



101400 Темиртау қаласы, Димитров көшесі үй  
телефон/факс: 8(7213) 92-48-07, БСН 990140001977  
ЖСК КЗ826010371000010874, БСК НСВККЗКХ. "Қазақстан Халық Банкі" АҚ  
e-mail: rdtemirtaupriem@yandex.ru

101400 город Темиртау, улица Димитрова 53/3  
телефон/факс: 8(7213) 92-48-07, БИН 990140001977  
ИИК КЗ826010371000010874, БИК НСВККЗКХ. АО "Народный Банк Казахстана"  
e-mail: rdtemirtaupriem@yandex.ru

03.04.2019 № 02-02-0903

КГП «Многопрофильный центр матери и ребенка города Темиртау» г. Темиртау, ул. Димитрова 53/3 в соответствии с п. 107 гл. 10 Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденным постановлением Правительства РК № 1729 от 30.10.2009 года (далее Правила) объявляет о проведении закупок способом запроса ценовых предложений по закупке согласно приложения 1.

К закупке допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в п.13 гл. 3 Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденным постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 (далее по тексту – Правила).

К потенциальным поставщикам товаров предъявляются следующие квалификационные требования:

- 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
- 2) опыт работы на фармацевтическом рынке Республики Казахстан не менее одного года (данное требование не распространяется на производителей);
- 3) платежеспособность – не иметь налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
- 4) не подлежать процедуре банкротства либо ликвидации, финансово-хозяйственная деятельность не должна быть приостановлена в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупок;
- 5) не состоять в перечне недобросовестных потенциальных поставщиков (поставщиков);
- 6) правоспособность потенциального поставщика, осуществляющего виды деятельности, на занятие которыми необходимо получение разрешения, направление уведомления, подтверждается посредством информационных систем государственных органов в соответствии с Законом Республики Казахстан от 24 ноября 2015 года «Об



информатизации». В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года «О разрешениях и уведомлениях».

К закупаемым и отпускаемым (при покупке фармацевтических услуг) лекарственным средствам, изделиям медицинского назначения, профилактическим (иммунобиологическим, диагностическим, дезинфицирующим) препаратам, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования согласно п.20 гл.4 Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729:

1) наличие регистрации лекарственных средств, изделий медицинского назначения, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и медицинской техники и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);

2) лекарственные средства, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты, изделия медицинского назначения хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

5) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;



не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

6) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением товаров, указанных в подпункте 7) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет: не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

8) менее сроков годности, указанных в подпунктах 6) и 7) настоящего пункта, для переходящих остатков товара единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику и (или) поставщику услуги учета и реализации по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

9) наличие зарегистрированной цены на торговое наименование лекарственных средств и предельной цены на изделия медицинского назначения в порядке, установленном уполномоченным органом в области здравоохранения, кроме лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения.

Место поставки: КГП «Многопрофильный центр матери и ребенка г.Темиртау», г. Темиртау, ул. Димитрова 53/3, склад аптеки

Срок поставки: с момента заключения договора по 10 декабря 2019 г. согласно графика поставки к договору, по заявке заказчика.

Условия поставки: Поставка осуществляется силами и транспортом поставщика. Конверт с документами согласно п. 108 Главы 10 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства РК от 30.10.2009г., № 1729 предоставляется по адресу г. Темиртау, ул. Димитрова 53/3, бухгалтерия.

Окончательный срок предоставления заявок до 16 часов 30 минут 09.04.2019 г.

Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться по адресу г. Темиртау, ул. Димитрова 53/3, бухгалтерия в 10 часов 00 минут 10.04.2019 г.

Директора КГП «Многопрофильный центр  
матери и ребенка г.Темиртау»



Аманжолова С.Г.

