

Бағалық ұсыныстарды сұрату тәсілімен
медициналық мақсаттағы бұйымдарды сатып алуды жүзеге асыру нәтижелерінің
№58 хаттамасы

Нұр-Сұлтан қаласы

2020 жылғы 7 желтоқсан

Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2009 жылғы 30 қазандағы №1729 Қаулысымен бекітілген Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесіндегі медициналық көмекті көрсету бойынша дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар мен фармацевтикалық қызметтер көрсетуді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларының 10-тарауына (бұдан әрі – Қағидалар) сәйкес Нұр-Сұлтан қаласы әкімдігінің ШЖҚ «№3 көпбейінді қалалық балалар ауруханасы» МКК, 010000 Нұр-Сұлтан қаласы Есіл ауданы Т.Рысқұлов көшесі 12-үй, сатып алуды ұйымдастыру ретінде бағалық ұсыныстарды сұрату тәсілімен медициналық мақсаттағы бұйымдарды сатып алуды жүргізді.

Сатып алуды жүргізу үшін мына құрамда комиссия құрылды:

Комиссия төрайымы: Утегенова Р.Б. Директордің медициналық бөлім жөніндегі орынбасары;

Комиссия Жумажанова Д.К. ҚЭЖ басшысы;
төрайымының
орынбасары:

Комиссия мүшелері: Тасполатова А.М. Дәріхана меңгерушісі;
Комиссия хатшысы: Тұрымтаев И.Қ. мемлекеттік сатып алу бойынша менеджері.

Бағалық ұсыныстардың қабылдау уақытының аяқталу сәті 2020 жылғы 7 желтоқсан сағат 10.00-ге қарай төмендегі әлеуетті өнім берушілерден бағалық ұсыныстар ұсынылған:

№	Әлеуетті өнім берушінің атауы	Бағалық ұсыныстарды ұсыну күні мен уақыты
1.	«Квадрат А» ЖШС	02.12.2020 ж. 14:50 сағат
2.	«Витанова» ӨК	03.12.2020 ж. 10:06 сағат
3.	«Интермедика Алматы» ЖШС	03.12.2020 ж. 16:58 сағат
4.	«Медицина-Әлемі» ЖШС	04.12.2020 ж. 15:00 сағат
5.	«MedSK-PV» ЖШС	07.12.2020 ж. 09:35 сағат
6.	«Import MT» ЖШС	07.12.2020 ж. 09:36 сағат
7.	«ТЦ Мастер» ЖШС	07.12.2020 ж. 09:37 сағат
8.	«Qazaq Union» ЖШС	07.12.2020 ж. 09:38 сағат

Сатып алу үшін бөлінген сома, сондай-ақ әлеуетті өнім беруші ұсынған бағалық ұсыныс туралы ақпарат осы Хаттаманың 1-қосымшасында көрсетілген.

Әлеуетті өнім беруші ұсынған бағалық ұсынысты нәтижелері бойынша комиссия Қағидаларға сәйкес былай деп **ШЕШТІ:**

1. Көкшетау қ., Ақан сері к., 100 мекен-жайында орналасқан «ТЦ Мастер» ЖШС-пен №1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16,17, 18,19,20,21,22,23,24, 25 лоттар бойынша 6 393 350, 00 (алты миллион үш жүз тоқсан үш мың үш

