**Объявление о проведении закупа способом запроса ценовых предложений**

**Организатор закупа:** ГКП Байганинская районная больница на ПХВ, Актюбинская область, Байганинский район, c.Карауылкелды, ул.Асау батыра, дом 10.
      **Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств (торговое название - в случае индивидуальной непереносимости), наименования изделий медицинского назначения**:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование товара** | **Единица измерения** | **ТС** | **Кол-во** | **Цена, тг** | **Сумма, тг** |
| 1 | Лизирующий реагент BF-FDT (BF- FDT Lyse) | набор | Лизирующий реагент Lyse для гематологичекого анализатора BF-6800, применяется для растворения красных кровяных клеток (эритроцитов), окрашивания клеток, обнаружения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Состав: положительные ионные поверхностно-активные вещества и неионногенные поверхностно-активные вещества. Объем: 500 мл. Срок годности 12 месяцев при температуре от 2 до 30°С. Стабильность вскрытого реагента 60 дней при температуре от 2 до 30°С. | 2 | 28 100 | 56200 |
| 2 | Лизирующий реагент BF-6500 (SLS- I) (BF-6500 Lyse (SLS-I)) | набор | Лизирующий реагент Lyse для гематологичекого анализатора BF-6800, применяется для растворения красных кровяных клеток (эритроцитов), обнаружения содержания белых кровяных клеток (лейкоцитов), базофилов и гемаглобина. Состав: катионные поверхностно-активные вещества. Объем: 500 мл. Срок годности в течение 12 месяцев, при температуре от 2 до 30°С. Стабильность вскрытого реагента 14 дней при температуре от 2 до 8°С | 2 | 36 200 | 72400 |
| 3 | Лизирующий реагент BF-FDO (BF- FDO Lyse) | набор | Лизирующий реагент Lyse для гематологичекого анализатора BF-6800, применяется для растворения красных кровяных клеток (эритроцитов), окрашивания клеток, обнаружения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Состав: неионногенные поверхностно-активные вещества. Объем: 5 л. Срок годности 12 месяцев при температуре от 2 до 30°С. Стабильность вскрытого реагента 60 дней при температуре от 2 до 30°С. | 2 | 198 300 | 396600 |
| 4 | Дилюент BF (BF-Diluent) | набор | Дилюент для гематологичекого анализатора BF-6800, применяется для разбавления образцов. Принцип метода: При наличии соответствующих осмотического давления и проводимости, сохраняется целостность первоначального объема клеток крови в определенный период времени, чтобы гарантировать доступ к величине пульса, соответствующего объему клетки. Состав: содиум сульфат, калия хлорид, натрия дигидрофосфат, калия дигидроортофосфат. Объем: 20 л. Срок годности 12 месяцев при температуре от 2 до 30°С. Стабильность вскрытого реагента 60 дней при температуре от 2 до 30°С. | 2 | 33 100 | 66200 |
| 5 | Детергент BF (BF Detergent) | набор | Детергент для гематологичекого анализатора BF-6800, применяется для очистки анализатора, предотвращает накопление белка. Принцип метода: удаляет лизис, клетки и остатки белков в анализаторе. Состав: натрия гипохлорит. Объем: 500 мл. Срок годности 12 месяцев при температуре от 2 до 30°С. Стабильность вскрытого реагента 30 дней при температуре от 2 до 30°С | 2 | 33 100 | 66200 |
| 6 | Контрольный материал для автоматического гематологического анализатор (5-part) Уровень 1 (Control for Automatic Hematology 5- part (Level 1)) | набор | Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BF-6800 по 5 популяциям. Состав: RBCs,WBCs,PLTs экстракт животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°С. Стабильность вскрытого флакона 7 дней при температуре от 2 до 8°СУровень 1 - 2,5 мл | 2 | 33 100 | 66200 |
| 7 | Контрольный материал для автоматического гематологического анализатор (5-part) Уровень 2 (Control for Automatic Hematology 5- part (Level 2)) | набор | Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BF-6800 по 5 популяциям Состав: RBCs,WBCs,PLTs экстракт животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°С. Стабильность вскрытого флакона 7 дней при температуре от 2 до 8°СУровень 2 - 2,5 мл | 2 | 2 | 66200 |
| 8 | Контрольный материал для автоматического гематологического анализатор (5-part) Уровень 3 (Control for Automatic Hematology 5- part (Level 3)) | набор | Контрольная кровь предназначена для оценки точности и достоверности проведения результатов на гематологическом анализаторе BF-6800 по 5 популяциям. Состав: RBCs,WBCs,PLTs экстракт животного происхождения. Срок годности 3 месяца при температуре от 2 до 8°С. Стабильность вскрытого флакона 7 дней при температуре от 2 до 8°СУровень 3 - 2,5 мл | 2 | 33 100 | 66200 |
|  9 | Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) - ALT | набор | Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе CS-T240. 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 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. Эндогенетический пируват образца восстанавливается ЛДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста .Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ЛДГ >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 нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60-120 секунд. Фасовка Rl 4х50 мл R2 lx50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. 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 окончании 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. | 2 | 14 600 | 29200 |
