

Протокол об итогах к объявлению №23 закуп медицинских изделий и реагентов способом тендера

г. Костанай

«10» ноября 2023 года

Тендерная комиссия в составе:

Чижков А.Г. – И.о. главного врача, председатель тендерной комиссии

Жарасбаев Р.Ж. – Юриконсульт, заместитель председателя тендерной комиссии

Койшыманов Т.Т. – Специалист биобезопасности, член комиссии

Тяжин Н.М. Бухгалтер по государственным закупкам, секретарь тендерной комиссии

1. Провела тендер по государственным закупкам медицинских изделий:

№ лота	Наименование	Характеристика	Ед. изм.	Кол-во	Выделенная цена	Общая сумма (тенге)
1	Набор реагентов для выявления антител к ВИЧ 1 и ВИЧ 2 и антигена ВИЧ 1 (p24) в сыворотке или плазме крови человека для иммуноферментного анализа на 480 определений	Тест-система in vitro диагностическая для выявления антител к ВИЧ 1 и ВИЧ 2 и антигена ВИЧ 1 (p24) в сыворотке или плазме крови человека в микропланшетном формате (5 микропланшет на 96 тестов, стрипованный по 8 лунок). Минимальная определяемая концентрация p-24 антигена не хуже 4,2 пг/мл. Специфичность на донорском контингенте не ниже 99,95%. Коэффициент вариации (межсерийная воспроизводимость) не более 8,5%. Объем исследуемого образца, не более 80 мкл. Суммарное время инкубации не более 2ч. Конъюгат-1 должен быть готов к применению. Цветовая кодировка реагентов. Визуальная и спектрофотометрическая верификация всех этапов проведения анализа на всем спектре pH образца. Срок годности приготовленных реагентов: при наличии конъюгата-2, срок годности при температуре 2-8°C не менее 4-х недель; приготовленного раствора субстрата при комнатной температуре 18 – 30° С не менее 6 часов. Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках.	набор	20	175 000	3 500 000,0
2	Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), ВИЧ-1 группы О и антигена p24 ВИЧ-1, набор диагностический, (480 тестов)	Формат теста – не менее 480 определений (96x5, планшет полистироловый разборный до стрипов и до лунок). Одностадийный формат теста (одновременная инкубация образцов с растворами конъюгатов без стадии промывки). Один цикл промывок планшета в ходе постановки анализа. Инкубация с ТМБ-субстратным раствором при комнатной температуре. Объем внесения стоп-реагента в лунку рабочего планшета не менее 150 мкл. Коэффициент для расчета ОП критического 0,25. Количество анализируемого образца: не более 70мкл. Возможность ручной и автоматической постановки на анализаторах открытого типа. Чувствительность 100%. Специфичность на случайной выборке доноров (не менее 5000 доноров) - выше 99,9%. Чувствительность набора при определении антигена (p24) ВИЧ-1 – 10пг/мл. Возможность проведения 480 (пять разборных планшетов) определений, включая контрольные, предназначен для ручной постановки с возможностью дробного (по одному стрипу и по одной лунке) использования набора или для одновременной постановки 480 (96x5) определений на автоматических анализаторах для иммуноферментного анализа открытого типа. Длительность анализа не более 85 мин. Учет результатов при 450/620-680 нм. Допустим учет результатов при одной длине волны – 450 нм. Внутрисерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 8%. Межсерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 10%. Стабильность приготовленного рабочего промывочного раствора не менее 28 дней при хранении при температуре от +2С до +8С, при температуре от +18С до +25С не менее 14 суток. Стабильность приготовленного рабочего раствора конъюгата-1 после вскрытия при хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 30 суток, при температуре от +18С до +25С не менее 12 часов. Стабильность приготовленного рабочего раствора конъюгата-2 после вскрытия при хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 14 суток, при температуре от +18С до +25С не менее 12 часов. Стабильность приготовленного рабочего раствора субстратной смеси при температуре от +18С до +25С не менее 10 часов. Транспортирование наборов должно производиться при температуре от +2С до +8С. Наличие утвержденной инструкции по применению.	набор	20	157 000	3 140 000,0
3	Набор реагентов для выявления HBs антигена в сыворотке или плазме крови человека для иммуноферментного анализа на 96 определений	Тест-система in vitro диагностическая для выявления HBs антигена в сыворотке или плазме крови человека в микропланшетном формате (1 микропланшет на 96 тестов, стрипованный по 8 лунок). Чувствительность менее 60 пг/мл. Специфичность на донорском контингенте не ниже 99,9%. Объем исследуемого образца, не более 100 мкл. Суммарное время инкубации не более 2 часов. Цветовая кодировка реагентов. Состав набора: микропланшеты стрипованные - 1x96 штук; концентрированный промывочный раствор - 1x70 мл; отрицательный контроль - 2x2,5 мл; положительный контроль - 1x2,5 мл; раствор для разведения конъюгата – 1x8 мл; конъюгат - 1x8 мл; субстратный буферный раствор 1x60 мл; хромоген - 2x5мл; стоп-реагент - 1x28 мл. Срок годности готовых реагентов: приготовленный конъюгат не менее 4-х недель при температуре 2-8°C; приготовленный раствор субстрата не менее 6 часов при температуре 18 – 30° С. Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках.	набор	15	175 000	2 625 000,0
4	Набор реагентов для одновременного выявления анти-ВГС антител и антигена вируса гепатита С в сыворотке или	Тест-система in vitro диагностическая для выявления антител и антигена ВГС в сыворотке или плазме крови человека в микропланшетном формате (1 микропланшет на 96 тестов, стрипованный по 8 лунок). Диагностическая чувствительность не менее 100%. Диагностическая специфичность не ниже 99,9%. Объем исследуемого образца, не более 50 мкл. Время реакции - не более 2,5 часов общего времени инкубации. Конъюгаты №1 и №2 должны быть готовы к применению. Состав набора: микропланшеты стрипованные - 1x96 штук; концентрированный промывочный раствор - 1x70 мл;	набор	15	120 000	1 800 000,0

плазме крови человека методом иммуноферментного анализа на 96 определений	отрицательный контроль - 2x1 мл; положительный контроль на антитела - 1x1,5 мл; положительный контроль на антиген - 1x1 мл; раствор для разведения антигена - 1x1 мл; конъюгат №1 - 1x15 мл; конъюгат №2 - 1x15 мл; субстратный буферный раствор 1x60 мл; хромоген - 1x5мл; стоп-реагент - 1x28 мл. Срок годности готовых реагентов: приготовленный положительный контроль антигена не менее 4-х недель при температуре 2-8°C; приготовленный раствор субстрата не менее 6 часов при температуре 18 - 30° С. Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках.				
---	--	--	--	--	--

2. Сумма, выделенная для закупа 11 065 000,0 (одиннадцать миллионов шестьдесят пять тысяч) тенге 00 тиын.

