реагент-пикрин қышқылы, №2 реагент- ащы натрий, №3 реагент – калибратор, №4 реагент -трихлорсіркесу қышқылы.	жинақ	5	13 200	66 000,0
3	Триглицеридтер 1x250 мл. 1.Триглицеридтер -липаза→ глицерин + майлы қышқылдар; 2. Глицерин +АТФ -глицерокиназа→ глицерил-3-фосфат + АДФ; 3. Глицерил-3-фосфат + O ₂ -ГФО→ диоксиацетон фосфат + 2H ₂ O ₂ ; 4. 2H ₂ O ₂ +4-ААР +4-хлорфенол-пероксидаза→ хинонимин + 4 H ₂ O. Фотометриялық анықталатын хинониминнің концентрациясы сынамадағы триглицеридтердің концентрациясына пропорционалды. Жинақтың құрамы: №1 реагент –буфер, рН 7,5. №2 реагент – лиофилизат, №3 реагент – калибратор	жинақ	30	11 550	346 500,0
4	Жалпы ақуыз 2x500 мл (концентрат). Ақуыз сілтілі ортада мыс иондары бар боялған кешенді түзеді. Жинақ құрамы: №1 реагент – биурет реагенті. №2 реагент – калибратор	жинақ	11	5 400	59 400,0
5	Холестерин – 2*250 мл. Холестерин эфирлерінің гидролизі кезінде холестеролэстеразамен еркін холестерин пайда болады. Сынамада пайда болған және бар холестерин сутегі тотығының эквиволярлы мөлшерінің пайда болуымен холестеролоксидаза әсерімен ауа оттегімен тотығады. Пероксидаза (POD) әсерімен сутегі тотығы боялған өнімнің пайда болуымен хромогенді субстраттарды тотықтырады. Бояудың қарқындылығы сынамадағы холестерин концентрациясына пропорционалды. Жинақтың құрамы: №1 реагент –буфер, рН 7,3, №2 реагент – лиофилизат.	жинақ	8	16 500	132 000,0
6	АЛТ -1000 анықтаулар. 1. l-аланин + а-кетоглутарат → ³ / ₄ алат ³ / ₄ ® пирожүзім қышқылы + l-глутамат. 2. 2,4-динитрофенилгидразинмен реакция негізінде сынамадағы пируват құрамын фотометриялық анықтау. Жинақ құрамы: №1 реагент - субстратты қоспа, №2 реагент - 2,4-днфг ерітіндісі, №3 реагент – калибратор, №4 реагент – ащы натрий.	жинақ	10	8 050	80 500,0
7	АСТ - 1000 анықтаулар. 1.l-аспартат + а-кетоглутарат → ³ / ₄ асат ³ / ₄ ® оксалоацетат + l-глутамат. 2. 2,4 - динитрофенилгидразинмен реакция негізінде сынамадағы оксалоацетаттың құрамын фотометриялық анықтау. Жинақ құрамы: №1 реагент - субстратты қоспа, №2 реагент -2,4-днфг ерітіндісі, №3 реагент – калибратор, №4 реагент – ащы натрий.	жинақ	10	8 050	80 500,0
8	СФ -200 анықтаулар. п-нитрофенилфосфат + су→ п-нитрофенол + фосфат уақыт бірлігінде пайда болған п-нитрофенолдың саны ферменттің белсенділігіне пропорционалды және үлгінің оптикалық тығыздығы бойынша анықталады. Жинақтың құрамы: №1 реагент - буфер, рН 10,4, №2 реагент – ащы натрий, №3 реагент - п-нитрофенилфосфат, №4 реагент – калибратор.	жинақ	8	16 100	128 800,0
9	Несепнәр -400 анықтаулар. Тиосемикарбазид пен үш валентті темірдің қатысуымен қышқыл ортада диацетилмонооксими бар несепнәр боялған кешен түзеді. Бояудың қарқындылығы сынамадағы несепнәр концентрациясына пропорционалды. Жинақтың құрамы: №1 реагент –диацетилмонооксим ерітіндісі, №2 реагент – күкірт қышқылының ерітіндісі, №3 реагент – ерітінді, №4 реагент – хлорлы темір, №5 реагент – калибратор.	жинақ	15	8 300	124 500,0
10	Калий - 2x50 мл. Реакциялық қоспаға енгізілген калий иондары тұрақты суспензияны түзеді. Суспензияның лайлануы калий иондарының концентрациясына пропорционалды. Жинақтың құрамы: №1 реагент – монореагент, №2 реагент – калибратор.	жинақ	2	19 000	38 000,0
11	Натрий - 4x10 мл. Натрий ионы па-тәуелді α-галактозидазаны белсендіреді. Белсенді фермент опрг (o-нитрофенил-α,d-галактопиранозид) галактозаға және боялған o-нитрофенолға дейін ыдырайды. Инкубация аяқталғаннан кейін бояудың қарқындылығы ферменттің белсенділігіне және зерттелетін үлгіге сәйкес натрий концентрациясына пропорционалды. опрг ыдырау жылдамдығы сынамадағы натрий концентрациясына пропорционалды, бұл үлгінің оптикалық тығыздығын арттыру бойынша псевдокинетикалық екі нүктелік әдіспен өлшеуді жүргізуге мүмкіндік береді. Жинақ құрамы: №1 реагент – буфер, №2 реагент – бастапқы реагент, №3 реагент –лиофилизат, №4 реагент – калибратор, №5 реагент – stop-реагент	жинақ	2	26 100	52 200,0
12	Кальций - 200 мл. Кальций сілтілі ортада o-крезолфталеин комплексонмен боялған кешенді түзеді. Бояу қарқындылығы сынамадағы кальций концентрациясына пропорционалды. Жинақ құрамы: №1 реагент - буфер, рН 10,7, №2 реагент – хромоген, №3 реагент – калибратор.	жинақ	2	6 830	13 660,0
13	Глюкоза - 1x250 мл. 1. глюкоза +атф-гексокиназа→ глюкоза-6-фосфат + адф; 2.	жинақ	32	6 900	220 800,0