№ п/п	Наименование лекарственного средства (международное непатентованное)	Форма выпуска	ед.изм	Кол-во	Сумма (тенге)
1	Антиген кардиолипидный	Для серологической диагностики сифилитической инфекции по сыворотке крови методом реакции преципитации. 10 ампул х 2 мл Раствор холин хлорида в 0,9% растворе натрия хлорида 2x5 мл; или 1x10 мл. 1000 определений	уп	1	26420
2	Сыворотка для диагностики сифилиса отрицательная 1мл№10	1мл№10	уп	1	36570
3	Сыворотка для диагностики сифилиса положительная сухая для РСК	1мл№10	уп	1	26570
4	Тест - полосы 10 параметров: Глюкоза, кетоновые тела, скрытая кровь, билирубин, уробилиноген, нитриты, плотность, аскорбиновая кислота, белок и рН, 100шт.уп	Тест-Полоски индикаторные для качественного и полуколичественного определения глюкозы, кетоновых тел, скрытой крови, билирубина, уробилиногена, нитритов, отн. плотности, аскорбиновой кислоты, белка и рН в моче. №100. Диапазон определяемых концентраций глюкозы в моче: 0,0 (0,0) [0,0]; 0,05 (2,8) [50]; 0,1 (5,6) [100]; 0,25 (14,0)[250]; 0,5 (28,0) [500]; 1,0 (56,0) [1000]; 2,0 (112,0) [2000]мг% (ммоль/л) Диапазон определяемых концентраций кетоновых тел в моче: 0,0; 0,5; 1,5; 4,0; 8,0; 16,0 ммоль/л Диапазон определяемых концентраций гемоглобина в моче: 0,0; 10; 25; 50; 250 эритроцит/мкл Диапазон определяемых концентраций эритроцитов в моче: 0,0; 5-10; 25; 50; 250 эритроцит/мкл Диапазон определяемых концентраций билирубина в моче: 0,0; 9; 17; 50 мкмоль/л Диапазон определяемых концентраций уробилиногена в моче: 3,5; 17,5; 35,0; 70,0; 140,0; 210,0 мкмоль/л Диапазон определяемых значений плотности мочи: 1,000; 1,005; 1,010; 1,015; 1,020; 1,025; 1,030 Диапазон определяемых концентраций аскорбиновой кислоты в моче: 0,0 10,0 20,0 ≥ 40,0 мг/дл. Диапазон определяемых концентраций альбумина в моче: 0,0; 0,1; 0,3; 1,0; 3,0; 10,0г/л Диапазон определяемых концентраций рН мочи: 0,5; 6,0; (6,5); 7,0; (7,5); 8,0; 9,0 единиц. ср. хр. 2года Возможность подключения: до 5 анализаторов	уп	15	80250
4	Общий анализ крови на анализаторе с дифференцировкой 3 субпопуляций	набор	набор	1	93750
5	Раствор гемоглобина Гемоглобин контроль (70,120,160) 3 фл./5мл	набор	набор	2	3180
6	Гемоглобин контроль (70,120,160) 3 фл./5мл				



№ п/п	Наименование лекарственного средства (международное непатентованное)	Форма выпуска	ед.изм	Кол-во	Сумма (тенге)
7	Калибратор Гемоглобина 120 г/л, Контрольная сыворотка нормальный уровень	120 г/л, 1 фл. - 2 мл 6x5 мл	фл.	1	420
8	Набор для клинического анализа спинномозговой жидкости (200 иссл)	состав набора: реактив Самсона 10 мл- 1 фл., фенол 1 фл. -2,5 г, кислота сульфосалициловая 2x водная 1 фл. - 50,0 мл, натрий серно- кислый 10-ти водный - 160,0 г, калибровочный раствор общего белка 10,0 г/л -1 фл. -5,0 мл, аммоний серно-кислый-85,0 г	набор	1	14730
9	Антистрептолизин - "О"	(латекс-тест) 125 определений	набор	1	7770
10	Набор для определения гемоглобина (400)	Набор для определения гемоглобина (400 опред.)	уп	2	1900
11	Набор реагентов для определения концентрации общего белка в моче и ликворе с пирогаллоловым красным	Набор реагентов для определения концентрации общего белка в моче и ликворе с пирогаллоловым красным	набор	1	3730
12	Хлориды	Хлориды (2 x100 мл)колориметрический метод Наб. для опр-я конц. хлоридов в сыворотке (плазме) крови и моче колор. методом без депротейн., 200 мл. Состав набора: 1. Реагент 1 - монореагент, 2x100 мл. 2. Реагент 2 - калибратор: хлорид-ионы 100 ммоль/л. Чувствительность не более 5 ммоль/л, коэффициент вариации не более 5%, длина волны 490 нм (460 нм), темп. инкубации 18-25 С, фотометрирование против холостой пробы.	набор	1	6530
13	Наб. для опр-я активности АЛаТ в сыворотке и плазме крови	Наб. для опр-я активности АЛаТ в сыворотке и плазме крови методом Раймана-Френкеля, на 1000 опр. при объеме пробы 3,05 мл. Состав набора: 1. Реагент 1 - субстратная смесь. 2. Реагент 2 - раствор 2,4 ДНФГ 1,0 ммоль/л 3. Реагент 3 - калибратор: пируват натрия, 1,0 ммоль/л. Реагент 4 - гидроокись натрия, 4,0 моль/л. Чувствительность не более 0,05 мкмоль/(схл), коэффициент вариации не более 10%, длина волны (500-560) нм, темп. инкубации 1. 37 С, 2. 18-25 С. Срок годности 18 месяцев.	набор	10	72400
14	Наб. для опр-я активности АСаТ в сыворотке и плазме крови	Наб. для опр-я активности АСаТ в сыворотке и плазме крови колорим. методом Раймана-Френкеля, на 1000 опр. при объеме пробы 3,05 мл. Состав набора: 1. Реагент 1 - субстратная смесь. 2. Реагент 2 - раствор 2,4 ДНФГ, 1,0 ммоль/л 3. Реагент 3 - калибратор: пируват натрия, 1,0 ммоль/л. Реагент 4 - гидроокись натрия, 4,0 моль/л. Чувствительность не более 0,05 мкмоль/(схл), коэффициент вариации не более 10%, длина волны (500-560) нм, темп. инкубации 1. 37 С, 2. 18-25 С.	набор	10	72400
15					