- жүз елу) теңге 00 тиын сомаға Қағидада белгіленген мерзімде сатып алу туралы Келісім шарт жасасу;
2. Қарағанды қ., Абай к., 71 мекен-жайында орналасқан «Витанова» ӨК-мен № 26,27,28,29,31,32,33,34,35 лоттар бойынша 708 100, 00 (жеті жүз сегіз мың бір жүз) теңге 00 тиын сомаға Қағидада белгіленген мерзімде сатып алу туралы Келісім шарт жасасу;
 3. Нұр-Сұлтан қ., Мәриям Жагорқызы көшесі 21 мекен-жайында орналасқан «Медицина-Әлемі» ЖШС-пен № 48,49,50,51,52,53,54,55,56, 57,58,59,60,62,63,64,65,86,87,88 лоттар бойынша 7 669 952, 00 (жеті миллион алты жүз алпыс тоғыз мың тоғыз жүз елу екі) теңге 00 тиын сомаға Қағидада белгіленген мерзімде сатып алу туралы Келісім шарт жасасу;
 4. Алматы қ., Жазылбек к., 12 мекен-жайында орналасқан «Квадрат А» ЖШС-пен № 76,77,78,80 лоттар бойынша 600 000, 00 (алты жүз мың) теңге 00 тиын сомаға Қағидада белгіленген мерзімде сатып алу туралы Келісім шарт жасасу;
 5. Алматы қ., Райымбек к., 348/4, 211 кеңсе мекен-жайында орналасқан «Интермедика Алматы» ЖШС-пен № 82,83 лоттар бойынша 233 000, 00 (екі жүз отыз үш мың) теңге 00 тиын сомаға Қағидада белгіленген мерзімде сатып алу туралы Келісім шарт жасасу;
 6. Нұр-Сұлтан қ., Брусиловский к., 24/1 мекен-жайында орналасқан «Import MT» ЖШС-пен № 61 лот бойынша 116 000, 00 (жүз он алты мың) теңге 00 тиын сомаға Қағидада белгіленген мерзімде сатып алу туралы Келісім шарт жасасу;
 7. Петропавл қ., Мира к., 103А, 7 кеңсе мекен-жайында орналасқан «Med-SK-RV» ЖШС-пен № 75 лот бойынша 84 000, 00 (сексен төрт мың) теңге 00 тиын сомаға Қағидада белгіленген мерзімде сатып алу туралы Келісім шарт жасасу;
 8. Келесі әлеуетті өнім берушілердің баға ұсыныстары қабылданбасын: - "Qazaq Union" ЖШС баға ұсыныстары Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысанға сәйкес келмейді (Қағидалардың 106-тармағы); - ұсынылатын тауарлардың Қағидалардың 4-тарауында белгіленген талаптарға сәйкестігін растайтын құжаттар берілмеді;
 9. Келесі лоттар бойынша №30,36,37,38,39,40,41,42,43,44,45,46,47, 66,67,68,69,70,71,72,73,74,79,81,84,85 сатып алу жүргізілмеген деп танылсын (бағалық ұсыныстар ұсынылмаған).

Комиссия төрайымы:

Утегенова Р.Б. 

**Комиссия төрайымының
орынбасары:**

Жумажанова Д.К. 

Комиссия мүшесі:

Тасполатова А.М. 

Комиссия хатшысы:

Тұрымтаев И.К. 

Протокол итогов
осуществления закупок изделий медицинского назначения
способом запроса ценовых предложений
№58

г. Нур-Султан

«7» декабря 2020 года

ГКП на ПХВ «Многопрофильная городская детская больница №3» акимата города Нур-Султан, 010000 г. Нур-Султан, Есильский район, ул.Т.Рыскулова 12, в лице организатора закупок в соответствии с Главой 10 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, изделий медицинского назначения и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 (далее – Правила) провело закупки изделий медицинского назначения способом запроса ценовых предложений.

Комиссия, для проведения закупок в следующем составе:

Председатель комиссии:

Утегенова Р.Б. - заместитель главного врача по медицинской части;

Заместитель Председателя комиссии:

Жумажанова Д.К. - Руководитель службы ФЭД;

Член комиссии:

Тасполатова А.М. - заведующая аптекой;

Секретарь комиссии:

Тұрымтаев И.Қ. - менеджер отдела государственных закупок.

На момент окончания приема ценовых предложений 10.00 часов 7 декабря 2020 года, были представлены ценовые предложения от следующих потенциальных поставщиков:

№	Наименование потенциального поставщика	Дата и время предоставления ценового предложения
1.	ТОО «Квадрат А»	02.12.2020 г. 14:50 часов
2.	ПК «Витанова»	03.12.2020 г. 10:06 часов
3.	ТОО «Интермедика Алматы»	03.12.2020 г. 16:58 часов
4.	ТОО «Медицина-Әлемі»	04.12.2020 г. 15:00 часов
5.	ТОО «MedSK-PV»	07.12.2020 г. 09:35 часов
6.	ТОО «Import MT»	07.12.2020 г. 09:36 часов
7.	ТОО «ТЦ Мастер»	07.12.2020 г. 09:37 часов
8.	ТОО «Qazaq Union»	07.12.2020 г. 09:38 часов

Сумма, выделенная для закупок, а также информация о представленном ценовом предложении потенциального поставщика указаны в Приложении 1 к настоящему Протоколу.