	глюкоза-6-фосфат + над -г6ф-дг → глюконат-6-фосфат + надн + н+. Адсорбция шамасы сынамадағы глюкоза концентрациясына пропорционалды. Жинақ құрамы: №1 реагент – буфер, рн 7,8, №2 реагент – лиофилизат, №3 реагент – калибратор.				
14	Адам қанының сарысуындағы (плазмасындағы) мерез қоздырғышына антиденелерді анықтауға арналған иммуноферменттік тест-жүйе, жинақта 96 анықтаулар. Адам қанының сарысуындағы және плазмасындағы <i>Treponema pallidum</i> -ға жиынтық антиденелерді анықтауға арналған иммуноферменттік тест- жүйе. Орындалатын тесттердің саны 96 данадан кем емес. Тест форматы - екі сатылы (планшетті жуудың 2 циклін қамтиды: үлгілерді енгізгеннен кейін және конъюгатты енгізгеннен кейін). Талданатын тесттің ерекшелігі (5000 үлгіден кем емес) 99,5%-дан жоғары. Мерезбен байланысты емес аурулары бар пациенттердің іріктемесінде бағаланған тесттің ерекшелігі 98,0%-дан жоғары. Реакция уақыты инкубацияның жалпы уақытының 120 минутынан артық емес. Қолдануға дайын антиденелердің бақылау үлгісі 1,5 мл кем емес. Қолдануға дайын бақылау теріс үлгісі 2,5 мл кем емес. Конъюгат пен хромоген-субстрат қоспасының жұмыс ерітінділерінің тұрақтылығы 6 сағаттан кем емес. Жуу реагентінің жұмыс ерітіндісінің тұрақтылығы 14 тәуліктен кем емес.	жинақ	20	57 400	1 148 000,0
15	Lyse for 5-Part (500 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (500 мл) * 4. Lyse for 5-Part (500 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (500 мл) * 4 КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың ерекшелігі: 500 мл. Негізгі құрамы: Na ₂ SO ₄ , беттік-белсенді зат, пропиленгликоль. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек. 15□-ден 30□-ге дейінгі температурада сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 60 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос үлгінің мәні: WBC ≤ 0,2 × 10 ⁹ /л, HGB ≤ 1 г/л	жинақ	6	200 000	1 200 000,0
16	Lyse for 5-Part (100 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (100 мл) * 4. Lyse for 5-Part (100 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (100 мл) * 4 КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың ерекшелігі: 100 мл. Негізгі құрамы: Na ₂ SO ₄ , беттік-белсенді зат, буфер, бактерияларға қарсы құралдар. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек. 15□-ден 30□-ге дейінгі температурада сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 60 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос үлгінің мәні: WBC ≤ 0,2 × 10 ⁹ /л, HGB ≤ 1 г/л	жинақ	3	115 000	345 000,0
17	Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) – 5 бөлікке арналған сынама тазартқышы (50 мл); Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) – 5 бөлікке арналған сынама тазартқышы (50 мл), КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың ерекшелігі: 50 мл. Негізгі құрамы: натрий гипохлориті, натрий гидроксиді. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек. 15□-ден 30□-ге дейінгі температурада сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 30 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос үлгінің мәні: WBC ≤ 0,2 × 10 ⁹ /л, RBC ≤ 0,02 × 10 ¹² /л, HGB ≤ 1 г/л, 10 × 10 ⁹ / л	жинақ	5	9 850	49 250,0
18	Diluent for 5-Part (20 L) 5 бөлікке арналған сұйылтқыш (20 л). Diluent for 5-Part (20 L) 5 бөлікке арналған сұйылтқыш (20 л), КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың ерекшелігі: 20 мл. Негізгі құрамы: Na ₂ SO ₄ , буфер, бактерияларға қарсы құрал. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек. 15□-ден 30□-ге дейінгі температурада сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 60 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос үлгінің мәні: WBC ≤ 0,2 × 10 ⁹ / л, RBC ≤ 0,02 × 10 ¹² / л, HGB ≤ 1 г / л, PLT ≤ 10 × 10 ⁹ / л	жинақ	6	44 600	267 600,0
19	Гематологиялық бақылау (1- деңгей). Genrui Biotech Inc шығарған 5 бөліктен тұратын КТ сериялы автоматты гематологиялық анализаторларға қолданылады. Гематологиялық анализатордың принципі: WBC, RBC, PLT қарсы; HGB үшін цианидсіз әдіс. Параметрлері: • 25 + 4 параметр: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY Гистограммалар: 4 шашырау диаграммалары, 2 гистограммалар (RBC, PLT гистограммасын қоса алғанда). Үлгінің көлемі: жаңа алынған қан режимі: 20 мкл, алдын ала сұйылту режимі: 20 мкл. CBC - DH-бұл адамның эритроциттерінен, симуляцияланған лейкоциттерден және консерванттары бар плазмалық сұйықтықта өлшенген сүтқоректілердің тромбоциттерінен тұратын in vitro диагностикалық реагент. Деңгей: 1-деңгей. Беттік белсенді зат қалдық қанды, ақуызды және басқа заттарды тиімді түрде жоя алады.	жинақ	1	100 000	100 000,0
20	Гематологиялық бақылау (2- деңгей). Genrui Biotech Inc шығарған 5 бөліктен тұратын КТ сериялы автоматты гематологиялық анализаторларға қолданылады. Гематологиялық анализатордың жұмыс істеу принципі: WBC, RBC, PLT қарсы; HGB үшін цианидсіз әдіс. Параметрлері: • 25 + 4 параметр: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY	жинақ	1	100 000	100 000,0