№ п/п	Наименование лекарственного средства (международное непатентованное)	Форма выпуска	ед.изм	Кол-во	Сумма (тенге)
	Тромбопластин	из головного мозга кролика, готовая к употреблению лиофильно высушенная смесь с CaCl <sub>2</sub> , технология аттестованная по МИЧ (1.1-1.2). Для определения МНО, протромбина по Квику и протромбинового индекса в плазме, в упаковке 5-10 фл. (1 фл. – 5-8мл., 2,5-100 опр), в комплекте с контрольной плазмой 1 фл, аттестованной по 4 параметрам: протромбиновому времени, АЧТВ, тромбиновому времени и фибриногену. упаковка/10фл	уп.	10	405000
16	Набор реагентов для определения протромбинового времени	со стандартизированным растворимым тромбопластином с кальцием, 100 определений	набор	10	32200
17	АЧТВ-тест	на 280 макроили 560 микро определений, на основе лиофильно высушенной смеси фосфолипидов сои и эллаговой кислоты, для работы ручным методом и на всех типах коагулометров. Чувствителен к дефициту факторов внутреннего пути свертывания, гепарину и волчаночному антикоагулянту. Состав набора: АЧТВ-реагент (4мл) – 7фл., CaCl <sub>2</sub> (10мл) – 3 фл.	набор	5	89600
18	Набор для опр. тромбинового времени	на 200 макро или 400 микро определений.( состав: тромбин человека (100МЕ/мл)-2 фл, стабилизатор (1 мл) - 1 фл.,	уп	10	110000
19	Набор для количественного определения фибриногена	на 160 макро или 320 микро опр. (Фибриноген - тест в составе 4фл x2 мл, калибратор 1фл, буфер имидазольный концентрированный 1флx5мл, для работы ручным методом и на всех типах коагулометров.	набор	6	156540
20	Набор для определения растворимых фибрин - моно-мерных комплексов ( РФМК) 200 опр	работы ручным методом и на всех типах коагулометров. Набор реагентов(200 опр) для определения растворимых фибрин-мономерных комплексов (РФМК) в плазме крови человека о фенантролиновым методом. Состав набора: о-фенантролин (5 мл) – 4 фл., контроль (+/-) – 2 фл. Готов к использованию. Не требует взвешивания!.,	уп	5	38000
21	Плазма-Н	Плазма Н.Плазма контрольная (пул здоровых доноров).Плазма крови человека с нормальным (3фл.) и искусственно сниженным уровнем параметров гемостаза (3фл.)	набор	1	11050
22		Cuvettes цвететы реакционные \ (700)ркg) 700 штук	уп	1	95400
23		упаковка 100 тестов по 10 показателям в моче	уп	35	838250
24		50 контрольных тестов	уп	1	24200
25	Контроль М50 (стрип) Изотонический раствор (20л/уп) cellpack рк-20 L	Изотонический раствор (20л/уп) cellpack рк-20 L. Разбавитель, используемый для разбавления аспирированных проб для анализа с целью измерения количества эритроцитов, количества лейкоцитов, концентрации гемоглобина и количества тромбоцитов, проводимость не более 13,40 mS/cm, рН в пределах 7,75-7,85	уп	30	1053600
26					