| 10 | Аспартатаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) - AST | набор | Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспартатаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспартат aминo-,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 НАДН окисляется до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости снижения значения абсорбции при 340 нм, измеряют активность аспартата аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/Л; L-аспартат 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.Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 120~180 секунд. Линейный диапазон настоящего регента составляет 3 ~ 1000 ЕД/Л. Фасовка R1 4×50 мл R2 1х50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. 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 окончании 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. | 2 | 14 600 | 29200 |
| 11 | Общий билирубин (Total Bilirubin) – TB | набор | Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. 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 образуетсяазо-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 наt 750нм. Компоненты: Реагент 1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается.Продолжительность реакции 300-600 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Фасовка R1 5×50 мл R2 1х 5 мл. Количество тестов в упаковке не менее 1068. 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 окончании 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. | 2 | 20 100 | 40200 |
| 12 | Общий холестерин (Total Cholesterol)- TC | набор | Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего холестерина в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопртеинэстеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизуется в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате общий холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы периоксид водорода вступает в реакцию с гидроксибензойной кислотой и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию общего холестерина. Компоненты: Реагент 1- Липопротеинлипаза > 300 ЕД/Л; Пероксидаза > 750 ЕД/Л; p-гидроксибензойная кислота 45 ммоль/л; Тритон X-100 0.3%; Буфер 50 ммоль/л. Реагент 2 - 4аминоантипирн 0.3 ммоль/л; Холестериноксидаза > 300 ЕД/Л; Буфер 50 ммоль/л. Содержит нереактивный заполнитель и стабилизатор. Продолжительность реакции 5~10 минут. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-20 ммоль/л (774 мг/дл).Фасовка R1 4×50 мл R2 1х50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. 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 окончании 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. | 2 | 35 100 | 70200 |
| 13 | Глюкоза-Гексокиназа (Glucose- Hexokinase) -GLU-HK | набор | Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации глюкозы, содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе CS-T240. Глюкоза в образце при активации гексокиназой (HK) и глюкозой - 6 – фосфат дегидрогеназой (G6PDH), вступает в реакцию с ATP, в результате чего образуется глюкоза - 6 – фосфат и аденозин дифосфат. Глюкоза - 6 – фосфорная кислота окисляется в 6 –фосфат глюкозу в жирах, а в это время NAD в реагенте восстанавливается до NADH, вызывая повышения значения абсорбции света при 340 нм. Значении NADH пропорционально количеству глюкозу. Расчет концентрации глюкозы осуществляется за счет измерения изменения значения абсорбции при 340 нм. Компоненты: Реагент 1 -Трифосаденин 1.30 ммоль/л; Гексокиназа >1500 ед/л; G-6-PDH >2500 ед/л; Буфер 50 ммоль/л. Реагент 2- NADH 0.65 ммоль/л; Буфер 50 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Длительность теста 300~600 секунд . Линейный диапазон составляет 0-40 мкмоль на л (720мг/дл). Фасовка R1 4×50мл R2 1х 50мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. 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 окончании 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. | 2 | 17 600 | 35200 |
| 14 | Мочевина (Urea) - UREA | набор | Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации мочевины в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе CS-T240. Мочевина в образце, катализированная 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 (ГЛДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD . Таким образом, абсорбция света на 340 нм снижается. Контроль уровня снижения абсорбции света при 340 нм позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: Реагент 1- 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. Реагент 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 ЕД/Л; α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл). Фасовка R1 4×50 мл R2 1х 50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. 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 окончании 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. | 2 | 27 800 | 55600 |
| 15 | Общий белок (Total Protein) - TP | набор | Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации общего белка в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. 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 520~560нм. 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. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 г/л; Фасовка R 5×50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 870. 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 окончании 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. | 2 | 10 300 | 20600 |