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

	<p>Гистограммалар: 4 шашырау диаграммалары, 2 гистограммалар (RBC, PLT гистограммасын қоса алғанда). Үлгінің көлемі: жаңа алынған қан режимі: 20 мкл, алдын ала сұйылту режимі: 20 мкл. CBC - ДН-бұл адамның эритроциттерінен, симуляцияланған лейкоциттерден және консерванттары бар плазмалық сұйықтықта өлшенген сүтқоректілердің тромбоциттерінен тұратын in vitro диагностикалық реагент. Деңгей: 2-денгей. Беттік белсенді зат қалдық қанды, ақуызды және басқа заттарды тиімді түрде жоя алады.</p>				
21	<p>Гематологиялық бақылау (3- денгей). Genrui Biotech Inc шығарған 5 бөліктен тұратын КТ сериялы автоматты гематологиялық анализаторларға қолданылады. Гематологиялық анализатордың жұмыс істеу принципі: WBC, RBC, PLT қарсы; HGB үшін цианидсіз әдіс. Параметрлері:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметр: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY <p>Гистограммалар: 4 шашырау диаграммалары, 2 гистограммалар (RBC, PLT гистограммасын қоса алғанда). Үлгінің көлемі: жаңа алынған қан режимі: 20 мкл, алдын ала сұйылту режимі: 20 мкл. CBC - ДН-бұл адамның эритроциттерінен, симуляцияланған лейкоциттерден және консерванттары бар плазмалық сұйықтықта өлшенген сүтқоректілердің тромбоциттерінен тұратын in vitro диагностикалық реагент. Деңгей: 3-денгей. Беттік белсенді зат қалдық қанды, ақуызды және басқа заттарды тиімді түрде жоя алады.</p>	жинак	1	100 000	100 000,0
22	<p>CBC-CAL PLUS гематологиялық калибратор. Genrui Biotech Inc шығарған 5 бөліктен тұратын КТ сериялы автоматты гематологиялық анализаторларға қолданылады. Гематологиялық анализатордың жұмыс істеу принципі: WBC, RBC, PLT қарсы; HGB үшін цианидсіз әдіс. Параметрлері:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметр: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY <p>Гистограммалар: 4 шашырау диаграммалары, 2 гистограммалар (RBC, PLT гистограммасын қоса алғанда). Үлгінің көлемі: жаңа алынған қан режимі: 20 мкл, алдын ала сұйылту режимі: 20 мкл. Гематологиялық анализаторлар пациенттің нақты нәтижелерін алу үшін мерзімді калибрлеуді қажет етеді. Бұл калибратор-кейбір гематологиялық құралдарды калибрлеуді тексеру және түзету үшін қолдануға болатын жаңа алынған қанның тұрақты препараты. CBC-CA PLUS үшін калибратор мәндері өндірушінің нұсқауларына сәйкес пайдаланылатын және қызмет көрсетілетін аспаптарда қайта сынау нәтижесінде алынады. Аспаптар анықтамалық әдістермен анықталған мәндерді қолдана отырып, жаңа алынған қанды қолдану арқылы калибрленеді. Беттік белсенді зат қалдық қанды, ақуызды және басқа заттарды тиімді түрде жоя алады.</p>	жинак	1	120 000	120 000,0
23	<p>H-10, H-300, H-500 DIRUI модельдерінің несеп анализаторына диагностикалық реагенттер 100 дана/қап. Тестіленетін параметрлер: Уробилиноген, Билирубин, Кетондар, Креатинин, Қан, Ақуыз, Микроальбумин, Нитриттер, Лейкоциттер, Глюкоза, Үлес салмағы, рН, Аскорбин қышқылы</p>	жинак	20	11 000	220 000,0
24	<p>H-10, H-300, H-500 DIRUI модельдерінің несеп анализаторымен үйлесімді диагностикалық бақылау. Несеп талдауына арналған бақылау материалдары (оң және теріс) несеп шығару жолақтарының сапасын және несеп анализаторларының жұмысын тексеруге арналған.</p>	жинак	2	10 300	20 600,0
25	<p>Муколитигі бар тасымалдаушы орта (МТО). Қырып алынған материалды және урогенитальды трактың, ауыз қуысының, тік ішектің шырышты қабығын, сондай-ақ адамның шырышты қабаттары мен терісінің эрозиялық-ойық жара элементтерін тасымалдауға және сақтауға арналған тасымалдау ортасы. Көп шырышы бар үлгілерге арналған. Құрамында консервант, тұрақтандырғыш және муколитик бар. 100 пробирканы 0,5 мл-ден өлшеп-орау. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.</p>	жинак	2	23 000	46 000,0
26	<p>ДНҚ-сорб-АМ. Клиникалық материалдан (жағындылар, қырындылар, несеп) ДНҚ-ны бөлуге арналған реагенттер жиынтығы. ЖЖБИ қоздырғыштарын анықтауға арналған ІБУ және ТБУ бар. Тест саны 100-ден кем емес. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.</p>	жинак	2	30 000	60 000,0
27	<p>«Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Chlamydia trachomatis ДНҚ ПТР-амплификациясы. «Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Chlamydia trachomatis ДНҚ ПТР-амплификациясы үшін. Жиынтықтың барлық компоненттері жұмыс істеуге дайын және қалпына келтіруді қажет етпейді. ПТР-1 қоспасы «ыстық бастауды» қамтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздың астына тамызылуы керек. Қосымша компоненттерді араластыруды қажет етпейтін дайын ПТР-2 қоспасының бар болуы. Chlamydia trachomatis ДНҚ-ның, ДНҚ-буфердің кешенді оң бақылау үлгісінің (ОБУ) бар болуы. Дайын ПТР-қоспалардың жарамдылық мерзімі тест-жүйенің жарамдылық мерзіміне тең болуы тиіс. Тест саны 110-нан кем емес. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.</p>	жинак	2	75 000	150 000,0
28	<p>«Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Neisseria gonorrhoeae ДНҚ ПТР-амплификациясы. «Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен</p>	жинак	2	75 000	150 000,0