3. Следующие заявки на участие в тендере были представлены:

№	Наименование поставщика, адрес	БИН (ИИН)	Время и дата регистрации конверта
1	ТОО «ВИТЕНА», г. Алматы, ул. Исаева, 159	080340019868	01 ноября 2023г. 10 часов 30 минут
2	ТОО «Halyk Medical Company», г. Алматы, ул. Гурилева, дом 106А	170340032567	01 ноября 2023г. 16 часов 05 минут
3	ТОО «ТриМедика», г. Алматы, ул. Тимирязева, дом №42/15, офис 1/1	140940011907	01 ноября 2023г. 16 часов 06 минут

4. Предложенные потенциальными поставщиками ценовые предложения.

4.1. ТОО «ВИТЕНА», г. Алматы, ул. Исаева, 159

№ лота	Наименование товара	Краткая характеристика	сумма																								
	Диагностическая иммуноферментная тест-система Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab (Дженскрин Ультра ВИЧ Ag-At) на 480 определений в комплекте	<p>Набор реагентов для выявления антител к ВИЧ 1 и ВИЧ 2 и антигена ВИЧ 1 (p24) в сыворотке или плазме крови человека для иммуноферментного анализа на 480 определений. Торговое название: Диагностическая иммуноферментная тест-система Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab (Дженскрин Ультра ВИЧ Ag-At) на 480 определений в комплекте. Производитель, страна: «Bio-Rad», Франция. Регистрационное удостоверение: РК-МТ-5№003853 от 26.09.2017г. Количество: 20 наборов. СОДЕРЖИМОЕ НАБОРА. Все реагенты могут быть использованы только для диагностики in vitro</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Маркировка на этикетке</th> <th>Описание</th> <th>72388</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>R1</td> <td>Микропланшет (Microplate) Microplate (Микропланшет): 12 strips of 8 wells coated with monoclonal antibodies to p24 HIV-1 (mouse) and purified HIV-1 and HIV-2 antigens <i>Specific ID number = 53</i> (12 стрипов по 8 лунок, сорбированный смесью моноклональных антител к p24 ВИЧ1 (мышинными) и очищенных ВИЧ1 и ВИЧ2 антигенов</td> <td>5 планшетов Готовы к использованию</td> </tr> <tr> <td>R2</td> <td>Концентрированный промывочный раствор (20X) (Concentrated washing solution (20X)) Concentrated washing solution (20X) (Концентрированный промывочный раствор (20X)); Трис NaCl буферный р-р, рН 7,4 Консервант: ProClin™ 300 0,04%</td> <td>1 флакон 235 мл Требуется разведения</td> </tr> <tr> <td>R3</td> <td>Отрицательный контрольный образец (Negative control) Negative control (отрицательный контрольный образец (К-); Плазма крови человека, инактивированная прогреванием, не содержащая HBs антигены, ВИЧ антигены, анти-ВИЧ1, анти-ВИЧ2 и анти-НСV антитела Консервант: азид натрия <0,1%</td> <td>1 флакон 2,5 мл Готов к использованию</td> </tr> <tr> <td>R4</td> <td>Положительный на ВИЧ антитела контрольный образец (HIV Ab positive control) HIV Ab positive control (Положительный на ВИЧ антитела контрольный образец); Плазма крови человека, инактивированная нагреванием, содержащая анти-ВИЧ1 антитела и не содержащая ВИЧ и HBs антигенов и анти-ВГС антитела, разведение в синтетическом растворителе Консервант: ProClin™ 300 <0,1%</td> <td>1 флакон 1 мл Готов к использованию</td> </tr> <tr> <td>R5</td> <td>Положительный на ВИЧ антигены контрольный образец (HIV Ag positive control) HIV Ag positive control (Положительный на ВИЧ антигены контрольный образец); Очищенный ВИЧ1 антиген, обработанный детергентом в синтетическом растворителе и инактивированный хаотропным агентом Консервант: ProClin™ 300 <0,1%</td> <td>1 флакон 1 мл Готов к использованию</td> </tr> <tr> <td>R6</td> <td>Конъюгат 1 (Conjugate 1) Conjugate 1 (Конъюгат 1): biotinylated polyclonal antibodies to p24 HIV 1 (sheep) coloured yellow - green (биотинилированные поликлональные антитела к p24 ВИЧ 1 (овечьи) желто-зеленого цвета. Консервант: ProClin™ 300 (0.5%))</td> <td>2 флакона по 10 мл Готов к использованию</td> </tr> <tr> <td>R7a</td> <td>Конъюгат 2 (Conjugate 2) Conjugate 2 (Конъюгат 2) Lyophilised peroxidase labelled Streptavidin and purified HIV 1 and HIV 2 antigens (очищенные и лиофилизированные антигены ВИЧ-1 и ВИЧ-2, конъюгированные с пероксидазой и стрептавидином, Консервант: ProClin™ 300 < 0,1%)</td> <td>2 флакона по 30 мл Требуется разведения</td> </tr> </tbody> </table>	Маркировка на этикетке	Описание	72388	R1	Микропланшет (Microplate) Microplate (Микропланшет): 12 strips of 8 wells coated with monoclonal antibodies to p24 HIV-1 (mouse) and purified HIV-1 and HIV-2 antigens <i>Specific ID number = 53</i> (12 стрипов по 8 лунок, сорбированный смесью моноклональных антител к p24 ВИЧ1 (мышинными) и очищенных ВИЧ1 и ВИЧ2 антигенов	5 планшетов Готовы