

Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау Басқармасының «Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМҚК медициналық мақсаттағы бұйымдарды сатып алу бойынша тендердің қорытындысы туралы

№ 3 хаттама

Қостанай қ.

15 наурыз 2019 ж.

Тендерлік комиссия келесі құрамда:

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

Чижков А.Г. – бас дәрігердің емдеу жұмысы жөніндегі орынбасарының м.а., тендерлік комиссия төрағасының орынбасары;

Валиева И.Е. - бас бухгалтердің м.а., тендерлік комиссияның мүшесі;

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

Нурмагамбетова Г.У. – заңгер-кеңесші, тендерлік комиссияның мүшесі;

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

Тапсырыс берушімен тендерлік құжаттамаға өзгерістер мен толықтырулар енгізілген жоқ.

Лоттар бойынша медициналық мақсаттағы сатып алынатын бұйымдардың атауы, бірлік үшін бағасы және сомасы:

Лот №	Атауы	Бірлік үшін бағасы	Сомасы, теңге
1	Портативті цитометрде Т-лимфоциттердің CD4 антиген маркерлерін автоматты түрде есептеу үшін тест-жүйе. Жеке қаптамада 100 картридж.	720 000	5 040 000
2	Портативті цитометрде CD4 қалыпты және төмен деңгейлерін өлшеуге арналған картридждердің бақылау жинағы	63 000	63 000
3	Гибридизациялық-флуоресцентті детекциясы бар полимераздық тізбектік реакциямен клиникалық материалда адамның иммун тапшылығы вирусының 1 типті (АИТВ-1) РНҚ-н сандық анықтау үшін реагенттер жинағы (48 анықт.)	485 000	10 185 000
4	С гепатиті (ВГС-ДСН) вирусына антиденелерді анықтау үшін иммуноферменттік тест –жүйе.	15 000	570 000
5	Микропланшеттік форматта 96 анықтауларға иммуноферменттік талдау үшін адамның қан сарысуында немесе плазмасында ВГС антиденелерді және антигенді анықтау үшін реагенттер жинағы.	74 000	1 036 000
6	В гепатиті вирусына HBsAg үстіңгі антигенді иммуноферменттік анықтау үшін реагенттер жинағы.	15 000	570 000
7	Микропланшеттік форматта 96 анықтауларға иммуноферменттік талдау үшін адамның қан сарысуында немесе плазмасында HBs антигенді анықтау үшін реагенттер жинағы.	137 000	1 918 000
8	Treponema pallidum кол әдісімен жиынтық антиденелерді иммуноферменттік анықтау үшін реагенттер жинағы. 96 анықт.	17 500	525 000
9	Treponema Pallidum (ICE-Syphilis) жиынтық антиденелерді растау және анықтау үшін тест –жүйе. 96 анықт.	1 500	1 304 000
10	HBs-антигенін анықтауды бағалау үшін HBs антигені бар HBsAg ішкі зертханалық бақылау. 136 HBs Ag	28 440	56 880
11	Анти-ВГС ішкі зертханалық бақылау. С гепатитке антиденелерді анықтау үшін С гепатитіне антиденелері бар сарысу. 136 анти ВГС	28 440	56 880
12	Адамның сарысуында, плазмасында және толық қанында p24 АИТВ антигенін және АИТВ-1 және 2 түрі (АИТВ-1, АИТВ-2) бір уақытта анықтау үшін иммунохроматографиялық экспресс-тест (100 тест-жолықтар)	156 000	312 000
13	Клиникалық және эпидемиологиялық зерттеулерде, сонымен қатар қан қызметінде қатты фазалық тасымалдағышта талдауды тікелей емес иммуноферменттік ИФТ әдісімен, адамның қан сарысуында, плазмасында және адам қанынан дайындалған препараттарда, АТ АИТВ-ға 1,2 және АГ p24 бір уақытта анықтау үшін иммуноферменттік тест-жүйе. 480 анықтаулар.	121 300	24 260 000
14	С гепатит вирусына G және M классының иммуноглобулиндерін иммуноферменттік анықтау үшін реагенттер жинағы .	16 141	80 705
15	С гепатиті вирусына антиденелерді сапалы анықтау үшін арналған иммуноферменттік тест-жүйе.	176 780	707 120
16	АИТВ-1 – антиденелерді анықтауды бағалау үшін ИФТ сапасын ішкі зертханалық бақылау үшін ішкі зертханалық бақылау анти АИТВ -1	28 440	113 760
17	АИТВ-инфекциясы АИТВ ½ АГ, АТ диагностикалау үшін реагенттер және бақылау материалдардың жиынтығы. 96 анықтаулар.	46 175	230 875

mes

mes

mes

mes

mes

18	Микропланшеттік форматта адам сарысуының немесе қан плазмасында АИТВ 1 және АИТВ 2 антиденелерді және АИТВ 1 (p24) антигенді анықтау үшін in vitro диагностикалық тест-жүйесі.(96тестке,5микропланшет,8лункабойыншастрипт-нген).	175 000	875 000
----	--	---------	---------

Сатып алу үшін бөлінген жалпы сома 47 904 220,00 теңге.