По итогам рассмотрения представленного ценового предложения потенциального поставщика, комиссия в соответствии Правилами, **РЕШИЛА:**

1. Заключить Договор о закупке с ТОО «ТЦ Мастер», находящееся по адресу: г. Кокшетау, ул. Акан Сери 100 по лотам № 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,

- 14,15,16,17, 18,19,20,21,22,23,24, 25 на сумму 6 393 350,00 (шесть миллион триста девяносто три тысячи триста пятьдесят) тенге 00 тиын, в сроки, установленные Правилами.
2. Заключить Договор о закупе с ПК «Витанова», находящееся по адресу: г. Караганда, ул. Абая 71 по лотам № 26,27,28,29,31,32,33,34,35 на сумму 708 100,00 (семьсот восемь тысяч сто) тенге 00 тиын, в сроки, установленные Правилами.
 3. Заключить Договор о закупе с ТОО «Медицина-Әлемі», находящееся по адресу: г. Нур-Султан, ул. Мариям Жагоркызы 21 по лотам № 48,49,50,51,52,53,54,55,56, 57,58,59,60,62,63,64,65,86,87,88 на сумму 7 669 952,00 семь миллионов шестьсот шестьдесят девять тысяч девятьсот пятьдесят два) тенге 00 тиын, в сроки, установленные Правилами.
 4. Заключить Договор о закупе с ТОО «Квадрад А», находящееся по адресу: г. Алматы, ул. Жазылбек 12 по лотам № 76,77,78,80 на сумму 600 000,00 (шестьсот тысяч) тенге 00 тиын, в сроки, установленные Правилами.
 5. Заключить Договор о закупе с ТОО «Интермедика Алматы», находящееся по адресу: г.Алматы, ул. Райымбек 348/4, оф.211 по лотам № 82, 83 на сумму 233 000,00 (двести тридцать три тысячи) тенге 00 тиын, в сроки, установленные Правилами.
 6. Заключить Договор о закупе с ТОО «Import MT», находящееся по адресу: г.Нур-Султан, ул. Брусиловского 24/1 по лоту № 61 на сумму 116 000,00 (сто шестнадцать тысяч) тенге 00 тиын, в сроки, установленные Правилами.
 7. Заключить Договор о закупе с ТОО «MedSK-PV», находящееся по адресу: г. Петропавловск, ул.Мира 103А, оф.7 по лоту №75 на сумму 84 000,00 (сто шестнадцать тысяч) тенге 00 тиын, в сроки, установленные Правилами.
 8. Отклонить ценовые предложения следующих потенциальных поставщиков: - ТОО «Qazaq Union» ценовое предложение не соответствует форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (п.106 Правил); -не предоставлены документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4 Правил;
 9. Признать закуп по лотам: № 30,36,37,38,39,40,41,42,43,44,45,46,47, 66,67,68,69,70,71,72,73,74,79,81,84,85 несостоявшимся (не представлены ценовые предложения).

Председатель комиссии:

Утегенова Р.Б. _____

Заместитель Председателя комиссии:

Жумажанова Д.К. _____

Член комиссии:

Тасполатова А.М. _____

Секретарь комиссии:

Тұрымтаев И.К. _____

№ лота	МНН	Техническая спецификация	Единиц.	Количество	Цена, тенге	Общая выделенная сумма для закупки, тенге	Ценовые предложения потенциальных поставщиков (цена за ед.изм., тенге)						
							ТОО Квадрат А	ПК Витанова	ТОО Интермедика Алматы	ТОО Медицина-Олеми	ТОО Med-SK PV	ТОО Import MT	ТОО ПЦ Мастер
1	Диагностический набор для количественного определения АЛТ (Аланин аминотрансфераза) в сыворотке и плазме крови на анализаторах	In vitro испытания для количественного определения содержания аланинминотрансферазы (АЛТ) в человеческой сыворотке крови и плазме с использованием систем Roche/Hitachi Cobas400+. Принцип метода: Данный анализ построен на реконструкции Международной федерации клинической биохимии (IFCC), но оптимизирован для повышения эффективности и стабильности. 3, 4 АЛТ катализирует реакцию L-аланина с 2-оксоглутаратом. Сформированный пирват уменьшает через водородное НАДН+ в процессе реакции, катализируемой лактатдегидрогеназой (ЛДГ), и образуются L-лактат и НАДН+. АЛТ L-аланин + 2-оксоглутарат пирват + L-пирват + НАДН+ + H+ + L-лактат + НАДН+. Скорость окисления НАДН+ прямо пропорциональна каталитической активности АЛТ. Это определяется измерением снижения абсорбции. Реагенты - рабочие растворы R1 ТРИС-буфер, 224 ммоль/л, pH 7.3 (37 °C); L-аланин: 1120 ммоль/л; альбумин (бичин): 0.25 %, лактатдегидрогеназа (бактериальная): ≥ 45 мккат/л; стабилизаторы; консервант R2 2 Оксоглутарат: 94 ммоль/л; НАДН: ≥ 1.7 ммоль/л; добавок; консервант R1 находится в позиции В, R2 — в позиции С	уп	10	14 500,00	145 000,00							14450
2	Диагностический набор для количественного определения альбумина в сыворотке, плазме и моче на анализаторах Cobas Integra 400+	In vitro испытания для количественного определения содержания белков альбумина (АСТ) в человеческой сыворотке крови и плазме с использованием систем Roche/Hitachi Cobas400+. Принцип метода: Колориметрический анализ. Двухвалентный ионный реагент вступает в реакцию со ионными группами белков, образуя комплекс, который поглощает свет. Таргет натрия-калия предотвращает осаждение гидроксидов меди, а йода калия предотвращает самоокисление меди. Ионный раствор блок + Cu2+ - Si белковый комплекс. Интенсивность окраски прямо пропорциональна концентрации белка, которая может быть определена фотометрически	уп	10	14 500,00	145 000,00							14450
3	Диагностический набор для количественного определения общего белка в сыворотке и плазме крови на анализаторах	Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения концентрации альбумина в сыворотке, плазме и моче на анализаторах Cobas Integra 400+.	уп	15	13 191,00	197 865,00							13150
4	Диагностический набор для количественного определения реактивного белка (количественный) в сыворотке и плазме крови на анализаторах (CRP, 300тестов)	Набор для in vitro диагностики. Предназначен для количественного иммунологического определения реактивного белка в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах Cobas Integra 400+. Принцип метода: 4,5 Турбидиметрический метод с латексным усилением. CRP человека агглютинирует с латексными частицами, покрытыми моноклональными антителами к CRP. Пресипитат определяется турбидиметрически при 552 нм. Реагенты - рабочие растворы R1 ТРИС-буфер с альбумином бычьей сыворотки и иммуноглобулинами (мышинными), консервант SR. Частицы латекса, покрытые анти CRP (мышинными) в глициновом буфере; консервант R1 находится в положении В, SR – в положении С.	уп	8	132 613,00	1 060 904,00							12900
5	Диагностический набор для количественного определения кальция в сыворотке, плазме и моче на анализаторах Cobas Integra 400+	Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения концентрации общего кальция в сыворотке, плазме и моче на анализаторах Cobas Integra 400+.	уп	5	14 701,00	73 505,00							14650
6	Диагностический набор для количественного определения мочевины в сыворотке и плазме крови на анализаторах Мочевина, UreaBUN (500 tests)	Набор для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения мочевины/азота мочевины в сыворотке, плазме и моче человека на анализаторах Roche/Hitachi Cobas400+. Принцип метода: Кинетический тест с применением уреазы и глутаматдегидрогеназы 2,3, 4,5. Мочевина гидролизуется уреазой, в результате чего формируется аммоний и карбонат. Уреаза Мочевина + 2 H2O 2 NH4 + + CO2 2-. В ходе второй реакции 2 оксоглутарат вступает в реакцию с аммонием в присутствии глутаматдегидрогеназы (ГЛДГ) и кофактора НАДН, в результате чего образуется L-глутамат. В ходе данной реакции 2 моля НАДН окисляются до НАДН+ для каждого моля гидролизованной мочевины. Глутаматдегидрогеназа GLDH NH4 + + 2 оксоглутарат + НАДН L-глутамат + НАДН+ + H2O. Степень уменьшения концентрации НАДН+ прямо пропорциональна концентрации мочевины в образце и измеряется фотометрическими способами. Реагенты - рабочие растворы R1 NaCl 9 % R2 ТРИС-буфер, 220 ммоль/л, pH 8.6; 2 оксоглутарат: 73 ммоль/л; НАДН: 2.5 ммоль/л; АДФ: 6.5 ммоль/л; уреазы (капавалла мелевина): ≥ 300 мккат/л; ГЛДГ (бичья печень): ≥ 80 мккат/л; консервант; неактивные стабилизаторы R1 находится в позиции С, R2 — в позиции В.	уп	10	35 390,00	353 900,00							35350