№ п/п	Наименование лекарственного средства (международное непатентованное)	Форма выпуска	ед.изм	Кол-во	Сумма (тенге)
27	Очищающий раствор (50 мл/уп) CELLCLEAN CL-50	Очищающий раствор (50 мл/уп) CELLCLEAN CL-50 Сильнощелочной очиститель, рН выше 12, содержащий гипохлорит натрия, используемый для удаления лизирующих реагентов, клеточных остатков и протеинов крови из гидравлической системы прибора.	уп	1	33210
28	Лизирующий раствор (1,5л/уп) STROMATOLYSER-WH SWH-20.	Лизирующий раствор (1,5л/уп) STROMATOLYSER-WH SWH-20. Готовый к использованию реагент, для лизирования эритроцитов и для точного подсчета лейкоцитов, анализа распределения трехмодального размера лейкоцитов (лифоцитов, нейтрофилов и смешанной популяции клеток) и измерения уровня гемоглобина. Содержит соли аммония и хлорид натрия.	уп	9	902430
29	Контрольная кровь EightCheck-N 3WP NORMAL 1* 1/5ml (Регистрация в РК)	Контрольная кровь EightCheck-N 3WP NORMAL 1* 1/5ml Контрольная кровь (норма) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам.	фл	2	21700
30	Контрольная кровь EightCheck-L 3WP LOW 1* 1/5ml (Регистрация в РК)	Контрольная кровь EightCheck-L 3WP LOW 1* 1/5ml Контрольная кровь (низкий уровень) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам	фл	2	21700
31	Изотонический разбавитель Quintus	Изотонический разбавитель Quintus 20 литров ( до 384 тестов)	уп	25	1260000
32	Лизирующий раствор Quintus	Лизирующий раствор Quintus 5 л ( до 714 тестов)	уп	20	2418000
33	Стоп – реагент для Quintus	Стоп – реагент для Quintus 1 литр ( 1000 тестов)	уп	14	506800
34	Контрольная кровь Boule Con 5-Diff Tri-level	Контрольная кровь Boule Con 5-Diff Tri-level 3*3 мл	уп	3	213900
35	Очищающий раствор Boule	Очищающий раствор Boule( Гипохлорит 2,0%)	уп	2	78000
36	Калибратор Boule Cal 5-Diff Calibrator	Калибратор Boule Cal 5-Diff Calibrator 1x3 мл ( используется 1 раз в год после 1-го года эксплуатации)	уп	2	130900
37	Контроль универсальный норма	Прециконтроль PreciControl ClinChem Multi 1, 4x5ml	набор	1	47070
38	Контроль универсальный патология	Прециконтроль PreciControl ClinChem Multi 2, 4x5ml	набор	1	47070
39	AST/GOT 400T sobas c 111 Набор для определения АСТ	Набор для определения АСТ	шт	5	105800
40	ALT/GPT 400T sobas c 111 Набор для определения АЛТ	ALT/GPT 400T sobas c 111 Набор для определения АЛТ	шт	5	105800
41	ALP IFCC Gen.2, 200T, sobas c111 Набор для определения щелочной фосфатазы	ALP IFCC Gen.2, 200T, sobas c111 Набор для определения щелочной фосфатазы	шт	4	79258

№ т/п	Наименование лекарственного средства (международное непатентованное)	Форма выпуска	ед.изм	Кол-во	Сумма (тенге)
	а-Амυlase 200Т sobas с 111 Набор для определения амилазы	а-Амυlase 2x100Т sobas с 111 Набор для определения амилазы	шт	1	55660
42	Albumin BCG 400Т Sobas с111 Набор для определения альбумина	Albumin BCG 4x100Т Sobas с111 Набор для определения альбумина	шт	4	142508
43	сobas C (111) TOTAL BILIRUBIN Набор для определения билирубина общего 400Т	TOTAL BILIRUBIN Набор для определения билирубина общего 4x100Т	шт	2	68885
44	Bilirubin Direkt 100Т sobas с111Набор для определения билирубина прямого	Bilirubin Direkt 100Т sobas с111Набор для определения билирубина прямого	шт	3	208035
45	Glucose 400Т sobas с 111 Набор для определения Глюкозы	Glucose 400Т sobas с 111 Набор для определения Глюкозы	шт	4	110860
46	Total Protein 400Т sobas с111 Набор для определения общего белка	Total Protein 400Т sobas с111 Набор для определения общего белка	шт	5	138575
47	UREA 400Т sobas с 111 Набор для определения мочевины	UREA 400Т sobas с 111 Набор для определения мочевины	шт	4	87216
48	Iron Gen2. с111 100Т Набор для определения железа	Iron Gen2. с111 100Т Набор для определения железа	шт	5	144900
49	Calcium 400Т sobas с111 Набор для определения Кальция	Calcium 400Т sobas с111 Набор для определения Кальция	шт	3	89148
50	MG100Т sobas с 111 Набор для определения магния	MG 100Т sobas с 111 Набор для определения магния	шт	1	33189
51	Phospor 100Т sobas с 111 Набор для определения фосфора	Phospor 100Т sobas с 111 Набор для определения фосфора	шт	3	140415
52					