Тендерге қатысуға тендерлік өтінімді келесі әлеуетті өнім берушілер ұсынды:

- 1) «Локал Фарм» ЖШС, Астана қ., Сарыарқа даңғылы, 31/2, ВП-32, 11 қабат
- 2) «Диамед» ЖШС, Алматы қ., Кармысов көш., 96
- 3) «Витена» ЖШС, Алматы қ., Исаев көш., 159 үй;
- 4) «VELD» ғылыми –өндірістік фирмасы ЖШС, Алматы қ., Сейфуллин даңғылы, 410 үй;
- 5) «Пента плюс» ЖШС, Қостанай қ., Темірбаев көш., 14-10;
- 6) «LabTest Diagnostics» ЖШС, Алматы қ., Земнухов көш., 19а

Тендерлік құжаттамаға сәйкес атауы, қысқаша сипаттамасы, бірлік үшін бағасы және сомасы:

- 1) «Локал Фарм» ЖШС

Лот №	Атауы	Техникалық ерекшелігі	Бағасы теңге	Сомасы (теңге)
1	Alere Pima CD4 (Cartridge Kit 100x) картридждері Alere Pima CD4(100 дана/капт)	AlerePimaCD4 картридждері - капиллярлық немесе тамырдың толық қанда invitro CD3 + / CD4 + Т клеткаларын (Т-хелперлер) жылдам сандық өлшеу үшін флуоресцентті анализатормен пайдалануға арналған автоматты иммунологиялық тесттер болып табылады.Тест принципі:Картридждер 25 µL үлгіні жинауға арналған құрылғымен жабдықталған және тестті жүргізу үшін қажетті құрғақ реагенттерді қамтиды.Анализатордың контоминациясы және басқа да үлгілердің қаупін төмендетуге арналған, AlerePimaCD4 картридждерді және үлгілер ешқашан AlerePimaTM анализатордың кез келген бөліктерімен байланыспайды, картриджді анализаторға салғаннан кейін алдымен үлгі картридж ішінде перистальды қозғалыспен инкубациялық бөлімге тасымалданады, бұнда ол түрлі толқын ұзындықта жарық шығаратын екі флуоресцентті бояғыштармен белгіленген спецификалық антиденелермен өзара әрекет етеді. (1 бояғыш және 2 бояғыш).AlerePimaCD4 картриджінің қаптамасында: • фольгадан жасалған жеке алюминийлі қаптамада 100 картридж AlerePima картриджке қан алудың 1 нұсқама- иллюстрациясы.	720 000	5 040 000
2	Alere Pima CD4 Test Bead standard – қалыпты және төмен деңгейдегі CD4 өлшеу үшін флуоресценттік микрогранулалары бар бақылау картридждері	AlerePimaCD4 TestBeadstandard– күн сайынғы сапаны бақылау үшін сыртқы бақылау материалы (QC), құрылғының баптауларды және функционалдылығын бақылау, сонымен қатар AlerePimaTM флуоресценттік анализатордың деректерін талдауды бақылау; Стандарт PimaBead [Normal] және PimaBead [Low] флуоресценттік бөлшектерінің нақты саны бар пайдалануға дайын екі картриджден тұрады. Күн сайынғы сапаны бақылауды пациенттердің үлгілерін зерттемес бұрын немесе AlerePimaTM флуоресценттік талдауды кез келген ауыстыру алдында орындаған дұрыс. Әр тестілеу шамамен 7 минутқа созылады. Invitro диагностикалау үшін AlerePimaTM флуоресценттік талдаудың жабық жүйесінің негізгі бөлігі болып табылады. Тест принципі:Pima Bead Standard қайта пайдалануға жататын құрғақ стандартты материал болып табылады. Стандарт өз қасиетін қаптаманы сақтау шартының кезінде пакетте көрсетілген мерзім ішінде сақтайды. Құрғақ бақылау материал Pima Bead Standard әр картриджде мөрмен бекітілген. Сұйық реагент пен үлгіні қосуды қажет етпейді. Мазмұны: жеке қаптамада сапаны бақылаудың 2 картриджі. Пайдалану басшылығы Pima™ Bead Standard.	63 000	63 000
12	Адамның сарысуында, плазмасында және толық қанында О тобының p24	Тесттің тағайындалымы: адамның сарысуында, плазмасында, толық капиллярлы және тамыр қанында О тобының p24 АИТВ антигенін және АИТВ-1, АИТВ-2 және АИТВ-1 антиденелерін бір уақытта анықтауға арналған. Әдіс принципі: коллоидті селені бар конъюгатты пайдаланатын отырып, иммунохроматографиялық. Анықталатын көрсеткіш:	150 000	300 000