к использованию	R2	Концентрированный промывочный раствор (20X) (Concentrated washing solution (20X)) Concentrated washing solution (20X) (Концентрированный промывочный раствор (20X)); Трис NaCl буферный р-р, рН 7,4 Консервант: ProClin™ 300 0,04%	1 флакон 235 мл Требуется разведения	R3	Отрицательный контрольный образец (Negative control) Negative control (отрицательный контрольный образец (К-); Плазма крови человека, инактивированная прогреванием, не содержащая HBs антигены, ВИЧ антигены, анти-ВИЧ1, анти-ВИЧ2 и анти-НСV антитела Консервант: азид натрия <0,1%	1 флакон 2,5 мл Готов к использованию	R4	Положительный на ВИЧ антитела контрольный образец (HIV Ab positive control) HIV Ab positive control (Положительный на ВИЧ антитела контрольный образец); Плазма крови человека, инактивированная нагреванием, содержащая анти-ВИЧ1 антитела и не содержащая ВИЧ и HBs антигенов и анти-ВГС антитела, разведение в синтетическом растворителе Консервант: ProClin™ 300 <0,1%	1 флакон 1 мл Готов к использованию	R5	Положительный на ВИЧ антигены контрольный образец (HIV Ag positive control) HIV Ag positive control (Положительный на ВИЧ антигены контрольный образец); Очищенный ВИЧ1 антиген, обработанный детергентом в синтетическом растворителе и инактивированный хаотропным агентом Консервант: ProClin™ 300 <0,1%	1 флакон 1 мл Готов к использованию	R6	Конъюгат 1 (Conjugate 1) Conjugate 1 (Конъюгат 1): biotinylated polyclonal antibodies to p24 HIV 1 (sheep) coloured yellow - green (биотинилированные поликлональные антитела к p24 ВИЧ 1 (овечьи) желто-зеленого цвета. Консервант: ProClin™ 300 (0.5%))	2 флакона по 10 мл Готов к использованию	R7a	Конъюгат 2 (Conjugate 2) Conjugate 2 (Конъюгат 2) Lyophilised peroxidase labelled Streptavidin and purified HIV 1 and HIV 2 antigens (очищенные и лиофилизированные антигены ВИЧ-1 и ВИЧ-2, конъюгированные с пероксидазой и стрептавидином, Консервант: ProClin™ 300 < 0,1%)	2 флакона по 30 мл Требуется разведения	3 300 000,0
Маркировка на этикетке	Описание	72388																									
R1	Микропланшет (Microplate) Microplate (Микропланшет): 12 strips of 8 wells coated with monoclonal antibodies to p24 HIV-1 (mouse) and purified HIV-1 and HIV-2 antigens <i>Specific ID number = 53</i> (12 стрипов по 8 лунок, сорбированный смесью моноклональных антител к p24 ВИЧ1 (мышинными) и очищенных ВИЧ1 и ВИЧ2 антигенов	5 планшетов Готовы к использованию																									
R2	Концентрированный промывочный раствор (20X) (Concentrated washing solution (20X)) Concentrated washing solution (20X) (Концентрированный промывочный раствор (20X)); Трис NaCl буферный р-р, рН 7,4 Консервант: ProClin™ 300 0,04%	1 флакон 235 мл Требуется разведения																									
R3	Отрицательный контрольный образец (Negative control) Negative control (отрицательный контрольный образец (К-); Плазма крови человека, инактивированная прогреванием, не содержащая HBs антигены, ВИЧ антигены, анти-ВИЧ1, анти-ВИЧ2 и анти-НСV антитела Консервант: азид натрия <0,1%	1 флакон 2,5 мл Готов к использованию																									
R4	Положительный на ВИЧ антитела контрольный образец (HIV Ab positive control) HIV Ab positive control (Положительный на ВИЧ антитела контрольный образец); Плазма крови человека, инактивированная нагреванием, содержащая анти-ВИЧ1 антитела и не содержащая ВИЧ и HBs антигенов и анти-ВГС антитела, разведение в синтетическом растворителе Консервант: ProClin™ 300 <0,1%	1 флакон 1 мл Готов к использованию																									
R5	Положительный на ВИЧ антигены контрольный образец (HIV Ag positive control) HIV Ag positive control (Положительный на ВИЧ антигены контрольный образец); Очищенный ВИЧ1 антиген, обработанный детергентом в синтетическом растворителе и инактивированный хаотропным агентом Консервант: ProClin™ 300 <0,1%	1 флакон 1 мл Готов к использованию																									
R6	Конъюгат 1 (Conjugate 1) Conjugate 1 (Конъюгат 1): biotinylated polyclonal antibodies to p24 HIV 1 (sheep) coloured yellow - green (биотинилированные поликлональные антитела к p24 ВИЧ 1 (овечьи) желто-зеленого цвета. Консервант: ProClin™ 300 (0.5%))	2 флакона по 10 мл Готов к использованию																									
R7a	Конъюгат 2 (Conjugate 2) Conjugate 2 (Конъюгат 2) Lyophilised peroxidase labelled Streptavidin and purified HIV 1 and HIV 2 antigens (очищенные и лиофилизированные антигены ВИЧ-1 и ВИЧ-2, конъюгированные с пероксидазой и стрептавидином, Консервант: ProClin™ 300 < 0,1%)	2 флакона по 30 мл Требуется разведения																									