Наименование лекарственного средства (международное непатентованное)	Форма выпуска	ед.изм	Кол-во	Сумма (тенге)
CreA PAP 200Г cobas c111 Набор для определения креатинина сывороточного	CreA PAP 200Г cobas c111 Набор для определения креатинина сывороточного	шт	5	166462,5
Cholesterolin 400Г cobas c 111 Набор для определения холестерина	Набор для определения холестерина	шт	1	31602
4 Калибратор для автоматических систем Calibrator f.a.s. 12фл*3мл/уп.	Калибратор для автоматических систем Calibrator f.a.s. 12фл*3мл/уп.	шт	2	107180
5 ISE DEPROTEINIZER cobas c 111 system Очищающий раствор (2*11мл)	ISE DEPROTEINIZER cobas c 111 system Очищающий раствор (2*11мл)	шт	1	12592,5
6 Micro Cuvette Segment Микрокуветы (1680шт)	Micro Cuvette Segment Микрокуветы (1680шт)	шт	4	419244
57 Cobas Integra Cleaner Раствор моющий 1л	Cobas Integra Cleaner Раствор моющий 1л	шт	3	108000
58 Activator for cobas c, Integra, c111 Активатор (9*12мл)	Activator for cobas c, Integra, c111 Активатор (9*12мл)	шт	1	50140
59 Рутидоалфосфат Cobas C111 Перидоксальфосфат (4*200тестов)	Рутидоалфосфат Cobas C111 Перидоксальфосфат (4*200тестов)	шт	4	174708
60 Лампа галогеновая 12В	Лампа галогеновая 12В	шт	1	14541,8
61 GGТ. 2x100 cobas c111 Набор для определения ГГТ	GGТ. 2x100 cobas c111 Набор для определения ГГТ	шт	2	104086,6
62 Lact. 2x50tests cobas c111 Набор для определения Лактата	Lact. 2x50tests cobas c111 Набор для определения Лактата	шт	3	42952,5
63 LDH. 2x50tests cobas c111 Набор для определения ЛДГ	LDH. 2x50tests cobas c111 Набор для определения ЛДГ	шт	3	42952,5

№/п	Наименование лекарственного средства (международное непатентованное)	Форма выпуска	ед.изм	Кол-во	Сумма (тенге)
65	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного опр. Токсо Ig G Метод: твердофазный непрямой иммуноферментный анализ, трехстадийный. Специфичность-100%, чувствительность-100%, время инкубации — 85 мин. В состав набора входит: планшет разборный с иммобилизованным антигеном Тохорlasma gondii; контрольный образец, концентрация Тохо-IgG; калибровочные растворы с концентрацией Тохо-IgG; конъюгат моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена; раствор для разведения сывороток(PPC); концентрат фосфатно-сывороток(PPPC); раствор для разведения сывороток(PPC); концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином(ФСБ-Т×25); раствор тетраметилбензидина(раствор ТМБ); стоп-реагент; планшет для предварительного разведения образцов; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки; пленка для заклеивания планшета;трафарет для построения калибровочного графика;инструкция по применению. Каждый флакон с реагентами имеет цветовую идентификацию. Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроли, или 12 независимых постановок по 8 анализов каждая, включая контроли (качественный вариант), либо 4 независимые постановки по 24 анализа каждая, включая контроли (количественный вариант). Образец для анализа:	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного опр. Токсо Ig G Метод: твердофазный непрямой иммуноферментный анализ, трехстадийный. Специфичность-100%, чувствительность-100%, время инкубации — 85 мин. В состав набора входит: планшет разборный с иммобилизованным антигеном Тохорlasma gondii; контрольный образец, концентрация Тохо-IgG; калибровочные растворы с концентрацией Тохо-IgG; конъюгат моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена; раствор для разведения сывороток(PPC); концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином(ФСБ-Т×25); раствор тетраметилбензидина(раствор ТМБ); стоп-реагент; планшет для предварительного разведения образцов; пластиковая ванночка для реагентов; наконечники для пипетки; пленка для заклеивания планшета;трафарет для построения калибровочного графика;инструкция по применению. Каждый флакон с реагентами имеет цветовую идентификацию. Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроли, или 12 независимых постановок по 8 анализов каждая, включая контроли (качественный вариант), либо 4 независимые постановки по 24 анализа каждая, включая контроли (количественный вариант). Образец для анализа:	набор	1	36500
66	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к Тохорlasma gondi (12x8)	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к Тохорlasma gondi (12x8) Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроли, или 12 независимых постановок по 8 анализов каждая, включая контроли. Метод: твердофазный непрямой иммуноферментный анализ,трехстадийный. Формат планшета: 96-луночный, 12 стрипов по 8 лунок Образец для анализа: сыворотка крови 10 мкл. Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета. Продолжительность анализа (суммарное время инкубаций) – 1 час 25 мин. Готовые к употреблению жидкие формы конъюгата и контролей. Чувствительность 100% Специфичность 100% по стандартной панели предприятия. Регистрация результатов: длина волны 450 нм, референс-волна 620-655 нм Возможна транспортировка при температуре до 25°C до 10 суток. Срок годности 12 месяцев. Укомплектованность наборов разовыми емкостями для растворов, наконечниками для пипеток, клейкой пленки.	набор	1	40000