Amaz

Amaz

Amaz

Amaz

Amaz

АИТВ антигенін және АИТВ-1, АИТВ-2 және АИТВ-1 антиденелерін бір уақытта анықтауға арналған экспресс-тест (AlertTM HIV Combo (100 тест))	бір тест-жолақта бір уақытта және бөлек: антиген жолағы – АИТВ-1 р24 антигені, антиденелер жолағы - О тобының АИТВ-1, АИТВ-2 және АИТВ-1 антиденелері. Жинақ форматы: 10 жолақтан тест-картаға біріктірілген қорғаныс фольгаға салынған тест – жолақтар, 10 талдауға дейін бір уақытта жасау мүмкіндігі бар, жеке талдау үшін тест-картадан жеке тест-жолақтарды бөлу мүмкіндігі бар. Жинақта тесттердің саны–100 кем емес. Буферді немесе басқа да реактивтерді қолданусыз бір кезеңде зерттеуді жүргізу (плазма мен сарысуды пайдаланған кезде), бір сатылы экспресс-тесттің болуы. Тесттің өткізу уақыты: 20 минуттан артық емес. Нәтижесін есептеу мүмкіншілігі: 15 минуттан кем емес. Үлгі көлемі: 50 мкл артық емес. Аналитикалық сезімталдығы: 2 МЕ/мл р24 Ag кем емес. Сезімталдығы, 100% кем емес. Ерекшелігі, антиген бойынша - 99,76%, антидене бойынша - 99,96% кем емес. Әр тест үшін талдау процедурасын өткізу тәртібін ішкі бақылау. Әр тест үшін бар болуы.		
--	--	--	--

2) «Диамед» ЖШС

Лот №	Атауы	Техникалық ерекшелігі	Бағасы тенге	Сомасы (тенге)
4	С гепатиті вирусына антиденелерді анықтауға арналған иммуноферменттік тест –жүйе.	ВГС-ДСМ (1 комплект). РК-ИМН-5№012704. С гепатиті вирусына антиденелерді анықтауға арналған иммуноферменттік тест –жүйе. 1 комплект бақылау үлгілерін қоса алғанда 96 анықтауларға талдауды қолдәсімімен қою үшін арналған. Анықтау әдісі тіке емес екі сатылы қатты фазалық ИФТ негізделген. ИФТ 1-ші 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 2-ші сатысында талданатын үлгілердің байланыспайтын компоненттерін инкубациялау және алып тастағаннан кейін, ұңғымаларға конъюгат ерітіндісі қосылады (хрен пероксидазамен конъюгирленген адамның G классының иммуноглобулинине тышканның антиденелерінің моноклоналды қоспасы және хрен пероксидазамен конъюгирленген адамның M классының иммуноглобулинине тышканның антиденелерінің моноклоналды қоспасы), 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 «Иммунсорбент» ұңғымасында ерітіндіні бояу қарқындылығын өлшейді. Талданатын үлгілерде ВГС антиденелердің бар болуы жоғары болса, соғұрлым ерітінді қарқынды боялады. 1 комплект бақылау үлгілерін қоса алғанда 96 анықтауларға талдауды қолдәсімімен қою үшін арналған. Талданатын үлгілердің санын зерттеу кезінде «Иммунсорбент» стриптердің қажетті санын пайдалана отырып, ИФТ бөлек тәуелсіз қоюды 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 температура кезінде жеті тәуліктен аспай немесе 20 °C 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 °C-ге температура кезінде 30 мин. кем емес ұстау қажет. Пайдаланбас бұрын реагенттер	13 000	494 000

		<p>жинағының құрамына кіретін компоненті бар әр флаконды (түтікшені) араластыру керек. Спектрофотометрде немесе анализаторда автоматты екі толқынды режимде ұнғымаларда ОП ерітіндісін өлшеу: негізгі сүзгі – 450 нм, референс-сүзгі – 620-дан 700 нм диапазонында. ОП өлшеу бір толқынды ұзындықта жіберіледі – 450 нм. Нөлдік деңгей («бланк») ауа бойынша орнату. Реакцияны тоқтату мен ОП өлшеу уақыты 40 мин. аспауы тиіс. Реагенттер жинағын 2 -ден 8 °C-ге дейін температура кезінде 5 тәулік ішінде аспауы керек, 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, 5 тәулік ішінде 35 °C жоғары емес температура кезінде жіберіледі. Реагенттер жинағын мұздатуға болмайды. «ВГС-ДСМ» реагенттер жинағының сақтау мерзімі 24 ай.</p>		
6	<p>В вирустық гепатиттің HBsAg антигенді үстіңгі анықтауға арналған иммуноферменттік реагенттер жинағы (Инвитролоджик HBsAg)</p>	<p>Инвитролоджик HBsAg (1 комплект). РК-ИМН-5№016411. В гепатиті вирусына HBsAg антигенді үстіңгі анықтауға арналған иммуноферменттік реагенттер жинағы. 1 комплект бақылау үлгілерін қоса алғанда 96 анықтауларға талдауды қол әдісімен қою үшін арналған. 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. «Иммунсорбенттің» үстіңгі ұнғымаларында сіңдірілген, және №1 конъюгатпен. Талданатын үлгіде HBsAg бар болуы кезінде «антидене-антиген-конъюгат» кешені пайда бола бастайды. Талданатын үлгі мен №1 конъюгатты инкубациялаудан кейін «Иммунсорбент» ұнғымаларына №2 конъюгатты қосады, бұл «антидене-антиген-конъюгат» кешенін анықтайды. №1 конъюгат пен №2 конъюгат талданатын үлгілердің байланыспаған компоненттерін алып тастағаннан кейін, байланысқан №2 конъюгатты «Иммунсорбент» ұнғымаларына хромоген ерітіндісін қоса отырып анықтайды. Реакцияны «Стоп-реагентпен» тоқтатады. «Иммунсорбент» ұнғымаларындағы ерітіндінің боялу күштілігін вертикалды сканирлеу спектрофотометрін пайдалана отырып өлшейді. Талданатын үлгіде HBsAg болуы ерітіндінің боялу күштілігіне пропорционалды болады. 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» ұнғымаларда ОП ерітіндісін өлшеу: негізгі сүзгі – 450 нм, референс-сүзгі – 620-дан 700 нм диапазонында. ОП өлшеу бір толқынды ұзындықта жіберіледі – 450 нм. Нөлдік деңгей («бланк») ауа бойынша орнату. Реакцияны тоқтату мен ОП 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.</p>	13 500	513 000