8	Диагностический набор для количественного определения креатинина в сыворотке и плазме крови на анализаторах Cobas Integra 400+.	Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения концентрации креатинина в сыворотке, плазме и моче на анализаторах Cobas Integra 400+.	уп	10	10 825,00	108 250,00						10800
9	Диагностический набор для количественного определения мочевой кислоты в сыворотке и плазме крови на анализаторах Cobas Integra 400+.	Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме крови и моче. Принцип метода кинетический тест. Cobas Integra 400+.	уп	4	22 305,00	89 220,00						22300
10	Диагностический набор для количественного определения прямого билирубина в сыворотке и плазме крови на анализаторах Cobas Integra 400+.	Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения концентрации прямого билирубина в сыворотке, плазме и моче на анализаторах Cobas Integra 400+.	уп	10	20 394,00	203 940,00						20350
11	Диагностический набор для количественного определения Железа в сыворотке и плазме крови на анализаторах Cobas Integra 400+.	Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения железа в сыворотке и плазме крови человека на анализаторах Roche/Hitachi Cobas Integra 400+. Для определения содержания железа в организме используются различные фотометрические методы. Все они имеют следующие общие черты: • Высвобождение ионов Fe ³⁺ из трансферринового комплекса с использованием кислоты или детергентов. • Уменьшение ионов Fe ³⁺ до ионов Fe ²⁺ . • Реакция ионов Fe ²⁺ и получение окрашенного комплекса. Описанный здесь метод основан на методе, использующем феррозин и не использующем депротенинизацию. Принцип метода Колориметрический анализ pH.	уп	1	4 985,00	4 985,00						4950
12	Диагностический набор для количественного определения общего билирубина в сыворотке и плазме крови на анализаторах Cobas Integra 400+.	Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения концентрации общего билирубина в сыворотке, плазме и моче на анализаторах Cobas Integra 400+.	уп	10	18 750,00	187 500,00						18700
13	Диагностический набор для количественного определения аммиака в сыворотке и плазме крови на анализаторах Cobas Integra 400+.	Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения концентрации аммиака в сыворотке, плазме и моче на анализаторах Cobas Integra 400+.	уп	2	41 001,00	82 002,00						41000
14	Диагностический набор для количественного определения общего белка в моче на анализаторах Cobas Integra 400+.	Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения концентрации общего белка в моче на анализаторах Cobas Integra 400+.	уп	4	12 988,00	51 952,00						12950
15	Диагностический набор для количественного определения глюкозы в сыворотке и плазме крови на анализаторах Cobas Integra 400+.	Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения концентрации глюкозы в сыворотке, плазме и моче на анализаторах Cobas Integra 400+.	уп	5	80 285,00	401 425,00						80250
16	Диагностический набор для количественного определения Фосфора неорганического в сыворотке и плазме крови на анализаторах Cobas Integra 400+.	Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения концентрации фосфора в сыворотке, плазме и моче на анализаторах Cobas Integra 400+.	уп	1	11 795,00	11 795,00						11750
17	Диагностический набор для количественного определения Ферритина (Ferritin) в сыворотке, плазме и моче на анализаторах Cobas Integra 400+.	Набор для диагностики in vitro. Предназначен для количественного определения концентрации Кассеты Ферритина FERR (Ferritin) в сыворотке, плазме и моче на анализаторах Cobas Integra 400+.	уп	3	122 723,00	368 169,00						122700
18	Промывочный раствор Cobas Integra 400+ CLEANER 1000 мл.	Чистящий раствор представляет собой раствор для очистки для образцов и проб реагента и системы для внутривенных инфузий. Тщательное обоснование. Для сохранения целостности проб образцов и реагента и системы для внутривенных инфузий требуется промывка. Чистящий раствор используется в качестве раствора для очистки для предотвращения возможного переноса из образца и проб реагента и системы для внутривенных инфузий. Реагенты - рабочие растворы HCl 0.3 моль/л.	уп	2	17 502,00	35 004,00						17500
19	Очищающий раствор Cleaner Cassette в кассете на 150 тестов Cobas Integra 400+.	Cleaner Cassette в кассете на 150 тестов Cobas Integra 400+.	уп	5	3 595,00	17 975,00						3550
20	Калибратор для автоматических систем.	Calibrator Gas. В уп. 12 фл. По 3 мл. Cobas Integra 400+.	уп	1	32 500,00	32 500,00						32450
21	Калибратор для протеинов.	Calibrator F.a.s. Proteins в уп. 5 фл. По 1 мл. Cobas Integra 400+.	уп	1	133 846,00	133 846,00						133800
22	Премикс-контроль 1 уровня.	ClinChem Multi 1, 20x5ml Cobas Integra 400+.	уп	2	144 478,00	288 956,00						144400
23	Премикс-контроль 2 уровня.	ClinChem Multi 2, 20x5ml Cobas Integra 400+.	уп	2	171 092,00	342 184,00						171000
24	Микрокапеты для Интегры, 20*1000 шт.	Микрокапеты для Интегры, 20*1000 шт.	уп	5	343 613,00	1 718 065,00						343000
25	Чашечки для проб с отверстием.	Расходный материал на биохимическом анализаторе Cobas Integra 400+ - голубые чашечки Cobas Integra 400+. Cup with hole	уп	2	110 875,00	221 750,00						110000