ДНҚ - 100 100

	Neisseria gonorrhoeae ДНҚ ПТР-амплификациясы үшін (бір жұп праймер колданылады). Бір жұп праймермен талдауды жүзеге асыру мүмкіндігі. ПТР-1 коспасы «ыстық бастауды» қамтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздың астына тамызылуы керек. Қосымша компоненттерді араластыруды қажет етпейтін дайын ПТР-2 коспасының бар болуы. Neisseria gonorrhoeae ДНҚ-ның, ДНҚ-буфердің оң бақылау үлгісінің (ОБУ) бар болуы. Тест саны 110-нан кем емес. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.				
29	«Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Trichomonas vaginalis ДНҚ ПТР-амплификациясы. «Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Trichomonas vaginalis ДНҚ ПТР-амплификациясы үшін. ПТР-1 коспасы «ыстық бастауды» қамтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздың астына тамызылуы керек. Қосымша компоненттерді араластыруды қажет етпейтін дайын ПТР-2 коспасының бар болуы. Trichomonas vaginalis ДНҚ-ның, ДНҚ-буфердің оң бақылау үлгісінің (ОБУ) бар болуы. Тест саны 110-нан кем емес. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.	жинак	2	75 000	150 000,0
30	«Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Mycoplasma genitalium ДНҚ ПТР-амплификациясы. «Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Mycoplasma genitalium ДНҚ ПТР-амплификациясы үшін. ПТР-1 коспасы «ыстық бастауды» қамтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздың астына тамызылуы керек. Қосымша компоненттерді араластыруды қажет етпейтін дайын ПТР-2 коспасының бар болуы. Trichomonas vaginalis ДНҚ-ның, ДНҚ-буфердің оң бақылау үлгісінің (ОБУ) бар болуы. Тест саны 110-нан кем емес. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.	жинак	2	75 000	150 000,0
31	«Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Ureaplasma (U.parvum және U.urealyticum жиынтық) тектес микроорганизмдердің ДНҚ ПТР-амплификациясы. «Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Ureaplasma (U.parvum және U.urealyticum жиынтық) тектес микроорганизмдердің ДНҚ ПТР-амплификациясы үшін. Жиынтықтың барлық компоненттері жұмыс істеуге дайын және калпына келтіруді қажет етпейді. ПТР-1 коспасы «ыстық бастауды» қамтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздың астына тамызылуы керек. Қосымша компоненттерді араластыруды қажет етпейтін дайын ПТР-2 коспасының бар болуы. Ureaplasma (U.parvum және U.urealyticum жиынтық) тектес микроорганизмдердің ДНҚ-ның, ДНҚ-буфердің кешенді оң бақылау үлгісінің (ОБУ) бар болуы. Дайын ПТР-коспалардың жарамдылық мерзімі тест-жүйенің жарамдылық мерзіміне тең болуы тиіс. Тест саны 110-нан кем емес. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.	жинак	2	75 000	150 000,0

1. Сатып алуға қатысуға өтінімдер ұсынылды:

№	Өнім берушінің атауы, мекенжайы	БСН (ЖСН)	Өтінім берудің күні және уақыты
1	«ВИТЕНА» ЖШС, Алматы қ., Исаев көш., 159	080340019868	11 сағат 20 минут 20 қазан 2023 жыл
2	«ДиАКиТ» ЖШС, Қарағанды қ., 19 шағын аудан, 40а үй	160640027450	14 сағат 10 минут 23 қазан 2023 жыл
3	«Halyk Medical Company» ЖШС, Алматы қ., Гурилев көш., 106А үй	170340032567	15 сағат 20 минут 23 қазан 2023 жыл
4	«Норд Реактив» ЖШС, Қостанай қ., Гашека көш., 6/1-28	080140016569	08 сағат 25 минут 24 қазан 2023 жыл
5	«Invitro» ЖК, Қостанай қ., Маяковский көш., 35	900927350027	08 сағат 35 минут 24 қазан 2023 жыл

2. Баға ұсыныстары бар конверттерді ашу рәсіміне қатысқан әлеуетті өнім берушілердің атауы.

№	Өнім берушінің атауы, мекенжайы	ТАӨ
1	-	-

Лот тың №	Тауардың атауы	Лот бойынша бөлінген сума	Лоттар бойынша әлеуетті өнім берушілердің сомасы				
			«ВИТЕ НА» ЖШС	«ДиАКиТ » ЖШС ОТӨ	«Halyk Medical Company » ЖШС	«Норд Реактив» ЖШС	«Invitro» ЖК
1	Билирубин - 2x200 мл.	224 900,0	-	-	-	153 530	158 600
2	Креатинин 1x100 мл.	66 000,0	-	66 000	-	44 955 (қабылданбады)	50 500 (қабылданбады)
3	Триглицеридтер - 1x250 мл.	346 500,0	-	346 500	-	236 580 (қабылданбады)	312 000 (қабылданбады)
4	Жалпы ақуыз - 2x500 мл (концентрат).	59 400,0	-	59 400	-	40 128 (қабылданбады)	46 200 (қабылданбады)
5	Холестерин - 2*250 мл.	132 000,0	-	132 000	-	90 160 (қабылданбады)	120 800 (қабылданбады)
6	АЛТ - 1000 анықтаулар.	80 500,0	-	80 500	-	54 950 (қабылданбады)	71 000 (қабылданбады)
7	АСТ - 1000 анықтаулар.	80 500,0	-	80 500	-	54 950	71 000

ДНМ [Signature]