mes

mes

mes

mes


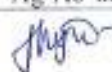


mes

13	<p>Клиникалық және эпидемиологиялық зерттеулерде, сонымен қатар қан қызметінде қатты фазалық тасымалдағышта талдауды тікелей емес иммуноферменттік ИФТ әдісімен, адамның қан сарысуында, плазмасында және адам қанынан дайындалған препараттарда, АТ АИТВ- 1,2 және АГ р24 бір уақытта анықтау үшін иммуноферменттік тест-жүйе, 480 анықтаулар.</p>	<p>АИТВ-1,2 АГ/АТ(комплект 3), РК-ИМН-5№012707, АИТВ-1,2 антиденелерді және АИТВ-1 р24 антигенін бір уақытта анықтауға арналған иммуноферменттік тест-жүйе. 3 комплект талдауды қол әдісімен қою және автоматты анализатор үшін. - 480 анықт. Анықтау әдісі ИФТ екі сатылы қатты фазаға негізделген. АИТВ-1,2 рекомбинантты антигендердің қоспасын және р24 АИТВ-1 антигеніне қарсы моноклоналды адам антиденелерін, планшеттің үстіңгі ұңғымаларына сіңдірілген, р24 АИТВ-1 антигеніне қарсы моноклоналды адам антиденелерінің белгіленген биотині қоспасымен және АИТВ-1,2 (№1 конъюгат) рекомбинантты ақуыздың биотинмен белгіленген және хрен пероксидазасы бар конъюгирленген стрептавидиннің қоспасын қолдана отырып (№2 конъюгат).</p> <p>Талдаудың бірінші сатысында зерттелетін және бақылау үлгілері АИТВ-1, АИТВ-2 рекомбинантты антигендердің қоспасымен және р24 АИТВ-1 антигеніне қарсы моноклоналды адам антиденелерінің, планшеттің үстіңгі ұңғымаларына сіңдірілген және №1 конъюгатпен инкубацияланады. Зерттелетін үлгіде АИТВ-1 және/немесе АИТВ-2, және /немесе р24 АИТВ-1 антиденелердің бар болуы кезінде «антидене-антиген-конъюгат» немесе «антиген-антидене-конъюгат» кешені пайда болады. Талдаудың екінші сатысында пайда болған кешенді №2 конъюгаттың көмегімен анықтайды. Байланысқан №2 конъюгатты иммуносорбент ұңғымаларына хромоген ерітіндісін қоса отырып анықтайды. Реакцияны стоп-реагентпен тоқтатады. Спектрофотометрде иммуносорбент ұңғымасында ерітіндіні бояу қарқындылығын өлшейді. Талданатын үлгілерде АИТВ-1 және/немесе АИТВ-2 антиденелер және/немесе р24 АИТВ-1 антигендер жоғары болса, соғұрлым ерітінді қарқынды боялады. Шамалы үлгілер санын зерттеу кезінде бақылау үлгілерін қоса алғанда, әрқайсысында 8 талдаудан ИФТ 60 тәуелсіз қоюды жүргізу мүмкін. «АИТВ-1,2-АГ/АТ» (автоматты талдау үшін 3 комплект) реагенттер жинағы, бірінші және екінші типтегі адам иммун тапшылығы вирусына (АИТВ-1 және АИТВ-2) антиденелерді және р24 АИТВ-1 антигенін (бұдан әрі мәтін бойынша– реагенттер жинағы) бір уақытта анықтау үшін иммуноферменттік тест –жүйе, О тобының (АИТВ-1 және АИТВ-2), АИТВ-1 бірінші және екінші типтегі адам иммун тапшылығы вирусына антиденелерді және клиникалық және эпидемиологиялық зерттеулерде, сонымен қатар қан қызметінде қатты фазалық тасымалдағышта талдауды тікелей емес иммуноферменттік ИФТ әдісімен, адамның қан сарысуында, плазмасында және адам қанынан дайындалған препараттарда р24 АИТВ-1 антигенді анықтауға арналған. Талдауды жүргізу үшін көлемі 70 мкл. үлгілерді пайдалану. Спектрофотометрде екі толқынды режимде иммуносорбент ұңғымаларда ОП ерітіндісін өлшеу: негізгі сүзгі – 450 нм, референс-сүзгі – 620-дан 700 нм диапазонда. ОП өлшеу бір толқынды ұзындықта жіберіледі – 450 нм. Нөлдік деңгей («бланк») ауа бойынша орнату. Реакцияны тоқтату мен ОП өлшеу арасындағы уақыт 40 мин. аспауы тиіс. Жинақ 2 -ден 8 °С-ге дейін температура кезінде жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Жинақты тасымалдау 2 -ден 8 °С-ге дейін температура кезінде жүргізу керек. Тасымалдау 10 тәулік ішінде 27°С жоғары емес температурада болады. Жинақты мұздатуға болмайды. Жинақтың сақтау мерзімі – 2 жыл. Тест –жүйе талдауды қолмен жасауға жарамды. Жинақта 480 анықтаулар бар (96 анықтаулардан 5 стрипирленген планшеттер).</p>	110 000	22 000 000
----	---	---	---------	------------