26	Тест-система иммуноферментная для выявления HbsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител.	Характеристики набора: Принцип метода заключается во взаимодействии HbsAg с моноклональными антителами на поверхности лунки планшета. Комплекс «антиген-антитело» выявляют с помощью конъюгата поликлональных антител с пероксидазой хрена. Минимальная концентрация HbsAg, выявляемая с помощью тест-системы, составляет по отраслевому стандартному образцу (ОСО) HbsAg 0,05 МЕ/мл. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 100 мкл. Чувствительность: 100% 0,05 МЕ/мл при процедурах 1 и 2, 0,1 МЕ/мл при процедуре 3. Специфичность: по СОС 42-28-311 - от 100%. Длительность анализа: от 90 минут. Регистрации и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм; Комплектация набора: Планшет разбавный с иммобилизованными моноспециальными антителами к HbsAg - 1 шт., Слабоположительный контрольный образец HbsAg (K+слаб) - 1 флакон, Положительно-контрольный образец (К+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, Конъюгат - 1 флакон, Раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора (РФБ) - 1 флакон. Цитратно-буферного раствора с танном (ФСБ-Tx25) - 1 флакон.	набор	5	25 000,00	125 000,00
27	Тест-система иммуноферментная для выявления и подтверждения HbsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител (одностадийная постановка).	Характеристики набора: тест – система предназначена для подтверждения присутствия HbsAg методом конкурентного иммуноферментного анализа, основанного на принципе непрямого ингибирования специфическими антителами. Минимальная концентрация HbsAg, выявляемая с помощью набора, составляет по отраслевому стандартному образцу (ОСО) HbsAg 0,05 МЕ/мл. Количество определений: 48 определений. Объем анализируемого образца: 100 мкл; Чувствительность: 100%; Специфичность: на панели сывороток, не содержащих ИФА регистрируется с помощью минут; Регистрации и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм. Комплектация набора: планшет разбавный с иммуносorbентами - 1 шт.; Положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон, Слабоположительный контрольный образец HbsAg (K+слаб) - 1 флакон (0,5 мл), Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон (2,5 мл), Конъюгат - 1 флакон (0,8 мл), Раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон (8,0 мл), Раствор подерживающего агента (РПА) - 1 флакон (2,8 мл), Раствор для разведения образца (РРО) - 1 флакон (21,0 мл), 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с танном (ФСБ-Tx25) - 1 флакон (28,0 мл), Цитратно-фосфатный буферный раствор (ПФБ) - 1 флакон.	набор	1	37 000,00	37 000,00
28	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С.	Характеристики набора: основные свойства набора являются способностью вызывать в сыровотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: 100% при контроле сыороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-31(0-021)). Специфичность: 100% при контроле сыороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-31(0-021)). Регистрации и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм. Комплектация набора: Планшет цельный или планшет разбавный - 1 шт., Положительно-контрольный образец (К+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, Конъюгат - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с танном (ФСБ-Tx25) - 1 флакон, Раствор для последующего разведения (РПР) - 1 флакон. Раствор	набор	3	25 000,00	75 000,00
29	Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С.	Характеристики набора: основным свойством набора является способность вызывать в сыровотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 48 определений (стрип), включая контроль. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: на стандартной панели сыороток предприятия (СПП 05-2-371), содержащих и не содержащих антитела к ВГС, 100%. Специфичность: на стандартной панели предприятия (СПП 05-2-371), содержащих и не содержащих антитела к ВГС, 100%. Длительность анализа: от 75 минут. Регистрации и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм. Комплектация набора: Планшет разбавный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами ВГС – 1 шт.; положительно-контрольный образец (К+) - 1 фла. 1 шт, отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фла. 1 шт, конъюгат (антитела к IgM и IgG человека, меченые пероксидазой хрена) – 1 фла. или 2 фла.; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фла., 10 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фла., 3 мл; раствор	набор	2	33 470,00	66 940,00