Handwritten signatures and initials.

R7b	Раствор для разведения конъюгата 2 (Conjugate 2 diluent)	Conjugate 2 Diluent (раствор для разведения конъюгата 2); Обезжиренное молоко на фосфатном буферном растворе с красителем красного цвета, Консервант: ProClin™ 300 (0.5%)	2 флакона по 30 мл Требуется разведение
R8	Субстратный буферный раствор (Substrate buffer)	Substrate buffer (субстратный раствор); Раствор цитрата и ацетата натрия pH 4,0, содержащий перекись водорода H ₂ O ₂ (0,015%) и диметилсульфоксид (ДМСО) (4%)	2 флакона по 60 мл Требуется разведение
R9	Хромоген: раствор ТМБ (Chromogen: TMB solution (11X))	Chromogen: TMB solution (11x) (хромоген раствор ТМБ); раствор, содержащий 3.3', 5.5'-тетраметилбензидин (ТМБ);	2 флакона по 5 мл Требуется разведение
R10	Стоп-реагент (Stopping solution)	Stopping solution (стоп-реагент) 1N sulphuric acid solution (1N раствор серной кислоты)	3 флакона по 28 мл Готов к использованию

Назначение ТЕСТА: Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab – набор для качественного иммуноферментного анализа для выявления ВИЧ антигена p-24 и антител к ВИЧ-1 (включая группы М и О) и ВИЧ-2 в человеческой сыворотке или плазме. Набор может быть использован как для скрининга по ВИЧ антигену, так и анти-ВИЧ антителам и в диагностических целях. Аналитическая чувствительность: Аналитическая чувствительность на панели ВВ1 801 (стандарт Дюпона при определении концентрации АГ), минимальная определяемая концентрация p24 антигена при экстраполяции результатов на этой панели составила 4,2 пг/мл. Независимые исследования с использованием метода линейной регрессии результатов тестирования набора стандартов из коммерческой панели "Ag HIV SFTS 1998" (официальная ВИЧ АГ панель французского общества трансфузиологов) продемонстрировали результат 13,6 пг/мл. Предел чувствительности теста при интерполяции кривой результатов, полученных на последовательно разведенных образцах стандарта AFFSAPS (начальная концентрация 100 пг/мл). Величина предельной концентрации <25 пг/мл. Чувствительность на ВИЧ АГ положительных образцах: было исследовано 56 образцов, из которых 53 образца содержали антиген в концентрации не менее 25 пг/мл и определялись как положительные. В 3-х оставших образцах антиген присутствовал в концентрации 13, 16 и 19 пг/мл соответственно. Коэффициент реактивности для этих образцов (ОП/Оп крит.) находился в пределах 0,9 - 1,00. Чувствительности на супернатанте клеточных культур: было исследовано 83 образца супернатанта клеточных культур вирусов, следующих субтипов: 76 относились к группе М (ВИЧ1) - субтипы 16 А, 16 В, 11 С, 7D, 13 Е, 4 F, 4 G, 3 Н, 2 J; 4 культуры содержали вирусы ВИЧ1 группы О, одна культура - вирус ВИЧ1 группы N и две культуры вируса ВИЧ2. Все исследованные образцы были определены как положительные за исключением одного образца группы О с содержанием антигена 29 пг/мл. Коэффициент реактивности (ОП/Оп крит.) в этом случае был равен 0,6. Принцип метода: Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab – качественный иммуноферментный набор, основанный на принципе «сэндвич» метода, для выявления ВИЧ антигена и различных антител, связанных с ВИЧ-1 и/или ВИЧ-2 вирусами в человеческой сыворотке или плазме. Твердая фаза Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab покрыта: · моноклональными антителами против p-24 ВИЧ-1 антигена; · очищенными антигенами: gp160 рекомбинантным белком, синтетическим пептидом полностью искусственной имитацией (т.е. синтезированным несуществующим вирусом) О-специфического эпитопа вируса группы ВИЧ-1 и пептида, воспроизводящего иммунодоминантные эпитопы белков оболочки ВИЧ-2. Конъюгаты Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab основаны на использовании: · Бiotинилированных поликлональных антител к АГ ВИЧ (конъюгат 1); · Стрептавидин и ВИЧ антигены – пероксидазные конъюгаты (gp41 и gp36 пептиды, воспроизводящие иммунодоминантные эпитопы гликопротеинов оболочки ВИЧ-1 и ВИЧ-2, и того же самого синтетического пептида, имитирующего О-специфичный эпитоп ВИЧ-1, который используется для твердой фазы) (конъюгат 2); Процедура анализа включает следующие шаги: 1. Конъюгат 1 (биотинилированные поликлональные антитела к p-24 ВИЧ-1 АГ) вносится в лунки планшеты. 2. Исследуемые сыворотки и контрольные образцы раскапываются в лунки. · При наличии ВИЧ антигена в исследуемой сыворотке происходит связывание его с антителами, сорбированными на планшете и присутствующими в конъюгате 1. · При наличии ВИЧ-1 и/или ВИЧ-2 антител в исследуемой сыворотке происходит связывание их с антигенами ВИЧ-1, ВИЧ-1 группы О, ВИЧ-2, сорбированными на планшете. · Связывание конъюгата 1 и антигена/антител в исследуемой сыворотке определяется через изменение цвета, от желто-зеленого до синего. 3. После инкубации при 37°C и последующей промывки добавляют конъюгат 2: · Стрептавидин реагирует с биотинилированными комплексами АТ-АГ-АТ · Меченные пероксидазой, очищенные ВИЧ-1 и ВИЧ-2 АГ связываются по очереди с АТ IgG, IgM или IgA, сорбированными на планшете. 4. После инкубации при 18-30 °C несвязанные фракции конъюгата 2 удаляются путем промывки. После инкубации в присутствии субстрата при комнатной температуре (18-30C) наличие комплекса конъюгата с антиген/антителами определяется по изменению цвета. 5. Реакция останавливается стоп-реагентом, и оптическая плотность измеряется на спектрофотометре при длине волны 450/620 - 700 нм. Оптическая плотность, измеряемая в образце, определяет наличие или отсутствие АГ ВИЧ, или антител к ВИЧ1 и / или ВИЧ2. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ. СРОК ГОДНОСТИ. Набор следует хранить при +2-8C. При соблюдении данного температурного режима любой реагент, содержащийся в наборе Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab может быть использован до даты, указанной на упаковке (при условии, если не указано иное). После вскрытия и в случае отсутствия загрязнения, реагенты R2, R3, R4, R6, R7, R8, R9 и R10, хранившиеся при температуре +2-8C, могут быть использованы до даты, указанной на упаковке. Не применять после истечения срока годности!

19/11/2017


Набор реагентов для выявления HBs антигена в сыворотке или плазме крови человека для иммуноферментного анализа на 96 определений. Торговое название: Диагностическая иммуноферментная тест-система для определения поверхностного антигена вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови человека Monolisa HBs Ag Ultra (Монолиза HBs Ag Ultra) на 96 тестов. Производитель, страна: «Bio-Rad», Франция. Регистрационное удостоверение: РК-МТ-5№016878 от 21.07.2017г.. Количество: 15 наборов. СОСТАВ И ОПИСАНИЕ ИЗДЕЛИЯ: СОДЕРЖИМОЕ НАБОРА Monolisa HBs Ag Ultra. Все реагенты могут быть использованы только для диагностики in vitro. Для профессионального применения.