3) «Витена» ЖШС

Лот №	Атауы	Техникалық ерекшелігі	Бағасы теңге	Сомасы (теңге)
5	96 анықтауларға иммуноферменттік талдау әдісімен адамның қан сарысуында немесе плазмасында анти-ВГС антиденелерді және С гепатиті вирусына антигенді анықтау үшін реагенттер жинағы. Monolisa HCV Ag-Ab ULTRA V2 96 анықт.	Микропланшет: 8 лункадан 12 стрип, ВГС капсидті антигеніне моноклональды антиденелер бекітілген, С гепатиті вирусының (NS3, NS4) тазартылған рекомбинантты антигендер және капсидті пептид ВГС. Ерекшелік ID номері = 93 Зерттеу әдісінің принципі: Monolisa HCV Ag-Ab ULTRA V2 әрекет ету принципі тазартылған келесі типтегі антигендер енгізілген иммуносорбентті пайдалануға негізделеді: құрылымдық емес учаскеден тұратын екі рекомбинантты ақуыз (NS3 және NS4) және С гепатиті вирусының құрылымдық учаскеден тұратын (капсид) пептид, сонымен қатар С гепатиті вирусының капсидіне моноклональды антиденелер. Сұйық фаза екі конъюгаттан тұрады. Бірінші конъюгат (R6) С гепатиті вирусының капсидіне биотинилденген моноклоналды тышқан антиденелерінен тұрады. Бұл моноклоналды антиденеле иммуносорбенттің модифицирленген капсидті пептидімен реакцияға түспейді. Екінші конъюгат (R7) стрептавидин-пероксидаза кешенімен және пероксидазамен конъюгирленген адамның IgG тышқан антиденелерінің қоспасы болып табылады. талдау процедурасы келесі кезеңдерді қамтиды: 1 конъюгат, сарысудың зерттелетін сынамалары және бақылау үлгілері микропланшеттік лункаларына орналастырылады. ВГС антиденелердің бар болуы кезінде, олар қатты фазада бекітілген антигендермен байланысады. С гепатиті вирусының капсидті антигендерінің бар болуы кезінде, олар иммуносорбенттің үстің жабатын моноклоналды антиденелермен, сонымен қатар С гепатиті капсидтік антигенге биотинирленген моноклоналды антиденелермен байланыстын болады (1 конъюгат). Инкубациядан кейін 37 °С температура кезінде 90 минут ішінде және жуу процедурасы кезінде, микропланшеттік әр лункасына № конъюгат қосылады, бұл адамның IgG және стрептавидин-пероксидаза кешеніне пероксидазамен белгіленген антиденелер болып табылады. IgG бар болуы кезінде адамның IgG антиденелеріне конъюгат қатты фазамен реакция жасап, адамның антиденелерімен байланысады. Стрептавидин-пероксидаза конъюгаты зерттелетін үлгіде ВГС капсидтік антигендерді бар болуы кезінде 1 конъюгаттың биотинилденген моноклоналды антиденелерімен өзара әрекет етеді. Инкубациядан кейін 30 минут ішінде (18 - 30°C) бөлме температурасы кезінде және реакцияны тоқтау, оптикалық 450/620-700 нм. Толқынында спектрофотометрдің көмегімен анықталады. Лункада өлшенетін сіңіру коэффициенті ВГС антиденелердің және/немесе үлгіде С гепатиті вирусына капсидтік антигендердің бар-жоғын анықтауға мүмкіндік береді. Бояу қарқындылығы ВГС антиденелердің және антигендердің санына пропорционалды.	73 000	1 022 000
7	Адам қан сарысуында (плазмасында) В гепатиті вирусының үстіңгі антигенін анықтау үшін диагностикалық иммуноферменттік тест-жүйе. Monolisa HBs Ag Ultra (Монолиза HBs Ag Ultra) 96	Микропланшет (Microplate): 8 лункадан 12 стрип, әрқайсысы анти- HBs моноклоналды антиденелермен жабылған. Monolisa HBs Ag Ultra тесттің принципі. Monolisa HBs Ag Ultra – «сандвич» принципіне негізделген бір сатылы ИФТ, бұнда ВОЗ-бен анықталған және В гепатиті вирусының түрлі штампымен сипатталатын, антигеннің HBs түрлі субтипін байланыстыратын қасиеті бойынша іріктелген моноклоналды және поликлоналды антиденелер пайдаланылады. Monolisa HBs Ag Ultra иммуносорбенті жиналатын планшет болып табылады. сіңуі үшін тышқан моноклоналды антиденелер пайдаланылады. Monolisa HBs Ag Ultra жинақтың құрамындағы конъюгат HBs антигеніне қарсы тышқанның моноклоналдық антиденелер мен ешкінің поликлоналдық антиденелерінің қоспасы болып табылады. Бұл антиденелер пероксидазамен байланысты. Әдісі келесі кезеңдерден тұрады: планшеттің лункаларына бақылау	136 000	1 904 000