| 16 | Триглицериды (Triglycerides) - TG | набор | Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрациитриглицеридов в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Триглицериды в образце катализируются липопротеин липазой (LPL) и гидролизуются в глицерин и свободную жирную кислоту, под воздействием глицеринкиназы (GK) и аденозин трифосфата (ATP) образуется глицерин, глицерин фосфорилируется в 3-глицерофосфат. Под действием глицерин фосфат оксидазы (GPO), он вступает в реакцию с кислородом, в результате чего образуется пероксид водорода и дигидроксиацетон фосфат. Под воздействием пероксидазы периоксид 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 общего триглицеридов в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию триглицеридов. Компоненты: Реагент 1- Липопротеин липаза (LPL) >1250 ЕД/Л; ATP 0.70 ммоль/л; ЭДТА 10 ммоль/л; TOOS 1.875 ммоль/л; Сульфат магния 12.5 ммоль/л; GPO >5000 ЕД/Л; Глицерин киназа (GK) >1250 ЕД/Л; Буфер 100 ммоль/л. Реагент 2 - POD>750 ЕД/Л; ЭДТА 10 ммоль/л; 4- аминоантипирин 2.0 ммоль/л; Буфер 100 ммоль/л. Содержит нереактивный заполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-9,0 ммоль/л. Фасовка R1 4×50 мл R2 1х50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. 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 окончании 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. | 2 | 40 900 | 81800 |
| 17 | Амилаза (Amylase) - AMY | набор | Реагент применяется для лабораторного квантитативного определения активности ɑ-амилаза в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе CS-T240. Данный реагент действует методу, рекомендованному Международной федерацией клинической химии (IFCC), этилен-pNP-G7 (E-pNP-G7) принимается в качестве субстрата для предотвращения разложения эктоэнзима. Компоненты: Реагент 1- Глюкозидаза ＞4500 у./л.; Сульфат магния 10 ммоль./л.; Хлорид натрия 50 ммоль./л.; Буфер HEPES 50 ммоль./л. Реагент 2 - E pNP-G7 5.5 ммоль./л.; уфер HEPES 50 ммоль./л.; Хлорид натрия 50 ммоль./л.; Компоненты не могут быть взаимозаменяемы в различных комплектах. Время тестирования 60 сек. Линейный диапазон реагента: свыше 1500 у/л. Фасовка R1 4×50 мл. R2 1×50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 783. 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 окончании 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. | 2 | 210 300 | 420600 |
| 18 | Креатинин | набор | Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации креатинина в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе CS-T240. Креатин может образовываться при гидролизации амидо с гидролазой в образце. Креатин может быть гидролизован под действием креатин амидин гидролазы и образовывать мочевину и саркозин. Под воздействием оксидазы саркозина креатинин может образовывать глицин и пероксид водорода, который вступает в реакцию с 4 – аминоантипирином и хромогеновыми соединениями под воздействием пероксидазы, и образует пигмент хинонимин. Впоследствии содержание креатинина в образце может быть рассчитано посредством контроляобразованного объема пигмента хинонимина на определенной точке длины волны. Реагент включает следующие компоненты и механизм, который исключает помехи для расчета креатина в образце в соответствии с принципами реакции. Компоненты: Реагент 1- Трис буфер 100 ммоль/л; N-этил-N-сульфо-гидроксипропил-интер-толуидин 2 ммоль/л; KCl 20 ммоль/л; Креатинин амидо гидролаза 400 KЕД/Л; Саркозин оксидаза 8 KЕД/Л; HRP 700 ЕД/Л. Реагент 2 - Трис буфер 100 ммоль/л. Магния ацетат 2 ммоль/л; 4 - аминоантипирин 1.2 ммоль/л; Креатин гидролаза амидин 40 KЕд/Л. Содержит стабилизатор. Время теста 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0 ~ 2500 мкмоль/л; Фасовка R1 1×100 мл Количество тестов в упаковке не менее 587. 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 окончании 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. | 4 | 8 500 | 34000 |
| 19 | Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum) | набор | Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе CS-T240 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. | 2 | 108 100 | 216200 |
| 20 | Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1) | набор | 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 CS-T240 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 х 4 | 2 | 99 400 | 198800 |
| 21 | Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 2) | набор | Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2 ", лиофилизованный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе CS-T240 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 х 4 | 2 | 73 100 | 146200 |

**Место поставки**: Актюбинская область, Байганинский район, c.Карауылкелды, ул.Асау батыра, дом 10

**Сроки и условия поставки**: По заявке Заказчика до конца 2021 года.

**Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи заявок** : Актюбинская область, Байганинский район, c.Карауылкелды, ул.Асау батыра, дом 10

**Дата, время и место вскрытия конвертов с заявками**: 13.05.2021 г , 10:00 м. вр, Актюбинская область, Байганинский район, c.Карауылкелды, ул.Асау батыра, дом 10

Выделенная сумма на закупу медицинских изделий и товаров: **2 234 000** тенге