30	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антигена аденовируса человека	Характеристика набора: Принцип метода заключается во взаимодействии антигена аденовируса с моноклональными антителами, иммобилизованными в лучках полистиролового планшета. Комплекс «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество связавшегося конъюгата вызывает цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – ТМБ. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации антигена аденовируса в анализируемом образце. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроль; Длительность анализа: 55 мин. Объем анализируемого образца: 100 мкл; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр -450 нм, референс-фильтр 620-635 нм; Комплектация набора: Планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к аденовирусу человека – 1 шт.; Положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител к аденовирусу с пероксидазой хрена – 1 фл., 1,5 мл; раствор для разведения конъюгата (РРК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твинном (ФСБ-T-25) – 1 фл., 28 мл; раствор для обработки, концентрат (РО) – 1 фл., 20 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; тетраметилбензидин, концентрат (ТМБ) – 1 фл., 1,0 мл; стоп-жидкость (СЖ) – 1 фл., 13 мл.	набор	1	43 068,00	43 068,00				
31	Набор реагентов для определения ДНК вируса Эпштейн-Барр методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Вирус Эпштейн-Барр (вирус простого герпеса 4 типа)	Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (определение 100 копий ДНК вируса Эпштейн-Барр в пяти образцах) - 100 %. Специфичность (определение ДНК вируса Эпштейн-Барр по стандартной панели отрицательных ДНК-экстрактов) - 100 % Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение СГ возбудителя, СГ ВКО, вычисление (СВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Q5 iCycler», «Q5 iCyber», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «Q5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBlast Диагностика» (ЗАО «Q5 iCycler») и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBlast Диагностику» (ЗАО «Q5 iCycler»). Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность выявления 100 копий ДНК в пяти образцах: 100 %. Специфичность: по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение ЦШВ, СГ ВКО, вычисление (СВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Q5 iCycler», «Q5 iCyber», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «Q5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBlast Диагностику» (ЗАО «Высотер-Бест»), поставляемую по запросу вместе с набором реагентов.	набор	3	56 000,00	168 000,00				43000
32	Набор реагентов для определения ДНК шигеллаовируса методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени.	Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность выявления 100 копий ДНК в пяти образцах: 100 %. Специфичность: по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение ЦШВ, СГ ВКО, вычисление (СВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Q5 iCycler», «Q5 iCyber», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «Q5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBlast Диагностику» (ЗАО «Высотер-Бест»), поставляемую по запросу вместе с набором реагентов.	набор	4	56 000,00	224 000,00				43000
33	Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени.	Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (определение 100 копий ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов в пяти образцах) - 100 %. Специфичность (определение ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) - 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек, 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение ЦШВ, СГ ВКО, вычисление (СВКО)ер, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «Q5 iCycler», «Q5 iCyber», «CFX96», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «Q5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «RealBlast Диагностику» (ЗАО «Высотер-Бест»), поставляемую по запросу вместе с набором реагентов.	набор	2	56 000,00	112 000,00				43000

[illegible]