Маркировка на этикетке		Описание	Варианты исполнения/степень готовности	
			72346	72348
R1	Микропланшет (Microplate)	Микропланшет (Microplate): 12 стрипов по 8 лунок, каждая из которых покрытых моноклональными антителами анти- HBs. Специальный идентификационный (ID) номер = 51	1 планшет Готов к использованию	5 планшетов Готов к использованию
R2	Концентрированный промывочный раствор (20x) (Concentrated washing solution) (20X)	Концентрированный промывочный раствор (20x) (Concentrated washing solution) (20X): Трис-NaCl буферный р-р, рН 7.4 Консервант: ProClin™ 300 (0,04%)	1 флакон 70 мл Требуется разведения	1 флакон 235 мл Требуется разведения
R3	Отрицательный контрольный образец (Negative control)	Отрицательный контрольный образец (Negative control): Трис-NaCl буферный р-р, содержащий БСА (бычий сывороточный альбумин) Консервант: ProClin 300 (0,1%)	2 флакона 2x2,5 мл Готов к использованию	2 флакона 2x2,5 мл Готов к использованию
R4	Положительный контрольный образец (Positive control)	Положительный контрольный образец (человеческий) (Positive control (human)) Смесь субтипов ad и ay HBs антигена с БСА в Трис-NaCl буфере Инактивирован Консервант: ProClin™ 300 (0,1%)	1 флакон 2,5 мл Готов к использованию	1 флакон 2,5 мл Готов к использованию
R6	Раствор для разведения конъюгата (Conjugate diluent)	Раствор для разведения конъюгата (Conjugate diluent): Трис-NaCl буфер (рН 7.4), содержащий БСА, Твин 20, бычьи и мышинные иммуноглобулины с добавлением индикатора. Консерванты: ProClin™ 300 (0.1%), Ципрофлоксацин (10 мг/мл).	1 флакон 8 мл Требуется восстановления	2 флакона 2x18 мл Требуется восстановления
R7	Конъюгат (Conjugate)	Конъюгат (Conjugate): Моноклональные (мышинные) и поликлональные (козьи) анти-HBs антитела, связанные с пероксидазой. Лиофилизированный.	1 флакон sqf 8 мл Требуется восстановления	2 флакона sqf 2x18 мл Требуется восстановления
R8	Субстратный буфер (substrate buffer)	Субстратный буфер (substrate buffer): Буферный раствор цитрата и ацетата натрия (рН 4.0), содержащий H ₂ O ₂ (0,015%) и DMSO (4%)	1 флакон 60 мл Требуется восстановления	2 флакона 2x60 мл Требуется восстановления
R9	Хромоген: раствор ТМБ (Chromogen: TMB solution) (11X)	Хромоген: раствор ТМБ (Chromogen: TMB solution) (11X) Раствор, содержащий тетраметил бензидин (ТМБ)	1 флакон 5 мл Требуется восстановления	2 флакона 2x5 мл Требуется восстановления
R10	Стоп-реагент (Stopping solution)	Стоп-реагент (Stopping solution) Раствор серной кислоты 1N (H ₂ SO ₄ 1N)	1 флакон 28 мл Требуется восстановления	3 флакона 3x28 мл Требуется восстановления

3

Диагностическая иммуноферментная тест-система для определения поверхностного антигена вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови человека Monolisa HBs Ag Ultra (Монолиза HBs Ag Ultra) на 96 тестов

2 490 000,0

ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ: Тест-система Monolisa HBs Ag Ultra является одноэтапным иммуноферментным анализом в «сандвич» формате для выявления поверхностного антигена вируса гепатита В (HBs Ag) в сыворотке или плазме крови человека. СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ. Принцип теста Monolisa HBs Ag Ultra Monolisa HBs Ag Ultra – это одноэтапный ИФА, основанный на принципе «сандвича», в котором используют моноклональные и поликлональные антитела, подобранные по их способности связывать различные субтипы HBs антигена, которые определены ВОЗ и характеризуют большинство различных штаммов вируса гепатита В. Иммуносорбент Monolisa HBs Ag Ultra представляет собой разборный планшет, для сорбции используются мышинные моноклональные антитела. Конъюгат в составе набора Monolisa HBs Ag Ultra представляет собой смесь мышинных моноклональных антител и козских поликлональных антител против HBs антигена. Эти антитела связаны с пероксидазой. Методика состоит из следующих этапов: Внесение контрольных и исследуемых образцов в лунки планшета. Процесс внесения образцов может контролироваться визуально по изменению окраски: существует явное цветовое различие между пустыми и заполненными лунками. Можно осуществлять автоматический контроль, регистрируя оптическую плотность при 490/620-700 нм. Добавление раствора конъюгата, окрашенного в красный цвет, в лунки микропланшета. Добавление раствора конъюгата также может быть проконтролировано визуально: после добавления раствора конъюгата в лунки планшета цвет содержимого лунки становится красным. Можно осуществлять автоматический контроль внесения конъюгата при регистрации оптической плотности на 2-х длинах волн 490/620-700 нм. Правильность внесения образцов также может контролироваться на этом этапе автоматически при регистрации оптической плотности на 2-х длинах волн 490/620-700 нм. Инкубация при 37 °С в течение 1,5 часов. Удаление не

связавшегося конъюгата в процессе отмывки. Добавление субстратного раствора для ферментативной реакции. Добавление субстрата можно контролировать визуально или автоматически: явное отличие цвета пустых лунок от лунок с розовым раствором субстрата. Автоматический контроль может осуществляться при регистрации оптической плотности на 490 нм. Инкубация в течение 30 минут в темноте при комнатной температуре (18-30°C). Наличие в лунке связанного конъюгата отражается в изменении окраски. Добавление стоп-реагента. Добавление стоп-реагента можно контролировать визуально. Раствор субстрата, который имеет изначально розовый цвет, становится бесцветным при отсутствии реакции. Лунки с положительными образцами окрашиваются в голубой цвет, который переходит в желтый. Измерение оптической плотности при 450/620-700 нм и интерпретация результатов. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ. Условия и срок хранения рабочих реагентов. Набор следует хранить при +2-8 °С. При соблюдении данного температурного режима любой реагент, содержащийся в наборе Monolisa HBs Ag Ultra может быть использован до даты, указанной на упаковке (за исключением указанных реагентов). После вскрытия и при отсутствии загрязнения, реагенты R2, R3, R4, R6, R7, R8, R9 и R10 хранящиеся при температуре +2-8 °С, могут использоваться до даты, указанной на этикетке.

Идентификация	Условия хранения
R1	После вскрытия вакуумной упаковки стрипы могут использоваться в течение 1-го месяца при хранении в аккуратно запечатанном пакете при температуре +2-8 °С.
R2	Разведенный промывочный раствор может использоваться в течение 2-х недель при хранении при +2-30 °С. Концентрат промывочного раствора (R2) может храниться при +2-30 °С до окончания срока годности.
R6 + R7	После приготовления реагент, хранящийся при +2-8 °С, можно использовать в течение 1 месяца. При хранении при комнатной температуре (18-30 °С) можно использовать в течение 8 часов.
R8 + R9	После приготовления реагенты, хранящиеся в темном месте, можно использовать в течение 6 часов при комнатной температуре (18-30 °С).

Не применять после истечения срока годности!