тест.	және зерттелетін үлгілер енгізіледі. Үлгілерді енгізу процесі бояудың өзгеруі бойынша көзбен бақылануы мүмкін: бос және толтырылған лункалардың арасында анық түсті айыру бар. 490/620-700 нм. кезінде оптикалық тығыздықты тіркей отырып, автоматты бақылауды жүзеге асыруға болады. Микропланшет лункасына қызыл түске боялған конъюгат ерітіндісін қосу. Конъюгат ерітіндісін қосуды да көзбен бақылауға болады: планшет лункасына конъюгат ерітіндісін қосқаннан кейін лункадағы түс қызыл бола бастайды. 490/620-700 нм. екі толқын ұзындығында оптикалық тығыздықты тіркеу кезінде конъюгатты енгізуді автоматты бақылауын жүзеге асыруға болады. Үлгілерді енгізу дұрыстығы осы кезеңде 490/620-700 нм. екі толқын ұзындығында оптикалық тығыздықты тіркеу кезінде автоматты түрде бақылауға болады. 37 °С кезінде инкубация 1,5 сағат ішінде. Байланыспаған конъюгатты жою жуу процесінде өтеді. Ферментативті реакция үшін субстратты ерітіндіні қосу. Субстратты қосуды көбен немесе автоматты түрде бақылауға болады: бос лунканың түсін субстраттың алқызыл ерітіндісінен айырмашылығы. 490 нм. Оптикалық тығыздықты тіркеу кезінде автоматты түрде бақылауға болады. Инкубация 30 минут ішінде қараңғы бөлмеде (18-30°С) температура кезінде. Лункада байланысқан конъюгаттың бар болуы бояу өзгерісінде көрінеді. Стоп –реагентті қосу. Стоп –реагентін қосуды көзбен бақылауға болады. бастапқыда алқызыл түсі бар субстрат ерітіндісі реакцияның болмаған кезінде түссіз бола бастайды. Оң үлгісі бар лункалар көкшіл түске бояла бастайды, одан кейін сары түске ауысады. 450/620-700 нм кезінде оптикалық тығыздық өлшеу және нәтижесін түсіндіру.		
9	Адам қан сарысуында немесе плазмасында Treponema Pallidum (Бледная Трепонемаға) антиденелерді сапалы анықтау үшін Syphilis Total AB реагенттер жинағы. Микропланшет: T. pallidum (rAg) рекомбинантты антигендермен жабылған 8 лункадан 12 стрип. Нақты идентификациялық номері = 97. «Syphilis Total AB» жинағында «сэндвич» әдісі бойынша талдауды жүргізу үшін үш рекомбинантты антигендер пайдаланылған. Антигендер T. pallidum-спецификалық IgG, IgM и IgA анықтай отырып, аурудың барлық сатысында антиденелерді анықтауға мүмкіндік береді. Микропланшеттік лункалары T. pallidum 15Kd, 17Kd и 47Kd. рекомбинантты антигендер қоспасымен жабылған.сарысу немесе плазма үлгісінен алынған спецификалық антиденелер осы антигендермен байланысады, және лункаға қосылған конъюгатпен (үлгі инкубацияланған лунка), осындай антигендер мен хрен пероксидазасынан тұратын антиденелер. Реакцияға түспеген компоненттерді жуу жолымен жойғаннан кейін, спецификалық антиденелер үлгісінде байланысқан ферменттердің бар болуы қоспаның субстраты/хромген бақылау үлгілерінің түсінің өзгеруі бойынша анықтайды. Оптикалық тығыздығына қатысты лункадағы үлгінің бояу қарқындылығы спецификалық антиденелердің бар-жоғының көрсеткіші болып табылады.Осы жинақты+2-8°С температурасы кезінде сақтау керек.	81 000	1 296 000
13	Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab (Дженскрин Ультра ВИЧ Ag-Ab) диагностикалық иммуоферменттік тест-жүйе. Жыныстықта 480 анықт. Microplate (Микропланшет): 12 strips of 8 wells coated with monoclonal antibodies to p24 HIV-1 (mouse) and purified HIV-1 and HIV-2 antigens Specific ID number - 53 (p24 АИТВ1-ға (тышқан) антиденелердің және тазартылған АИТВ1 және АИТВ2 антигендердің моноклоналды қоспасымен сіндірілген 8 лункадан 12 стрип. Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab – адам сарысуында немесе плазмасында АИТВ-1 және/немесе АИТВ-2 вирустарымен байланысқан АИТВ антигенін және түрлі антиденелерді анықтау үшін «сэндвич» әдісі принципіне негізделген сапалы иммуоферменттік жинақ. Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab қатты фазасы жабылған: p-24 АИТВ-1 антигеніне қарсы моноклоналды антиденелермен; тазартылған антигендермен: gp160 рекомбинантты ақуызбен, толық жасанды имитациясы бар синтетикалық пептидпен (яғни синтезделген жок вируспен) АИТВ-1 және пептид тобының эпитоп О –спецификалық және АИТВ-2 имунодоминантты эпитоптың ақуыз қабықшалары жасалады. Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab конъюгаты пайдалануда мынаған негізделген: АГ	118 000	23 600 000

