

Медициналық мақсаттағы бұйымдарды
бір көзден сатып алу тәсілімен жүргізу туралы

№ 9 хаттама

Қостанай қ.

27 наурыз 2019 ж.

Комиссия келесі құрамда:

Кузембаев М.С. – бас дәрігердің м.а., комиссия төрағасы;

Чижков А.Г. – бас дәрігердің емдеу жұмысы жөніндегі орынбасары, комиссия төрағасының орынбасары;

Валиева И.Е. – бас бухгалтердің м.а., комиссия мүшесі;

Хайбуллина Е.Б. – диагностикалық зертхананың меңгерушісінің м.а., комиссия мүшесі;

Нурмагамбетова Г. У. – заңгер кеңесші, комиссия мүшесі;

Воронкова Ж.Д. – бухгалтер, тендерлік комиссия хатшысы.

Қаулы етті:

2019 жылғы 28 ақпандағы (№3 хаттама) медициналық бағыттағы бұйымдарды сатып алу бойынша өткізілмеген тендерге байланысты және «Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2009 жылғы 30 қазандағы № 1729 қаулысына өзгерістер енгізу туралы» Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2017 жылғы 8 қарашадағы № 719 Қаулысының 4 параграфының 84 тармағының 2 тармақшасына сәйкес бір көзден сатып алу жүзеге асырылсын.

1. Қоса беріліп отырған кестеге сәйкес тауар сатып алынсын:

Лот №	Атауы	Сипаттамасы	Өлш. бірл.	Са ны	Сома сы	Жеткі зу мерзі мі	Жет кізу орны
4	С гепатиті вирусына антиденелерді анықтау үшін иммуноферменттік тест – жүйе. 96 анықт.	Анықтау әдісі тіке емес екі сатылы қатты фазалық ИФТ негізделген. ИФТ бірінші сатысында талданатын және бақылау үлгілері 1, 2 және 3 генотиптеріне тән (core, NS3, NS4, NS5) ВГС рекомбинантты антигендері бар ұңғымаларда инкубацияланады. ВГС талданатын спецификалық антиденелер үлгілердің бар болуында «антиген-антидене» иммундық кешендердің пайда болуымен қатты фазада антигендермен олардың байланысуы жүреді. ИФТ екінші сатысында талданатын үлгілердің байланыспайтын компоненттерін инкубациялау және алып тастағаннан кейін, ұңғымаларға конъюгат ерітіндісі қосылады (хрен пероксидазамен конъюгирленген адамның G классының иммуноглобулиніне тышқанның антиденелерінің моноклоналды коспасы және хрен пероксидазамен конъюгирленген адамның M классының иммуноглобулиніне тышқанның антиденелерінің моноклоналды коспасы), бұл «антиген-антидене» кешенін анықтайды. Байланыспаған конъюгат ерітіндісін инкубациялау және алып тастағаннан кейін байланысқан конъюгатты ұңғымаларға хромген ерітіндісін қоса отырып анықтайды. Реакцияны «Стоп-реагентпен» тоқтатады. Спектрофотометрде «Имуносорбент» ұңғымасында ерітіндіні бояу қарқындылығын өлшейді. Талданатын үлгілерде ВГС антиденелердің бар болуы жоғары болса, соғұрлым ерітінді қарқынды боялады. Жүйе бақылау үлгілерін қоса алғанда, 96 анықтауларға талдауларды қолмен қою үшін тағайындалған. Талданатын үлгілердің санын зерттеу кезінде «Имуносорбент» стриптердің қажетті санын пайдалана отырып, ИФТ бөлек тәуелсіз коуды жүргізу мүмкін. Скрининг үшін ВГС пайдалану ұсынылады (алғашқы зертханалық диагностика). Талдау үшін талданатын жаңа дайындалған үлгілерді пайдалану керек, сондай-ақ сақталған 2 – ден 8°C-ге дейінгі температурада жеткізіледі.	Жин./ наб.	38	494 000	шартқа қол қойған сәтінен бастап 15 күнтізбелік күн ішінде	Қостанай қ., 1 Май көш., 151 үй, 7 корпус