№ т/п	Наименование лекарственного средства (международное непатентованное)	Форма выпуска	ед.изм	Кол-во	Сумма (тенге)
67	Набор реагентов для иммуноферментного выявления опр. иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу(12x8)	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления опр. иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу(12x8) Набор рассчитан на проведение анализа 91 неизвестного образца, 5 контрольных образцов, всего 96 определений при использовании всего планшета. При раздельном использовании стрипсы рассчитаны на проведение анализа 5 неизвестных образцов, 3 контрольных образцов, всего 8 определений. Метод: твердофазный непрямо́й иммуноферментный анализ, трехстадийный. Образец для анализа: 10 мкл сыворотки крови. Чувствительность и специфичность 100% по СПП Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета Продолжительность анализа (суммарное время инкубации) – 1 час 25 мин. Готовые к употреблению жидкие формы конъюгата и контролей. Регистрация результатов: длина волны 450 нм, референс-волна 620-655 нм. Возможность транспортирования при температуре до 25°C до 10 суток. Срок годности 12 месяцев. Укомплектованность наборов разовыми емкостями для растворов, наконечниками для пипеток, клейкой пленкой для планшетов</p>	набор	1	40000
68	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу (12x8)	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу (12x8)предназначен для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу (ЦМВ) в сыворотке (плазме) крови. Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроли. Возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов, включая контроли. Метод: твердофазный непрямо́й иммуноферментный анализ, трехстадийный. Формат планшета: 96-луночный, 12 стрипов по 8 лунок. Образец для анализа: 10 мкл сыворотки (плазмы) крови. Продолжительность анализа (суммарное время инкубации) – 1 час 25 мин. Готовые к употреблению жидкие формы конъюгата и контролей. Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета Возможность количественной оценки положительных образцов. Регистрация результатов: длина волны 450 нм, референс-волна 620-655 нм. Возможность транспортирования при температуре до 25°C до 10 суток. Укомплектованность наборов разовыми емкостями для растворов, наконечниками для пипеток, клейкой пленкой для планшетов. Срок годности 12 месяцев.</p>	набор	1	36500

№ п/п	Наименование лекарственного средства (международное непатентованное)	Форма выпуска	ед.изм	Кол-во	Сумма (тенге)
69	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к <i>Chlamydia trachomatis</i> (12x8)	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к <i>Chlamydia trachomatis</i> (12x8) Метод: твердофазный непрямой иммуноферментный анализ, двухстадийный Формат планшета: 96-луночный, 12 стрипов по 8 лунок. Специфическая активность - тест-система должна иметь показатели чувствительности и специфичности 100% при проверке ее стандартной панели положительных и отрицательных сывороток ОСО 42-28-313-00 Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета. Возможность транспортирования при температуре до 25°C до 10 суток Срок годности 12 месяцев. Укомплектованность наборов разовыми емкостями для растворов, наконечниками для пипеток, клейкой пленкой для планшетов	набор	1	33000
70	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к <i>Chlamydia trachomatis</i> (12x8)	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса А к <i>Chlamydia trachomatis</i> (12x8) Набор реагентов рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроли. Возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, включая контроли (по 3 лунки используют для постановки контролей). Технические характеристики: Оптическая плотность положительного контрольного образца, ед. опт. плотн., не менее 0,60. Оптическая плотность отрицательного контрольного образца, ед. опт. плотн., не менее 0,25. Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета. Возможность транспортирования при температуре до 25°C до 10 суток. Срок годности 12 месяцев. Укомплектованность наборов разовыми емкостями для растворов, наконечниками для пипеток, клейкой пленкой для планшетов.	набор	1	36000