						(қабылданбады)	(қабылданбады)
8	СФ - 200 анықтаулар.	128 800,0	-	-	-	88 088	72 000
9	Несепнәр- 400 анықтаулар	124 500,0	-	124 500	-	84 900	106 500
10	Калий - 2x50 мл	38 000,0	-	-	-	(қабылданбады)	(қабылданбады)
11	Натрий - 4x10 мл.	52 200,0	-	-	-	25 974	-
12	Кальций - 200 мл.	13 660,0	-	13 660	-	35 694	37 000
13	Глюкоза - 1x250 мл.	220 800,0	-	220 800	-	9 360	-
						(қабылданбады)	(қабылданбады)
14	Адам қанының сарысуындағы (плазмасындағы) мерез қоздырғышына антиденелерді анықтауға арналған иммуноферменттік тест-жүйе, жинақта 96 анықтаулар.	1 148 000,0	1 140 000	-	-	785 200	434 000
15	Lyse for 5-Part (500 mL)*4.	1 200 000,0	-	-	-	-	-
16	Lyse for 5-Part (100 mL)*4.	345 000,0	-	-	-	-	-
17	Probe Cleanser for 5-Part (50 mL)	49 250,0	-	-	-	-	-
18	Diluent for 5-Part (20 L).	267 600,0	-	-	-	-	-
19	Гематологиялық бақылау (1- деңгей).	100 000,0	-	-	-	-	-
20	Гематологиялық бақылау (2- деңгей).	100 000,0	-	-	-	-	-
21	Гематологиялық бақылау (3- деңгей).	100 000,0	-	-	-	-	-
22	CBC-CAL PLUS гематологиялық калибратор	120 000,0	-	-	-	-	-
23	H-10, H-300, H-500 DIRUI модельдерінің несеп анализаторына диагностикалық реагенттер 100 дана/қапт.	220 000,0	-	-	218 000	-	-
24	H-10, H-300, H-500 DIRUI модельдерінің несеп анализаторымен үйлесімді диагностикалық бақылау	20 600,0	-	-	-	-	-
25	Муколитигі бар тасымалдаушы орта (МТО).	46 000,0	45 000	-	-	-	46 000
26	ДНК-сорб-АМ.	60 000,0	59 000	-	-	-	54 000
27	Chlamydia trachomatis ДНҚ ПТР-амплификациясы	150 000,0	149 000	-	-	-	92 000
28	Neisseria gonorrhoeae ДНҚ ПТР-амплификациясы	150 000,0	149 000	-	-	-	92 000
29	Trichomonas vaginalis ДНҚ ПТР-амплификациясы үшін	150 000,0	149 000	-	-	-	96 000
30	Mycoplasma genitalium ДНҚ ПТР-амплификациясы	150 000,0	149 000	-	-	-	96 000
31	Ureaplasma (U. parvum және U. urealyticum жиынтық) тектес микроорганизмдердің ДНҚ ПТР-амплификациясы.	150 000,0	149 000	-	-	-	96 000

***ОТӨ – Отандық тауар өндіруші**

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау Министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген Қағиданың 1-бөлімі 2-тарауы 14 тармағының негізінде «Норд Реактив» ЖШС әлеуетті өнім берушінің өтінімі №2, 3, 4, 5, 6, 7, 9, 12, 13 лоттар бойынша автоматты түрде қабылданбады.

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау Министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген Қағиданың 1-бөлімі 2-тарауы 14 тармағының негізінде «Invitro» ЖК әлеуетті өнім берушінің өтінімі №2, 3, 4, 5, 6, 7, 9, 13 лоттар бойынша автоматты түрде қабылданбады.

3. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау Министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шенберінде, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларының» 2-бөлімі 3-тарауы 78 тармағының негізінде баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуды өткізілді деп тану және келесі позициялар бойынша «ВИТЕНА» ЖШС БСН 080340019868 жеңімпазы болып айқындау туралы шешім қабылданды:

№	Атауы	Өлш. бірл.	Саны	Баға, тенге	Сомма, тенге
25	Муколитигі бар тасымалдаушы орта (МТО). Муколитигі бар тасымалдаушы орта (МТО) (0,5 мл-ден 100 сынама). Жиынтығы: 2-нысан мыналарды қамтиды реагент муколитигі бар тасымалдаушы орта (МТО) 0,5 мл-ден 100 сынама. 1 және 2 жиынтық нысандары 100 сынамаға есептелген. Мақсаты: муколитигі бар тасымалдаушы орта (МТО) ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзор өндірісінің тиісті реагенттер жинағын пайдалана отырып, транскрипциялық амплификация реакциясымен РНҚ (НАСБА) және полимеразды тізбектік реакция әдісімен (ПТР) жыныстық жолмен берілетін инфекциялардың (ЖЖБИ) және репродукция органдарының басқа да инфекцияларының қоздырғыштарына кейіннен зерттеу үшін адамның урогенитальды трактінің, ауыз қуысының, тік ішектің, көздің конъюнктивасының, сондай-ақ эрозиялық-жара элементтерінің шырышты және терінің қырынды материалын сақтау және	жинақ	2	22 500	45 000,0

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

тасымалдау. Консервант пен тұрақтандырғыш микроорганизмдер мен вирустардың ДНК мен РНҚ тұрақтылығын ұзақ уақыт бойы кең температура диапазонында қамтамасыз ете отырып, спецификалық емес микрофлораның өсуіне және жасушалардың мерзімінен бұрын лизисіне кедергі келтіреді. Жарамдылық мерзімі-12 ай. Жарамдылық мерзімі өткен реагент қолдануға жатпайды. 2-ден 25°C-қа дейінгі температурада тасымалдау. 2-ден 25°C-қа дейінгі температурада сақтау.					
Барлығы					45 000,0

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау Министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларының» 1-бөлімі 2-тарауы 14 тармағының негізінде баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуды өткізілді деп тану және келесі позициялар бойынша «ДиАКиТ» ЖШС БСН 160640027450 жеңімпазы болып айқындау туралы шешім қабылданды:

№	Атауы	Өлш. бірл.	Са ны	Баға, теңге	Сома, теңге
2	Креатинин-КТ-ДиАКиТ 3x100мл+1x20мл. Депротеинизациясы бар биологиялық сұйықтықтардағы креатининді анықтауға арналған реагенттер жинағы (соңғы нүкте әдісі)	жинақ	5	13 200	66 000,0
3	Триглицеридтер-ДиАКиТ 1x250 мл+1x2мл. сарысудағы немесе қан плазмасындағы триглицеридтерді ферментативті анықтауға арналған реагенттер жинағы.	жинақ	30	11 550	346 500,0
4	Акуыз-ОБ-ДиАКиТ 2x500 мл+1x4 мл. сарысу мен қан плазмасындағы жалпы акуызды анықтауға арналған реагенттер жинағы (биурет әдісі).	жинақ	11	5 400	59 400,0
5	Холестерин-ОБ-ДиАКиТ 1x500 мл+1x2мл. Сарысу мен қан плазмасындағы жалпы холестеринді ферментативті анықтауға арналған реагенттер жинағы (холестеролоксидаза әдісі).	жинақ	8	16 500	132 000,0
6	АЛТ-РФ-ДиАКиТ 3x250мл+1x10мл. қан сарысуындағы аланинаминотрансфераза белсенділігін анықтауға арналған реагенттер жинағы (Райтман-Френкель әдісімен).	жинақ	10	8 050	80 500,0
7	АСТ-РФ-ДиАКиТ 3x250мл+1x10мл. қан сарысуындағы аспаратаминотрансфераза белсенділігін анықтауға арналған реагенттер жинағы (Райтман-Френкель әдісімен).	жинақ	10	8 050	80 500,0
9	Несепнәр-КТ-ДиАКиТ 1x25 мл+2x250 мл+1x5 мл. уреазды фенол/гипохлорит әдісімен биологиялық сұйықтықтарындағы несепнәрді ферментативті анықтауға арналған реагенттер жинағы.	жинақ	15	8 300	124 500,0
12	Кальций-АЗ-ДиАКиТ 2x100мл+1x2мл. биологиялық сұйықтықтардағы кальций концентрациясын анықтауға арналған реагенттер жинағы (арсеназо III әдісі)	жинақ	2	6 830	13 660,0
13	Глюкоза-ГО-ДиАКиТ 1x250 мл+1x2мл. Биологиялық сұйықтықтарындағы глюкозаны ферментативті анықтауға арналған реагенттер жинағы (глюкоза оксидаза әдісі)	жинақ	32	6 900	220 800,0
Барлығы					1 123 860,0

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау Министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларының» 2-бөлімі 3-тарауы 78 тармағының негізінде баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуды өткізілді деп тану және келесі позициялар бойынша «Halyk Medical Company» ЖШС БСН 170340032567 жеңімпазы болып айқындау туралы шешім қабылданды:

№	Атауы	Өлш. бірл.	Са ны	Баға, теңге	Сома, теңге
23	DIRUI H13-Cr/реагент жолақтары DIRUI H13-Cr несеп анализаторының шығын материалдары H100	жинақ	20	10 900	218 000,0
Барлығы					218 000,0

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау Министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларының» 2-бөлімі 3-тарауы 78 тармағының негізінде баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуды өткізілді деп тану және келесі позициялар бойынша «Норд Реактив» ЖШС БСН 080140016569 жеңімпазы болып айқындау туралы шешім қабылданды:

№	Атауы	Өлш. бірл.	Са ны	Баға, теңге	Сома, теңге
1	Қан сарысуындағы жалпы және тікелей билирубинді анықтауға арналған реагенттер жинағы (Билирубин-12-Витал)	жинақ	26	5 905	153 530,0
10	Қан сарысуындағы (плазмасындағы) калий концентрациясын анықтауға арналған реагенттер жинағы, (Калий-01, Витал)	жинақ	2	12 987	25 974,0
11	Қан сарысуындағы натрий концентрациясын анықтауға арналған реагенттер жинағы, (Натрий-102, Витал)	жинақ	2	17 847	35 694,0
Барлығы					215 198,0

Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау Министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық)



жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларының» 2-бөлімі 3-тарауы 78 тармағының негізінде баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуды өткізілді деп тану және келесі позициялар бойынша ««Invitro» ЖК БСН 900927350027 жеңімпазы болып айқындау туралы шешім қабылданды:

№	Атауы	Өлш. бірл.	Са ны	Баға, теңге	Сома, теңге
8	Сілтілік фосфатаза-ВИТАЛ. «Сілтілік ФОСФАТАЗА-ВИТАЛ» пнирофенилфосфатымен «соңғы нүкте бойынша» әдісімен қан сарысуындағы (плазмасындағы) сілтілік фосфатазаның белсенділігін анықтауға арналған реагенттер жинағы.	жинақ	8	9 000	72 000,0
14	Мерез жиынтық ИФТ. Адам сарысуындағы, қан плазмасындағы және ликворындағы Тгеропета pallidum-ға жиынтық антиденелерді сапалы иммуноферменттік анықтауға арналған керек-жарактары бар реагенттер жинағы «Мерез ИФТ - жиынтық антиденелер», 96. «Сэндвич» - ИФТ нұсқасы, бір сатылы. Бұл планшет ойықтарының бетінде иммобилизацияланған және конъюгат құрамына кіретін рекомбинантты антигендермен бір мезгілде өзара әрекеттесу арқылы адамның қан сарысуындағы немесе плазмасындағы Тгеропета pallidum-ға жиынтық антиденелерді анықтауға негізделген жинақ. Бір жинақ бақылауды қосқанда 96 талдауға есептелген. ИФТ-ның 12 тәуелсіз қоюы мүмкін, олардың әрқайсысында 3 ойық бақылау жасау үшін қолданылады.	жинақ	20	21 700	434 000,0
26	Экспресс- ДНҚ -био. Клиникалық материалдан ДНҚ-ны оқшаулауға арналған реагенттер жинағы. Құрамында ҮІБ, ТБУ тест саны кемінде 100 жинақ.	жинақ	2	27 000	54 000,0
27	Интифика Chlamydia trachomatis. Гибридизациялық-флуорисцентті детекциясы бар ПТР әдісімен клиникалық материалда Chlamydia trachomatis анықтауға арналған реагенттер жинағы	жинақ	2	46 000	92 000,0
28	Интифика Neisseria gonorrhoeae. Гибридизациялық-флуорисцентті детекциясы бар ПТР әдісімен клиникалық материалда Neisseria gonorrhoeae анықтауға арналған реагенттер жинағы	жинақ	2	46 000	92 000,0
29	Интифика Trichomonas vaginalis. Нақты уақыт режиміндегі "Trichomonas vaginalis" ПТР әдісімен Trichomonas vaginalis ДНҚ-сын анықтауға арналған реагенттер жинағы 112 анықт.	жинақ	2	48 000	96 000,0
30	Интифика Mycoplasma genitalium. Гибридизациялық-флуорисцентті детекциясы бар ПТР әдісімен клиникалық материалда Mycoplasma genitalium/Mycoplasma hominis анықтауға арналған реагенттер жинағы.	жинақ	2	48 000	96 000,0
31	Интифика Ureaplasma species. Нақты уақыт режимінде флуорисцентті детекциясы бар ПТР әдісімен Ureaplasma (U. parvum, U. urealyticum) тұқымдас микроорганизмдердің ДНҚ-сын анықтауға арналған реагенттер жинағы.	жинақ	2	48 000	96 000,0
Барлығы					1 032 000,0

4. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау Министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларының» 2-бөлімі 3-тарауы 79 тармағының негізінде баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алу келесі позициялар бойынша өтпеді деп тану туралы шешім қабылданды:

№	Атауы	Өлш. бірл.	Са ны	Баға, теңге	Сома, теңге
15	Lyse for 5-Part (500 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (500 мл) * 4. Lyse for 5-Part (500 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (500 мл) * 4 КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың ерекшелігі: 500 мл. Негізгі құрамы: Na ₂ SO ₄ , беттік-белсенді зат, пропиленгликоль. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек. 15□-ден 30□-ге дейінгі температурада сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 60 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос үлгінің мәні: WBC≤0,2 × 10 ⁹ /л, HGB≤1 г/л	жинақ	6	200 000	1 200 000,0
16	Lyse for 5-Part (100 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (100 мл) * 4. Lyse for 5-Part (100 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (100 мл) * 4 КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың ерекшелігі: 100 мл. Негізгі құрамы: Na ₂ SO ₄ , беттік-белсенді зат, буфер, бактерияларға қарсы құралдар. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек. 15□-ден 30□-ге дейінгі температурада сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 60 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос үлгінің мәні: WBC≤0,2 × 10 ⁹ /л, HGB≤1 г/л	жинақ	3	115 000	345 000,0
17	Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) – 5 бөлікке арналған сынама тазартқышы (50 мл); Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) – 5 бөлікке арналған сынама тазартқышы (50 мл), КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың ерекшелігі: 50 мл. Негізгі құрамы: натрий гипохлориті, натрий гидроксиді. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек. 15□-ден 30□-ге дейінгі температурада сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 30 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос үлгінің мәні: WBC≤0,2 × 10 ⁹ /л, RBC≤0,02 × 10 ¹² /л, HGB≤1 г/л, 10 × 10 ⁹ /л	жинақ	5	9 850	49 250,0
18	Diluent for 5-Part (20 L) 5 бөлікке арналған сұйылтқыш (20 л). Diluent for 5-Part (20 L) 5 бөлікке арналған сұйылтқыш (20 л), КТ-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың ерекшелігі: 20 мл. Негізгі құрамы: Na ₂ SO ₄ , буфер, бактерияларға қарсы құрал. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау	жинақ	6	44 600	267 600,0