54	Мембрана для K ⁺ электрода	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на K ⁺ ионы. Для диагностики in vitro. Применяется в анализаторах серии ABL800	набор	1	414 589,00	414 589,00					414 589	
55	Мембрана для Na ⁺ электрода	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на Na ⁺ ионы. Для диагностики in vitro. Применяется в анализаторах серии ABL800	набор	1	414 589,00	414 589,00					414 589	
56	Мембрана для Cl ⁻ электрода	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на Cl ⁻ ионы. Для диагностики in vitro. Применяется в анализаторах серии ABL800	набор	1	414 589,00	414 589,00					414 589	
57	Мембрана для Ca ⁺⁺ электрода	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на Ca ⁺⁺ ионы. Для диагностики in vitro. Применяется в анализаторах серии ABL800	набор	1	414 589,00	414 589,00					414 589	
58	AutoCheck1	Система автоматического контроля качества AutoCheck 5+ (BG/рH/ОХ/Вил/УТ/МЕТ) для оценки точности и прецизионности параметров и контрольных пределов для анализаторов ABL. Комплект содержит 30 ампул. Одна ампула содержит 0,7 мл раствора. Заданные значения – ашмоз. Применяется в анализаторах серии ABL800	набор	1	184 754,00	184 754,00					184 754	
59	AutoCheck2	Система автоматического контроля качества AutoCheck 5+ (BG/рH/ОХ/Вил/УТ/МЕТ) для оценки точности и прецизионности параметров и контрольных пределов для анализаторов ABL. Комплект содержит 30 ампул. Одна ампула содержит 0,7 мл раствора. Заданные значения – норма. Применяется в анализаторах серии ABL800	набор	1	184 754,00	184 754,00					184 754	
60	AutoCheck3	Система автоматического контроля качества AutoCheck 5+ (BG/рH/ОХ/Вил/УТ/МЕТ) для оценки точности и прецизионности параметров и контрольных пределов для анализаторов ABL. Комплект содержит 30 ампул. Одна ампула содержит 0,7 мл раствора. Заданные значения – алкалоз. Применяется в анализаторах серии ABL800	набор	1	184 754,00	184 754,00					184 754	
61	Термобумага в упаковке 8 рулонов	Применяется для работы периферии. Применяется в анализаторах серии ABL800	упаковка	2	60 021,00	120 042,00					184 754	
62	Раствор гомохлорита	Раствор для проведения процедур депротенинизации и десекстанизации. Применяется в анализаторах серии ABL800	упаковка	1	62 296,00	62 296,00					60 021	58 000
63	Капильры гепаринизированной пласт с принадлежками объемом 100µL	Гепаринизированные средства для забора капиллярных проб крови. Применяется в анализаторах серии ABL800	уп (250шт)	5	62 500,00	312 500,00					62 296	
64	Гепаринизированные шприцы	Гепаринизированные средства для забора широких проб крови. Применяется в анализаторах серии ABL800	уп (100 шт)	5	35 000,00	175 000,00					62 500	
65	Капиллярные адаптеры	Для установления ступеней крови. Применяется в анализаторах серии ABL800	уп 500шт	2	53 500,00	107 000,00					35 000	
66	Кассета с жидкими реагентами SMARTLYTE/0180	SMARTLYTE электролитический анализатор (Na ⁺ /K ⁺ /Cl ⁻ /Ca ⁺⁺ /Li ⁺) +18 +25 C FLUID PACK SMARTLYTE/0180	кассета	5	61 119,47	305 597,35					35 000	
67	Очищающий раствор из комплекта SMARTLYTE	электролитический анализатор (Na ⁺ /K ⁺ /Cl ⁻ /Ca ⁺⁺ /Li ⁺) 100кл, +18 +25 C ISE CLEANING SOLUTION	фл	1	15 405,86	15 405,86					62 500	
68	Раствор кондиционер для натриевых электродов из комплекта SMARTLYTE	электролитический анализатор (Na ⁺ /K ⁺ /Cl ⁻ /Ca ⁺⁺ /Li ⁺) 100кл, +18 +25 C ELECTRODE CONDITIONING SOLUTION	фл	1	12 747,98	12 747,98					35 000	
69	Раствор для депротенинизации (для удаления белков) из комплекта SMARTLYTE	электролитический анализатор (Na ⁺ /K ⁺ /Cl ⁻ /Ca ⁺⁺ /Li ⁺) 100кл, +18 +25 C DEPROTEINIZER SOLUTION	фл	1	15 405,86	15 405,86						
70	Мембрана для референсного электрода из комплекта SMARTLYTE	электролитический анализатор (Na ⁺ /K ⁺ /Cl ⁻ /Ca ⁺⁺ /Li ⁺) +18 +25 C REFERENCE ELECTRODE HOUSING, AVL	набор	1	109 020,00	109 020,00						
71	Трубки	Трубка для перемалывания образца. SMARTLYTE/0100	шт	3	34 085,00	102 255,00						
72	Раствор контрольный	Уровни 1-2-3 30x2 мл из комплекта SMARTLYTE электролитический анализатор (Na ⁺ /K ⁺ /Cl ⁻ /Ca ⁺⁺ /Li ⁺) (10x1,8x4) +18 +25 C MISSION CONTROL LEVEL 1-2-3	набор	4	24 154,00	96 616,00						
73	набор трубок	Набор трубок для зажимающего клапана. SMARTLYTE/0180	набор	1	99 193,00	99 193,00						
74	Наконечники на 100-1000 мл	Автоматизируемые наконечники универсальные, ностерильные, без фильтра	упаковка, 1000 шт	20	3 237,00	64 740,00						
75	Наконечник желтый 20-200мл	Наконечники 0-200мл, желтые тип Gilson, для пипеток Eppendorf (vtr=1000шт)	упаковка, 1000 шт	30	3 025,00	90 750,00						
76	Наконечник с фильтром прозрачные 200-1000 мл	Наконечник сертифицированные с фильтром свободные от ДНК и РНК	упаковка, 500 шт	15	28 000,00	420 000,00				13 000,00	2809	
77	Наконечник с фильтром прозрачные 20-300 мл	Наконечник сертифицированные с фильтром свободные от ДНК и РНК	упаковка, 1000 шт	15	28 000,00	420 000,00				19 000,00	18000	
78	Наконечник с фильтром прозрачные 5-50 мл	Наконечник сертифицированные с фильтром свободные от ДНК и РНК	упаковка, 1000 шт	4	28 000,00	112 000,00				19 000,00		
79	Пробирка типа Эпифадрф 1,5 мл	ПП, градуированные, муфтовая поверхность для наклеек, выдерживают автоклавирование при 120 °С, выдерживают кипячение, выдерживают замораживание до -80 °С, возможность депротенинизации при 17 000 г	упаковка, 1000 шт	20	5 000,00	100 000,00						
80	Пробирка типа Эпифадрф 1,5 мл	Прозрачные стерильные, свободные от ДНК и РНК и ингибиторов	упаковка, 1000 шт	4	15 700,00	62 800,00				11 000,00		
81	Покровные стекла (18x18) 1000 шт/уп.	Предназначены для приготовления микропрепаратов	упаковка	50	4 280,00	214 000,00						
82	Конекты реакционные	7100шт/уп в упаковке для конектов TS1000, TS4000 пер. уд. № PK-MT-276004023	упаковка	2	76 836,00	153 652,00					74000	74000