Набор реагентов для одновременного выявления анти-ВГС антител и антигена вируса гепатита С в сыворотке или плазме крови человека методом иммуноферментного анализа на 96 определений. Торговое название: Набор реагентов для одновременного выявления анти-ВГС антител и антигена вируса гепатита С в сыворотке или плазме крови человека методом иммуноферментного анализа Monolisa HCV Ag-Ab ULTRA V2 на 96 определений. Производитель, страна: «Bio-Rad», Франция. Регистрационное удостоверение: РК-МТ-5№016588 от 03.05.2017г. Количество: 15 наборов

Состав и описание изделия

Маркировка на этикетке		Описание	Варианты исполнения/ степень готовности
			72561
R1	Микропланшет (Microplate)	Микропланшет 12 стрипов по 8 лунок, в которых фиксированы моноклональные антитела к капсидному антигену ВГС, очищенные рекомбинантные антигены вируса гепатита С (NS3, NS4) и капсидный пептид ВГС. <i>Специфический ID номер = 93</i>	1 планшет Готов к использованию
R2	Концентрированный промывочный раствор (Concentrated washing solution) (20X)	Концентрированный промывочный раствор (20X) Трис NaCl буфер pH 7,4 Консервант: ProClin 300 (0,04%)	1 флакон 70 мл Требуется разведение
R3	Отрицательный контрольный образец (Negative control)	Отрицательный контрольный образец Трис HCl буфер, БСА (бычий сывороточный альбумин); Консервант: ProClin 300 (0,1%)	1 флакон 1 мл Готов к использованию
R4	Положительный контрольный образец (Positive control)	Положительный контрольный образец Человеческая сыворотка, содержащая антитела к ВГС, отрицательная по HBsAg и антителам к ВИЧ1 и ВИЧ2, растворенная в Трис HCl буфере, содержащем БСА. Инактивирован фотохимическим способом. Консервант: ProClin300 (0,1%)	1 флакон 1,5 мл Готов к использованию
R5a	Контрольный образец антигена (Antigen positive control)	Контрольный образец антигена Синтетический контрольный образец антигена, содержащий лиофилизированный капсидный пептид.	1 флакон <i>q.s. на 1 мл</i> Требуется растворение
R5b	Раствор для разведения антигена (Antigen diluent)	Раствор для разведения R5a Дистиллированная вода, содержащая консервант: ProClin 300 (0,5 %)	1 флакон 1 мл Требуется растворение
R6	Конъюгат 1 (Conjugate)	Конъюгат 1 Мышьиные биотинилизированные моноклональные антитела к капсидному белку ВГС. Бордового цвета. Консервант: Азид натрия (< 0,1%), Cosmocil CQ (0,025%)	1 флакон 15 мл Готов к использованию
R7	Конъюгат 2 (Conjugate)	Конъюгат 2 Мышьиные антитела против человеческих IgG/пероксидаза и комплекс стрептавидин-пероксидаза. Зеленого цвета. Консервант: ProClin 300 (0,5 %)	1 флакон 15 мл Готов к использованию
R8	Субстратный буферный раствор (Substrate buffer)	Субстратный буферный раствор Раствор лимонной кислоты и ацетата натрия, pH 4,0, содержащий H2O2 (0,015%) и диметил сульфоксид (ДМСО) 4%	1 флакон 60 мл Требуется разведение

1 680 000,0

Набор реагентов для одновременного выявления анти-ВГС антител и антигена вируса гепатита С в сыворотке или плазме крови человека методом иммуноферментного анализа Monolisa HCV Ag-Ab ULTRA V2 на 96 определений

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

R9	Хромоген: раствор ТМБ (Chromogen: TMB solution) (11X)	Хромоген: раствор ТМБ Раствор, содержащий 3.3', 5.5' тетраметилбензидин (ТМБ)	1 флакон 5 мл Требуется разведение
R10	Стоп-реагент (Stopping solution)	Стоп-реагент Раствор серной кислоты (H ₂ SO ₄ 1N)	1 флакон 28 мл Готов к использованию

Наименование и товарный знак организации-производителя Bio-Rad (Франция). Область применения Для диагностики инфицирования вирусом гепатита С (ВГС) с помощью непрямого качественного иммуноферментного анализа, позволяющего выявить капсидный антиген и анти-ВГС антитела, присутствующие у больных гепатитом С в сыворотке или плазме крови. Данный тест на наличие гепатита С может подходить для использования в диагностических лабораториях и банках крови в том числе как скрининговый. Принцип метода исследования. Принцип действия Monolisa HCV Ag-Ab ULTRA V2 основывается на использовании иммуносорбента с нанесенными на него очищенными антигенами следующих типов: два рекомбинантных белка из неструктурного участка (NS3 и NS4) и пептид из структурного участка (капсида) вируса гепатита С, а также моноклональные антитела к капсиду вируса гепатита С. Жидкая фаза состоит из двух конъюгатов. Первый конъюгат (R6) состоит из биотинилированных моноклональных мышиных антител к капсиду вируса гепатита С. Эти моноклональные антитела не вступают в реакцию с модифицированным капсидным пептидом иммуносорбента. Второй конъюгат (R7) представляет собой смесь мышиных антител к человеческому IgG, конъюгированных с пероксидазой и комплексом стрептавидин-пероксидаза. Процедура анализа включает следующие этапы: 1) Конъюгат 1, исследуемые пробы и контрольные образцы сыворотки помещаются в лунки микропланшета. При наличии антител к ВГС они связываются с фиксированными на твердой фазе антигенами. При наличии капсидных антигенов вируса гепатита С они будут связываться с моноклональными антителами, покрывающими поверхность иммуносорбента, а также с биотинилированными моноклональными антителами к капсидному антигену гепатита С (конъюгат 1). 2) После инкубации при температуре 37 °С в течение 90 минут и процедуры промывки, в каждую лунку микропланшета добавляется конъюгат 2, который включает в себя меченые пероксидазой антитела к человеческому IgG и стрептавидин-пероксидазный комплекс. При наличии IgG, конъюгат антител к человеческому IgG, прореагировав с твердой фазой, связывается с человеческими антителами. Конъюгат стрептавидин/пероксидазы взаимодействует с биотинилированными моноклональными антителами конъюгата 1 при наличии капсидных антигенов ВГС в исследуемом образце. 3) После инкубации при температуре 37°С в течение 30 минут несвязанный конъюгат удаляется промыванием, а комплекс антиген-антитело выявляется в результате ферментной реакции после добавления субстрата. После инкубации в течение 30 минут при комнатной температуре (18 - 30°С) и остановки реакции, оптическая плотность определяется при помощи спектрофотометра на волне 450/620-700 нм. Коэффициент поглощения, измеряемый в лунке, позволяет выявить наличие или отсутствие антител к ВГС и/или капсидных антигенов вируса гепатита С в образце. Интенсивность окрашивания пропорциональна количеству антител к ВГС или антигенов. Условия хранения и использования. Набор реагентов следует хранить при температуре от +2 до +8°С. Каждый из компонентов, при условии хранения при температуре от +2 до +8°С, может быть использован до даты окончания срока годности, указанной на упаковке (если не указано иное). После вскрытия упаковки и при отсутствии контаминации содержимого, реагенты R2, R3, R4, R5, R7, R8, R9 и R10 могут использоваться до даты окончания срока годности, указанной на упаковке, при условии хранения при температуре от +2 до +8°С.