	керек. 15□-ден 30□-ге дейінгі температурада сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 60 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос үлгінің мәні: WBC≤0,2 × 10 ⁹ / л, RBC≤0,02 × 10 ¹² / л, HGB≤1 г / л, PLT≤10 × 10 ⁹ /				
19	Гематологиялық бақылау (1- деңгей). Genrui Biotech Inc шығарған 5 бөліктен тұратын КТ сериялы автоматты гематологиялық анализаторларға қолданылады. Гематологиялық анализатордың принципі: WBC, RBC, PLT қарсы; HGB үшін цианидсіз әдіс. Параметрлері: <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметр: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • НСТ, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY Гистограммалар: 4 шашырау диаграммалары, 2 гистограммалар (RBC, PLT гистограммасын қоса алғанда). Үлгінің көлемі: жаңа алынған қан режимі: 20 мкл, алдын ала сұйылту режимі: 20 мкл. CBC - DH-бұл адамның эритроциттерінен, симуляцияланған лейкоциттерден және консерванттары бар плазмалық сұйықтықта өлшенген сүтқоректілердің тромбоциттерінен тұратын in vitro диагностикалық реагент. Деңгей: 1- деңгей. Беттік белсенді зат қалдық қанды, ақуызды және басқа заттарды тиімді түрде жоя алады.	жинак	1	100 000	100 000,0
20	Гематологиялық бақылау (2- деңгей). Genrui Biotech Inc шығарған 5 бөліктен тұратын КТ сериялы автоматты гематологиялық анализаторларға қолданылады. Гематологиялық анализатордың жұмыс істеу принципі: WBC, RBC, PLT қарсы; HGB үшін цианидсіз әдіс. Параметрлері: <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметр: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • НСТ, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY Гистограммалар: 4 шашырау диаграммалары, 2 гистограммалар (RBC, PLT гистограммасын қоса алғанда). Үлгінің көлемі: жаңа алынған қан режимі: 20 мкл, алдын ала сұйылту режимі: 20 мкл. CBC - DH-бұл адамның эритроциттерінен, симуляцияланған лейкоциттерден және консерванттары бар плазмалық сұйықтықта өлшенген сүтқоректілердің тромбоциттерінен тұратын in vitro диагностикалық реагент. Деңгей: 2- деңгей. Беттік белсенді зат қалдық қанды, ақуызды және басқа заттарды тиімді түрде жоя алады.	жинак	1	100 000	100 000,0
21	Гематологиялық бақылау (3- деңгей). Genrui Biotech Inc шығарған 5 бөліктен тұратын КТ сериялы автоматты гематологиялық анализаторларға қолданылады. Гематологиялық анализатордың жұмыс істеу принципі: WBC, RBC, PLT қарсы; HGB үшін цианидсіз әдіс. Параметрлері: <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметр: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • НСТ, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY Гистограммалар: 4 шашырау диаграммалары, 2 гистограммалар (RBC, PLT гистограммасын қоса алғанда). Үлгінің көлемі: жаңа алынған қан режимі: 20 мкл, алдын ала сұйылту режимі: 20 мкл. CBC - DH-бұл адамның эритроциттерінен, симуляцияланған лейкоциттерден және консерванттары бар плазмалық сұйықтықта өлшенген сүтқоректілердің тромбоциттерінен тұратын in vitro диагностикалық реагент. Деңгей: 3- деңгей. Беттік белсенді зат қалдық қанды, ақуызды және басқа заттарды тиімді түрде жоя алады.	жинак	1	100 000	100 000,0
22	CBC-CAL PLUS гематологиялық калибратор. Genrui Biotech Inc шығарған 5 бөліктен тұратын КТ сериялы автоматты гематологиялық анализаторларға қолданылады. Гематологиялық анализатордың жұмыс істеу принципі: WBC, RBC, PLT қарсы; HGB үшін цианидсіз әдіс. Параметрлері: <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметр: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • НСТ, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY Гистограммалар: 4 шашырау диаграммалары, 2 гистограммалар (RBC, PLT гистограммасын қоса алғанда). Үлгінің көлемі: жаңа алынған қан режимі: 20 мкл, алдын ала сұйылту режимі: 20 мкл. Гематологиялық анализаторлар пациенттің нақты нәтижелерін алу үшін мерзімді калибрлеуді қажет етеді. Бұл калибратор-кейбір гематологиялық құралдарды калибрлеуді тексеру және түзету үшін қолдануға болатын жаңа алынған қанның тұрақты препараты. CBC-CA PLUS үшін калибратор мәндері өндірушінің нұсқауларына сәйкес пайдаланылатын және қызмет көрсетілетін аспаптарда қайта сынау нәтижесінде алынады. Аспаптар анықтамалық әдістермен анықталған мәндерді қолдана отырып, жаңа алынған қанды қолдану арқылы калибрленеді. Беттік белсенді зат қалдық қанды, ақуызды және басқа заттарды тиімді түрде жоя алады.	жинак	1	120 000	120 000,0
24	H-10, H-300, H-500 DIRUI модельдерінің несеп анализаторымен үйлесімді диагностикалық бақылау. Несеп талдауына арналған бақылау материалдары (оң және	жинак	2	10 300	20 600,0

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.

теріс) несеп шығару жолақтарының сапасын және несеп анализаторларының жұмысын тексеруге арналған

ҚОӘДСБ «Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК сатып алуды ұйымдастырушы Тапсырыс берушінің Интернет-ресурсында баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен өткізілген сатып алу қорытындылары туралы ақпаратты орналастырсын.

Жеңімпазға сатып алуды ұйымдастырушы жеңімпаз деп танылған күннен бастап күнтізбелік 10 (он) күн ішінде осы Қағидаларда көзделген шарттарға сәйкестігін растайтын мынадай құжаттарды ұсынады:

1) медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарлама, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензия көшірмелерін не "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес электрондық құжат түрінде алынған (жіберілген) көшірмелерін, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады. Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйесінде мәліметтер болмаған кезде әлеуетті өнім беруші "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады;

2) заңды тұлғаны құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжат көшірмесін (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлға үшін);

3) заңды тұлғаны мемлекеттік тіркеу (қайта тіркеу) туралы анықтаманы, жеке куәлік немесе паспорт көшірмесін (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлға үшін);

4) заңды тұлға жарғысының көшірмесін (егер жарғыда құрылтайшылар, қатысушылар немесе акционерлер құрамы көрсетілмесе, онда акция ұстаушылар тізілімінен үзінді немесе құрылтайшылар, қатысушылар құрамы туралы үзінді немесе сатып алуды хабарлау күнінен кейін берілген құрылтай шартының көшірмесі де ұсынылады);

5) "электрондық үкімет" веб-порталы немесе "салық төлеушінің кабинеті" веб-қосымшасы арқылы алынған берешектің жоқ (бар) екендігі туралы мәліметтерді, олар есепке алу мемлекеттік кірістер органдарында жүргізіледі;

6) Қазақстан Республикасы салық органының осы әлеуетті өнім беруші Қазақстан Республикасының резиденті болып табылмайтыны туралы анықтамасының түпнұсқасын (егер әлеуетті өнім беруші Қазақстан Республикасының резиденті болып табылмаса және Қазақстан Республикасының салық төлеушісі ретінде тіркелмесе).

Жеңімпаз осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келмесе баға ұсынысы тәсілімен сатып алу өткізілген жоқ деп танылады.

Бұл шешімге дауыс берді:

Қарсы емес – 3 дауыс (Чижков А.Г., Жарасбаев Р.Ж., Қойшыманов Т.Т.);

Қарсы – 0 дауыс

Комиссия төрағасы:

Комиссия мүшесі

Комиссия мүшесі

Комиссия хатшысы



Чижков А.Г.

Жарасбаев Р.Ж.



Қойшыманов Т.Т.



Тягин Н.М.