№ п/п	Наименование лекарственного средства (международное непатентованное)	Форма выпуска	ед.изм	Кол-во	Сумма (тенге)
	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса (12x8) характеристика. Для выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов (IgG к ВПГ) в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроль. Для исследования небольшой партии проб возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, включая контроль. Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета. Специфичность выявления иммуноглобулинов класса М к ВПГ по стандартной панели предприятия – 100%. Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ по стандартной панели предприятия – 100%. Продолжительность анализа (суммарное время инкубаций) – 1 час 25 мин. Укомплектованность наборов разовыми емкостями для растворов, наконечниками для пипеток, клейкой пленкой для планшетов. Допускается транспортирование набора при температуре до 25°C не более 10 сут. Срок годности набора – 12 месяцев	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса (12x8) характеристика. Для выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов (IgG к ВПГ) в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа. Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроль. Для исследования небольшой партии проб возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, включая контроль. Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета. Специфичность выявления иммуноглобулинов класса М к ВПГ по стандартной панели предприятия – 100%. Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ по стандартной панели предприятия – 100%. Продолжительность анализа (суммарное время инкубаций) – 1 час 25 мин. Укомплектованность наборов разовыми емкостями для растворов, наконечниками для пипеток, клейкой пленкой для планшетов. Допускается транспортирование набора при температуре до 25°C не более 10 сут. Срок годности набора – 12 месяцев	набор	1	36500
71	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов (12x8)	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов (12x8) Набор предназначен для выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке (плазме) крови человека. Метод определения IgM к ВПГ основан на твердофазном прямом иммуноферментном анализе. Набор рассчитан на проведение 96 анализов сывороток, включая контроль. Цветовая индикация внесения постановок по 8 определений, включая контроль. Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета. Продолжительность анализа (суммарное время инкубаций) – 1 час 25 мин. Чувствительность по иммуноглобулинам класса М к ВПГ - 100%. Специфичность по иммуноглобулинам класса М к ВПГ - 100%. Укомплектованность наборов разовыми емкостями для растворов, наконечниками для пипеток, клейкой пленкой для планшетов. Допускается транспортирование набора при температуре до 25°C не более 10 сут. Срок годности набора – 12 месяцев. Суммарное время инкубации: 1 час 25 мин.	набор	1	40000
72					

№ п/п	Наименование лекарственного средства (международное непатентованное)	Форма выпуска	ед.изм	Кол-во	Сумма (тенге)
73	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Utearlasma urealyticum (12x8)	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к антигенам Utearlasma urealyticum (12x8) Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроль. Для исследования небольшой партии проб возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, включая 3 контроля. Технические характеристики: Оптическая плотность положительного контрольного образца, ед. опт. плотн., не менее 0,60. Оптическая плотность отрицательного контрольного образца, ед. опт. плотн., не более 0,25. Чувствительность и специфичность по иммуноглобулинам класса G к антигенам Utearlasma urealyticum - 100%. Общее время инкубации - 1 час 25 минут. Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и коньюгата в лунки планшета. Укомплектованность наборов разовыми емкостями для растворов, наконечниками для пипеток, клейкой пленкой для планшетов. Срок годности для изделия медицинского назначения: 12 мес. Допускается транспортирование при температуре до 25°C не более 10 суток.	набор	1	42300
74	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса- G к Mucorlasma hominis (12x8)	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса- G к Mucorlasma hominis (12x8) Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроль. Для исследования небольшой партии проб возможны 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов каждая, включая 3 контроля. Оптическая плотность положительного контрольного образца, ед. опт. плотн., не менее 0,60. Оптическая плотность отрицательного контрольного образца, ед. опт. плотн., не более 0,25. Чувствительность и специфичность по иммуноглобулинам класса G к антигенам Mucorlasma hominis - 100%. Общее время инкубации - 1 час 25 минут. Срок годности для изделия медицинского назначения: 12 мес. Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и коньюгата в лунки планшета. Укомплектованность наборов разовыми емкостями для растворов, наконечниками для пипеток, клейкой пленкой для планшетов. Допускается транспортирование при температуре до 25°C не более 10 суток.	набор	1	42300
75	Экспресс-тест для качественного определения ВИЧ 1/2 (HIV-1/2) в сыворотке или плазме человека	Экспресс-тест для качественного определения ВИЧ 1/2 (HIV-1/2) в сыворотке или плазме человека, уп 25 шт.	уп	8	183200
76	Масло иммерсионное	Масло иммерсионное 100 мл	фл	10	11000
77	Метиленовый синий ч.д.а. 100 гр	Метиленовый синий ч.д.а. 100 гр	уп	1	7800
78	Азур - Эозин по Романовскому	Азур - Эозин по Романовскому ( p-r концентрат 1литр + буфер 1фл x10мл )	компл	4	13600