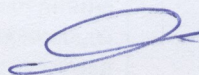
		<p>тәуліктен аспай немесе 20 °С минус температура кезінде алты айдан аспай. ИФТ үшін талданатын үлгінің көлемі 40 мкл. кем болмауы тиіс. Талдауды жүргізбес бұрын реагенттер жинағының барлық компоненттерін 17 -ден 27 °С-ге температура кезінде 30 мин. кем емес ұстау қажет. Пайдаланбас бұрын реагенттер жинағының құрамына кіретін компоненті бар әр флаконды (түтікшені) араластыру керек. Спектрофотометрде немесе анализаторда автоматты екі толқынды режимде ұңғымаларда ОТ ерітіндісін өлшеу: негізгі сүзгі – 450 нм, референс-сүзгі – 620-дан 700 нм диапазонында. ОТ өлшеу бір толқынды ұзындықта жіберіледі – 450 нм. Нөлдік деңгей («бланк») ауа бойынша орнату. Реакцияны тоқтату мен ОТ өлшеу уақыты 40 мин. аспауы тиіс. Реагенттер жинағын 2 -ден 8 °С-ге дейін температура кезінде жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Температураның әрекеті 10 тәулік ішінде 27 °С-ден аспауы керек және 5 тәулік ішінде 35 °С-ден аспауы керек, бұл реагенттер жинағының сипаттамасына әсер етпейді. Реагенттер жинағын тасымалдау 2 -ден 8 °С-ге дейін температура кезінде жүргізу керек. Тасымалдау 10 тәулік ішінде 27 °С жоғары емес температура кезінде, 5 тәулік ішінде 35 °С жоғары емес температура кезінде жіберіледі. Реагенттер жинағын мұздатуға болмайды. реагенттер жинағының сақтау мерзімі 18 ай. Сақтау мерзімі өткен реагенттер жинағы қолдануға келмейді.</p>					
6	<p>В вирустық гепатиттің HBsAg үстіңгі антигенді иммуноферменттік анықтау үшін реагенттер жинағы</p>	<p>Анықтау әдісі қатты фазалық иммуноферменттік «сэндвич» -талдауда HBsAg антиденелерді қолданумен, биотині бар HBsAg моноклоналды және поликлоналды антиденелер конъюгаты (№1 конъюгат) және хрен пероксидазасы бар стрептавидин конъюгаты (№2 конъюгат). ИФТ талдаудың бірінші кезеңінде сарысуды, қан плазмасын, қан препараттары (бұдан әрі мәтін бойынша – талданатын үлгілер) және бақылау үлгілері HBsAg антиденелердімен инкубацияланады, «Имуносорбенттің» үстіңгі ұңғымаларында сіңдірілген, және №1 конъюгатпен. Талданатын үлгіде HBsAg бар болуы кезінде «антидене-антиген-конъюгат» кешені пайда бола бастайды. Талданатын үлгі мен №1 конъюгатты инкубациялаудан кейін «Имуносорбент» ұңғымаларына №2 конъюгатты қосады, бұл «антидене-антиген-конъюгат» кешенін анықтайды. №1 конъюгат пен №2 конъюгат талданатын үлгілердің байланыспаған компоненттерін алып тастағаннан кейін, байланысқан №2 конъюгатты «Имуносорбент» ұңғымаларына хромоген ерітіндісін қоса отырып анықтайды. Реакцияны «Стоп-реагентпен» тоқтатады. «Имуносорбент» ұңғымаларындағы ерітіндінің боялу күштілігін вертикалды сканирлеу спектрофотометрін пайдалана отырып өлшейді. Талданатын үлгіде HBsAg болуы ерітіндінің боялу күштілігіне пропорционалды болады.</p>	Жин./ наб.	38	513 000	<p>течен ие 15 кален дарны х дней с момен та подпи сания догов ора.</p>	<p>г. Костанай ул. 1 Мая, дом 151, корпус 7</p>

[Handwritten signatures and marks]

ИФТ үшін талданатын үлгінің көлемі 100 мкл. кем болмауы керек. Талдауды жүргізбес бұрын реагенттер жинағының барлық компоненттерін 17 -ден 27 °C-ге температура кезінде 30 мин. кем емес ұстау қажет. Пайдаланбас бұрын реагенттер жинағының құрамына кіретін компоненті бар әр флаконды (түтікшені) араластыру керек. Спектрофотометрде немесе анализаторда автоматты екі толқынды режимде «Иммунсорбент» ұңғымаларда ОТ ерітіндісін өлшеу: негізгі сүзгі – 450 нм, референс-сүзгі – 620-дан 700 нм диапазонында. ОТ өлшеу бір толқынды ұзындықта жіберіледі – 450 нм. Нөлдік деңгей («бланк») ауа бойынша орнату. Реакцияны тоқтату мен ОТ өлшеу уақыты 40 мин. аспауы тиіс. Реагенттер жинағын 2 -ден 8 °C-ге дейін температура кезінде жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Температураның әрекеті 10 тәулік ішінде, бұл реагенттер жинағының сипаттамасына әсер етпейді. Реагенттер жинағын тасымалдау 2 -ден 8 °C-ге дейін температура кезінде жүргізу керек. Тасымалдау 10 тәулік ішінде 27 °C жоғары емес температура кезінде жіберіледі. Реагенттер жинағын мұздатуға болмайды. Жинақтың сақтау мерзімі – шығарылған күннен бастап 18 ай.

2. Алматы қ., Кармысов көш., 96 мекенжайы бойынша орналасқан «Диамед» ЖШС-пен (Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесіндегі медициналық көмекті көрсету бойынша дәрілік заттарды, профилактикалық (иммундық-биологиялық, диагностикалық, дезинфекциялық) препараттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық техниканы, фармацевтикалық қызметтер көрсетуді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту туралы...) Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2009 жылғы 30 қазандағы № 1729 Қаулысына өзгерістер енгізу туралы» ҚР Үкіметінің 2017 жылғы 08 қарашадағы №719 Қаулысының 3-4 тарауында көзделген талаптарға сәйкес, әлеуетті өнім берушінің біліктілік талаптарына сәйкес барлық құжаттарды ұсынғаннан кейін) жалпы сомасы **1 007 000,00 (бір миллион жеті мың) теңге 00 тиынға шарт жасасу.**

Комиссия төрағасы:



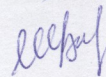
Кузембаев М.С.

Комиссия төрағасының орынбасары:



Чижков А.Г.

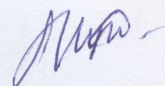
Комиссия мүшелері:



Валиева И.Е.



Хайбуллина Е.Б.



Нурмагамбетова Г. У.

Комиссия хатшысы:



Воронкова Ж.Д.