Обозначение	Хранение
R1	После вскрытия вакуумной упаковки, стрипы микропланшета, при условии хранения при температуре от +2 до +8°С в оригинальной упаковке, заклеенной клейкой лентой, могут использоваться в течение 1 месяца.
R2	Разведенный промывочный раствор может храниться при температуре от +2 до +30°С в течение 2 недель. Концентрированный промывочный раствор (R2) может храниться при температуре от +2 до +30°С.
R5a + R5b	После приготовления, раствор положительного контрольного образца (R5) может храниться в течение 1 месяца при температуре от +2 до +8°С, и 2 месяца при температуре -20°С (до 5 циклов амораживания/размораживания после замораживания при температуре -20°С).
R8 + R9	После приготовления, реагенты, при условии хранения в темноте, могут использоваться в течение 6 часов при комнатной температуре (18-30°С).

Не применять после истечения срока годности!

4.2. TOO «Halyk Medical Company», г. Алматы, ул. Гурилева, дом 106А

№ лота	Наименование товара	Краткая характеристика	сумма
2	ДС-ИФА-ВИЧ-АГАТ-СКРИН	<p>Формат теста – не менее 480 определений (96x5, планшет полистироловый разборный до стрипов и до лунок). Одностадийный формат теста (одновременная инкубация образцов с растворами конъюгатов без стадии промывки). Один цикл промывок планшета в ходе постановки анализа. Общее количество промывок планшета не более 4. Инкубация с ТМБ-субстратным раствором при комнатной температуре. Объем внесения стоп-реагента в лунку рабочего планшета не менее 150 мкл. Коэффициент для расчета ОП критического 0,25. Количество анализируемого образца: не более 70мкл. Возможность ручной и автоматической постановки на анализаторах открытого типа. Чувствительность 100%. Специфичность на случайной выборке доноров (не менее 5000 доноров) - выше 99,9%. Чувствительность набора при определении антигена (p24) ВИЧ-1 – 10пг/мл. Возможность проведения 480 (пять разборных планшетов) определений, включая контрольные, предназначен для ручной постановки с возможностью дробного (по одному стрипу и по одной лунке) использования набора или для одновременной постановки 480 (96x5) определений на автоматических анализаторах для иммуноферментного анализа открытого типа. Длительность анализа не более 85 мин. Учет результатов при 450/620-680 нм. Допустим учет результатов при одной длине волны – 450 нм. Внутрисерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 8%. Межсерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 10%. Стабильность приготовленного рабочего промывочного раствора не менее 28 дней при хранении при температуре от +2С до +8С, при температуре от +18С до +25С не менее 14 суток. Стабильность приготовленного рабочего раствора конъюгата-1 после вскрытия при хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 30 суток, при температуре от +18С до +25С не менее 12 часов. Стабильность приготовленного рабочего раствора конъюгата-2 после вскрытия при</p>	3 120 000,0

	хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 14 суток, при температуре от +18С до +25С не менее 12 часов. Стабильность приготовленного рабочего раствора субстратной смеси при температуре от +18С до +25С не менее 10 часов. Срок годности тест-системы не менее 24 месяцев. Транспортирование наборов должно производиться при температуре от +2С до +8С. при температуре от 9 до 25°С не менее 10 суток при температуре от 26 до 30°С не менее 5 суток. Дополнительные принадлежности, входящие в состав набора: 6) крышки к полистироловым 96-луночным планшетам не менее 5 штук. 7) плёнки защитные для ИФА-планшетов не менее 10 штук. 8) наконечники одноразовые не менее 80 штук. 9) ванночки пластиковые для жидких реагентов не менее 10 штук. 10) пакеты полиэтиленовые с замком Zip-Lock не менее 3 штук. Наличие склада для хранения тест-наборов. Наличие товара не менее 50 наборов и возможность тест – наборы оставлять на ответственном хранении до востребования. Доставка с соблюдением «Холодовой цепи». Наличие регистрационного удостоверения РК. Наличие сертификата CE. Наличие утвержденной инструкции по применению	
--	---	--

4.3. ТОО «ТриМедика», г. Алматы, ул. Тимирязева, дом №42/15, офис 1/1

№ лота	Наименование товара	Краткая характеристика	сумма
2	Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), ВИЧ-1 группы О и антигена р24 ВИЧ-1, набор диагностический, (480 тестов)	Формат теста – не менее 480 определений (96x5, планшет полистироловый разборный до стрипов и до лунок). Одностадийный формат теста (одновременная инкубация образцов с растворами конъюгатов без стадии промывки). Один цикл промывок планшета в ходе постановки анализа. Общее количество промывок планшета не более 4. Инкубация с ТМБ-субстратным раствором при комнатной температуре. Объем внесения стоп-реагента в лунку рабочего планшета не менее 150 мкл. Коэффициент для расчета ОП критического 0,25. Количество анализируемого образца: не более 70мкл. Возможность ручной и автоматической постановки на анализаторах открытого типа. Чувствительность 100%. Специфичность на случайной выборке доноров (не менее 5000 доноров) - выше 99,9%. Чувствительность набора при определении антигена (p24) ВИЧ-1 – 10пг/мл. Предназначен для ручной постановки с возможностью дробного (по одному стрипу и по одной лунки) использования набора или для одновременной постановки 480 (96x5) определений на автоматических анализаторах для иммуноферментного анализа открытого типа. Длительность анализа не более 85 мин. Учет результатов при 450/620-680 нм. Допустим учет результатов при одной длине волны – 450 нм. Внутрисерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 8%. Межсерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 10%. Стабильность приготовленного рабочего промывочного раствора не менее 28 дней при хранении при температуре от +2С до +8С, при температуре от +18С до +25С не менее 14 суток. Стабильность приготовленного рабочего раствора конъюгата-1 после вскрытия при хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 30 суток, при температуре от +18С до +25С не менее 12 часов. Стабильность приготовленного рабочего раствора конъюгата-2 после вскрытия при хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 14 суток, при температуре от +18С до +25С не менее 12 часов. Стабильность приготовленного рабочего раствора субстратной смеси при температуре от +18С до +25С не менее 10 часов. Срок годности тест-системы не менее 24 месяцев. Транспортирование наборов должно производиться при температуре от +2С до +8С. при температуре от 9 до 25°С не менее 10 суток при температуре от 26 до 30°С не менее 5 суток. Дополнительные принадлежности, входящие в состав набора: 6) крышки к полистироловым 96-луночным планшетам не менее 5 штук. 7) плёнки защитные для ИФА-планшетов не менее 10 штук. 8) наконечники одноразовые не менее 80 штук. 9) ванночки пластиковые для жидких реагентов не менее 10 штук. 10) пакеты полиэтиленовые с замком Zip-Lock не менее 3 штук. Наличие склада для хранения тест-наборов. Наличие товара не менее 50 наборов и возможность тест – наборы оставлять на ответственном хранении до востребования. Доставка с соблюдением «Холодовой цепи». Наличие регистрационного удостоверения РК. Наличие сертификата CE. Наличие утвержденной инструкции по применению	3 140 000,0