Мәселет    



		<p>АИТВ-ға биотинилденген поликлоналды антиденелерді (1 конъюгат); Стрептавидин және АИТВ антигендер – пероксидаза конъюгаты (gp41 және gp36 пептидтер, АИТВ-1 және АИТВ-2 қабықшасының имунодоминантты эпитоп гликопротеидтерін жасайды, және сол АИТВ-1 О-спецификалық эпитопын имитациялайтын синтетикалық пептид, бұл қатты фаза үшін пайдаланылады) (2 конъюгат); талдау процедурасы келесі қадамдардан тұрады: 1. Конъюгат І планшет лункасына енгізіледі (p-24 АИТВ-1 АГ-ге биотинирленген поликлоналды антиденелер). 2. Зерттелетін сарысу мен бақылау үлгілері лункаға қазылады. Зерттелетін сарысуда АИТВ антигені болған жағдайда планшетте бар 1 конъюгатта бар сіңдірілген антиденелермен байланысы болады, зерттелетін сарысуда АИТВ-1 және/немесе АИТВ-2 антиденелердің бар болуы кезінде планшетте сіңдірілген О тобының АИТВ-1, АИТВ-1, АИТВ-2 антигендерімен байланысы жүре бастайды. Зерттелетін сарысуда І конъюгат пен антиген/антидененің байланысы түстің өзгеруі арқылы, яғни сары-жасылдан көк түске дейін анықталады. 3. Инкубациядан кейін определяется через изменение цвета, от желто-зеленого 37°C температура кезінде және жуудан кейін 2 конъюгатты қосады; стрептавидин АТ-АГ-АТ биотинирленген комплекстерімен әрекет етеді. Пероксидазамен белгіленген, АИТВ-1 және АИТВ-2 АГ тазартылғандар планшетте сіңдірілген АТ IgG, IgM немесе IgA кезектесе байланысады. 4. Инкубациядан кейін 18-30°C температура кезінде 2 конъюгаттың байланыспаған фракциясы жуу жолымен жойылады. Инкубациядан кейін субстраттың бар болған жағдайда (18-30°C) бөлме температурасы кезінде антиген/антиденелері бар конъюгат комплексінің бар болуы түстің өзгеруіне байланысты анықталады. 5. Реакция стоп-реагентпен тоқтатылады және оптикалық тығыздығы 450/620 - 700 нм. толқын ұзындығында спектрофотометрде өлшенеді. Үлгідегі өлшенетін оптикалық тығыздығы АИТВ АГ немесе АИТВ-1 және/немесе АИТВ-2 антиденелерінің бар –жоғын анықтайды. Жинақты +2-8С температура кезінде сақтау керек.</p>		
18	<p>Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab (Дженскрин Ультра ВИЧ Аг-Ат) диагностикалық иммуоферменттік тест-жүйе. Жыныстықта 96 анықт.</p>	<p>Microplate (Микропланшет): 12 strips of 8 wells coated with monoclonal antibodies to p24 HIV-1 (mouse) and purified HIV-1 and HIV-2 antigens Specific ID number = 53 (p24 АИТВ1-ға (тышқан) антиденелердің және тазартылған АИТВ1 және АИТВ2 антигендердің моноклоналды қоспасымен сіңдірілген 8 лункадан 12 стрип. Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab – адам сарысуында немесе плазмасында АИТВ-1 және/немесе АИТВ-2 вирустарымен байланысқан АИТВ антигенін және түрлі антиденелерді анықтау үшін «сэндвич» әдісі принципіне негізделген сапалы иммуоферменттік жинақ. Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab қатты фазасы жабылған: p-24 АИТВ-1 антигеніне қарсы моноклоналды антиденелермен; тазартылған антигендермен: gp160 рекомбинантты ақуызбен, толық жасанды имитациясы бар синтетикалық пептидпен (яғни синтезделген жоқ вируспен) АИТВ-1 және пептид тобының эпитоп О –спецификалық және АИТВ-2 имунодоминантты эпитоптың ақуыз қабықшалары жасалады. Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab конъюгаты пайдалануда мынаған негізделген: АГ АИТВ-ға биотинилденген поликлоналды антиденелерді (1 конъюгат); Стрептавидин және АИТВ антигендер – пероксидаза конъюгаты (gp41 және gp36 пептидтер, АИТВ-1 және АИТВ-2 қабықшасының имунодоминантты эпитоп гликопротеидтерін жасайды, және сол АИТВ-1 О-спецификалық эпитопын имитациялайтын синтетикалық пептид, бұл қатты фаза үшін пайдаланылады) (2 конъюгат); талдау процедурасы келесі қадамдардан тұрады: 1. Конъюгат І планшет лункасына енгізіледі (p-24 АИТВ-1 АГ-ге биотинирленген поликлоналды антиденелер). 2. Зерттелетін сарысу мен бақылау үлгілері лункаға қазылады. Зерттелетін сарысуда АИТВ антигені болған жағдайда планшетте бар 1 конъюгатта бар сіңдірілген антиденелермен байланысы болады, зерттелетін сарысуда АИТВ-1 және/немесе АИТВ-2</p>	174 000	870 000