№ п/п	Наименование лекарственного средства (международное непатентованное)	Форма выпуска	ед.изм	Кол-во	Сумма (тенге)
79	Набор для окраски Ретикулоцитов (готовый краситель)	Набор для окраски Ретикулоцитов (готовый краситель)	набор	2	12800
80	Набор реактивов для обнаружения скрытой крови	на 50 мл	уп.	2	3240
81	Набор реагентов для контроля качества предстерилизационной очистки	Комплектность: 24 шт.	уп.	1	1720
82	Набор для контроля предстерилизационной очистки изделий на наличие крови, моющий средств в комплекте	Набор для контроля предстерилизационной очистки изделий на наличие крови, моющий средств в комплекте	КОМПЛЕКТ	10	17200
83	Азотная кислота чда	Азотная кислота чда	кг	1	2600
84	Сульфосалициловая кислота ч.д.а.	Сульфосалициловая кислота ч.д.а.	кг	1	10000
85	Уксусная кислота ледяная 99 % х.ч.	Уксусная кислота ледяная 99 % х.ч.	кг	1	3200
86	Натрий гидроокись ч.д.а.	0,6кг	кг	1	3000
87	Натрий лимонно - кислый 3 - х замещенный ч.	Натрий лимонно - кислый 3 - х замещенный ч.	кг	1	5200
88	Натрий сернокислый ч.д.а.	Натрий сернокислый ч.д.а.	кг	1	2900
89	Трилон Б ч.д.а. ( NNN - тетрауксусной к - ты динатриевая соль )	Трилон Б ч.д.а. ( NNN - тетрауксусной к - ты динатриевая соль )	кг	1	7600
90	Формалин медицинский ( Раствор формальдегида 38 % )	Формалин медицинский ( Раствор формальдегида 38 % )	кг	10	18600
91	Цинк сернокислый ч.д.а.	Цинк сернокислый ч.д.а.	мл	1	2800
92	Ерш пробирочный	Ерш пробирочный	шт.	2	681,804
93	Ерш хозяйственный для флаконов	Ерш хозяйственный для флаконов	шт.	2	912,924
94	Камера Горяева 2 - х позиционная	Камера Горяева 2 - х позиционная	шт.	2	9200
95	Камера Горяева 4 - х позиционная	Камера Горяева 4 - х позиционная	шт.	2	12560
96	Камера Фукса - Розенталя ( для клеток спинно - мозговой жидкости )	Камера Фукса - Розенталя ( для клеток спинно - мозговой жидкости )	шт.	1	6320
97	Капиляры Панченкова (для СОЭ)	Капиляры Панченкова (для СОЭ)	шт.	500	75000
98	Капиляры Сали 0,02 мл (для забора крови)	Капиляры Сали 0,02 мл (для забора крови)	шт.	5	600
99	Карандаш по стеклу и фарфору ( черный, синий, красный, белый )	Карандаш по стеклу и фарфору ( черный, синий, красный, белый )	шт.	10	850
100	Крафт бумага 100x106	Крафт бумага 100x106	кг	1	1620

№ п/п	Наименование лекарственного средства (международное непатентованное)	Форма выпуска	ед.изм	Кол-во	Сумма (тенге)
101	Контейнер	100мл	шт	6000	378180
102	Планшет для определения группы крови на 50 лунок размер 190x290мм	Стекло предметное со шлифованными краями 76*26*1,0	шт.	5	2750
103	Стекло предметное со шлифованными краями 76*26*1,0	Укладка-контейнер для транспортировки пробирок УКТП-01У	шт	1	29400
104	Укладка-контейнер для транспортировки пробирок УКТП-01У	Пробирка полимерная(типа Эппендорф) 1,5 мл 500шт/уп	набор	4	9600
105	Пробирка полимерная(типа Эппендорф) 1,5 мл 500шт/уп	Пипетка- дозатор постоянного объема 5000 мкл	шт.	1	32356,8
106	Пипетка- дозатор постоянного объема 5000 мкл	Наконечники 0-200 мкл (желтые) уп/1000 шт.	уп.	2	6800
107	Наконечники 0-200 мкл (желтые) уп/1000 шт.	Наконечники до 1000 мкл (голубые) уп/500 шт.	уп.	2	6800
108	Наконечники до 1000 мкл (голубые) уп/500 шт.	наконечники 500-5000 мкл, уп/100шт	уп	5	33000
109	наконечники 500-5000 мкл	Объем: 250-500 мкл. Наполнитель: К2-ЭДТА. Размер: высота 4,5 см, диаметр 1,0 см. сиреневая крышка	шт	500	44720
110	Пробирки для взятия капиллярной крови для гематологических исследований капиллярной крови с К2ЭДТА.	Цоликлон Анти-А, 10мл/10фл	уп	5	32250
111	Цоликлон Анти-А, 10мл	Цоликлон Анти-В 10мл/10фл	уп	5	32250
112	Цоликлон Анти-В 10мл	Цоликлон Анти-Д Супер 10 мл/10фл	уп	5	73500
113	Цоликлон Анти-Д Супер 10 мл	Цоликлон Антиглобулиновая сыворотка 2 мл/фл.	уп	2	43200
114	Цоликлон Антиглобулиновая сыворотка 2 мл/фл.	10 мл	уп	1	26000
115	Раствор 33% полиглобина				

Директор КТП «Многопрофильный центр матери и ребенка «Темиртау» Аманжолова С.Г.