5. На основании Правил, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 комиссия решила отменить следующие тендерные заявки для участия в тендере:

- ТОО «ВИТЕНА», г. Алматы, ул. Исаева, 159
- ТОО «Halyk Medical Company», г. Алматы, ул. Гурилева, дом 106А
- ТОО «ТриМедика», г. Алматы, ул. Тимирязева, дом №42/15, офис 1/1

5.1. ТОО «ВИТЕНА», г. Алматы, ул. Исаева, 159

Анализ тендерной заявки показал, что потенциальный поставщик предоставил полный пакет документов, подтверждающих его соответствие квалификационным требованиям: ТОО «ВИТЕНА» обладает правоспособностью, имеет опыт работы на фармацевтическом рынке Казахстана более 1 года, является платежеспособным, не имеет налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и/или взносам на обязательное социальное медицинское страхование, не подлежит процедуре банкротства и ликвидации. ТОО «ВИТЕНА» имеет разрешение второй категории уведомление о начале осуществления деятельности по оптовой реализации медицинских изделий. Медицинские изделия, предлагаемые ТОО «ВИТЕНА» соответствуют требованиям пункту 11 Правил, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 и тендерной документации. Техническая спецификация, предлагаемого товара соответствует спецификации, указанной в тендерной документации. Предлагаемый товар зарегистрирован в Республике Казахстан. Стоимость предлагаемых товаров не превышает сумму, выделенную для закупа (в разрезе наименований). Гарантийное обеспечение внесено в соответствии с требованиями Тендерной Документации.

5.2. ТОО «Halyk Medical Company», г. Алматы, ул. Гурилева, дом 106А

Анализ тендерной заявки показал, что потенциальный поставщик предоставил полный пакет документов, подтверждающих его соответствие квалификационным требованиям: ТОО «Halyk Medical Company» обладает правоспособностью, имеет опыт работы на фармацевтическом рынке Казахстана более 1 года, является платежеспособным, не имеет налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и/или взносам на обязательное социальное медицинское страхование, не подлежит процедуре банкротства и ликвидации. ТОО «Halyk Medical Company» имеет разрешение второй категории уведомление о начале осуществления деятельности по оптовой реализации медицинских изделий. Медицинские изделия, предлагаемые ТОО «Halyk Medical Company» соответствуют требованиям пункту 11 Правил, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 и тендерной документации. Техническая спецификация, предлагаемого товара соответствует спецификации, указанной в тендерной документации. Предлагаемый товар зарегистрирован в Республике Казахстан. Стоимость предлагаемых товаров не превышает сумму, выделенную для закупа (в разрезе наименований).

Гарантийное обеспечение внесено в соответствии с требованиями Тендерной Документации.

5.3. ТОО «ТриМедика», г. Алматы, ул. Тимирязева, дом №42/15, офис 1/1

Анализ тендерной заявки показал, что потенциальный поставщик предоставил полный пакет документов, подтверждающих его соответствие квалификационным требованиям: ТОО «ТриМедика» обладает правоспособностью, имеет опыт работы на фармацевтическом рынке Казахстана более 1 года, является платежеспособным, не имеет налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и/или взносам на обязательное социальное медицинское страхование, не подлежит процедуре банкротства и ликвидации. ТОО «ТриМедика» имеет разрешение второй категории уведомления о начале осуществления деятельности по оптовой реализации медицинских изделий. Медицинские изделия, предлагаемые ТОО «ТриМедика» соответствуют требованиям пункту 11 Правил, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 и тендерной документации. Техническая спецификация, предлагаемого товара соответствует спецификации, указанной в тендерной документации. Предлагаемый товар зарегистрирован в Республике Казахстан.

Стоимость предлагаемых товаров не превышает сумму, выделенную для закупа (в разрезе наименований).
Гарантийное обеспечение внесено в соответствии с требованиями Тендерной Документации.

6. Тендерная комиссия рассмотрела цены и другие условия тендерных заявок, на соответствие их тендерной документации:

№ лота	Наименование товара	Выделенная сумма по лоту	Сумма потенциальных поставщиков по лотам		
			ТОО «ВИТЕНА»	ТОО «Halyk Medical Company»	ТОО «ТриМедика»
1	Набор реагентов для выявления антител к ВИЧ 1 и ВИЧ 2 и антигена ВИЧ 1 (p24) в сыворотке или плазме крови человека для иммуноферментного анализа на 480 определений	3 500 000,0	3 300 000,0	-	-
2	Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), ВИЧ-1 группы О и антигена р24 ВИЧ-1, набор диагностический, (480 тестов)	3 140 000,0	-	3 120 000,0	3 140 000,0
3	Набор реагентов для выявления HBs антигена в сыворотке или плазме крови человека для иммуноферментного анализа на 96 определений	2 625 000,0	2 490 000,0	-	-
4	Набор реагентов для одновременного выявления анти-ВГС антител и антигена вируса гепатита С в сыворотке или плазме крови человека методом иммуноферментного анализа на 96 определений	1 800 000,0	1 680 000,0	-	-

На основании раздела 2 главы 2 параграфа 4 пункта 66 Правил, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 тендерная комиссия решила признать победителем тендера по запуску медицинских изделий и реагентов:

- Лот №1, 3, 4 – БИН 080340019868 ТОО «ВИТЕНА», г. Алматы, ул. Исаева, 159.
- Лот №2 – БИН 170340032567 ТОО «Halyk Medical Company», г. Алматы, ул. Гурилева, дом 106А.

- 1) Организатору государственных закупок КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗаКо в течении 5 календарных дней со дня подведения итогов тендера направить подписанный договор: БИН 080340019868 ТОО «ВИТЕНА» и БИН 170340032567 ТОО «Halyk Medical Company».
- 2) Организатору государственных закупок КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗаКо разместить информацию об итогах проведенных государственных закупок способом тендера на интернет – ресурсе Заказчика.

За данное решение проголосовали:

ЗА – 3 голоса (Чижков А.Г., Жарасбаев Р.Ж., Койшыманов Т.Т.);


Против – 0 голосов


Председатель тендерной комиссии


Заместитель председателя тендерной комиссии


Член комиссии

Секретарь тендерной комиссии


Чижков А.Г.


Жарасбаев Р.Ж.


Койшыманов Т.Т.


Тяжин Н.М.