mesel 



	<p>антиденелердің бар болуы кезінде планшетте сіңдірілген О тобының АИТВ-1, АИТВ-1, АИТВ-2 антигендерімен байланысы жүре бастайды. Зерттелетін сарысуда 1 конъюгат пен антиген/антидененің байланысы түстің өзгеруі арқылы, яғни сары-жасылдан көк түске дейін анықталады. 3. Инкубациядан кейін определяется через изменение цвета, от желто-зеленого 37°С температура кезінде және жуудан кейін 2 конъюгатты қосады: стрептавидин АТ-АГ-АТ биотинирленген комплекстерімен әрекет етеді. Пероксидазамен белгіленген, АИТВ-1 және АИТВ-2 АГ тазартылғандар планшетте сіңдірілген АТ IgG, IgM немесе IgA кезектесе байланысады. 4. Инкубациядан кейін 18-30°С температура кезінде 2 конъюгаттың байланыспаған фракциясы жуу жолымен жойылады. Инкубациядан кейін субстраттың бар болған жағдайда (18-30°С) бөлме температурасы кезінде антиген/антиденелері бар конъюгат комплексінің бар болуы түстің өзгеруіне байланысты анықталады. 5. Реакция стоп-реагентпен тоқтатылады және оптикалық тығыздығы 450/620 - 700 нм. толқын ұзындығында спектрофотометрде өлшенеді. Үлгідегі өлшенетін оптикалық тығыздығы АИТВ АГ немесе АИТВ-1 және/немесе АИТВ-2 антиденелерінің бар –жоғын анықтайды. Жинақты +2-8С температура кезінде сақтау керек.</p>		
--	---	--	--

4) «VELD» ҒӨФ ЖШС

Дәт №	Атауы	Техникалық ерекшелігі	Бағасы тенге	Сомасы (тенге)
3	(АмплиСенс АИТВ-Монитор-FRT) Гибридизациялық-флуоресцентті детекциясы бар ПТР әдісімен клиникалық материалда АИТВ-1 РНҚ-н сандық анықтау үшін реагенттер жинағы (48 анықт.)	Қан плазмасында АИТВ-1 РНҚ анықтауға және сандық анықтауға арналған, перифериялық қан плазмасынан РНҚ анықтауды қоса алғанда, РНҚ транскрипциясының, ДНҚ-на ПТР-амплификациясын және «нақты уақыт» режимінде ПТР-амплификациясы өнімдерінің детекциясының кері реакциясын өткізу. Нуклеин қышқылдарын анықтауды бастай отырып, ПТР талдаудың барлық кезеңдерінде ішкі бақылауды қолдану мүмкіндігі. Клиникалық материалдан РНҚ-ны анықтауға арналған реагенттер жинағының болуы. Силикагельдегі немесе тұнбадағы сорбцияны қолдану мүмкіндігі. Жинақтың барлық компоненттері пайдалануға дайын және жөндеуді қажет етпейді. Лизис ерітіндінің болуы, жуу, сорбент үшін кем дегенде 3 ерітінді, элюция үшін буфер. ДНҚ-ға РНҚ-ның және ПТР-амплификациясының кері транскрипциясы реакциясын өткізуге арналған реагенттер жинағының болуы. DTT лиофилизирленген, ТМ-Ревертазаның бар болуы. ОТ-ПТР қоспа-1 түтіктерге берілмеуі керек. Ыстық стартты ұйымдастыру үшін TaqF- полимеразының болуы. ДНҚ калибраторлар жинағының болуы. ПКО- кем дегенде 2, ВКО, ОКО анықтау кезеңінің бақылау үлгілерінің жинағының болуы. Дайын ПТР-қоспасы тест-жүйенің жарамдылық мерзіміне тең жарамдылық мерзімі болуы керек. Тесттердің саны 48 кем болмауы тиіс. Қалдықты сақтау мерзімі 10 айдан кем болмауы керек. ВКО талдауы үшін FAM белгісі пайдаланылады, нысаналы мақсат үшін JOE белгісі қолданылады. Реагенттер жинағына сонымен қатар деректер мен нәтижелерді алу үшін AmpliSens Soft Monitor FRT (Microsoft Excel форматында) бағдарламасы бар диск қоса беріледі.	317 221,84	6 661 658 64
14	Адамның қан сарысуында және плазмасында С гепатиті вирусына	Тікелей емес ИФТ, екі сатылы әдіс. Анықтаулар саны 96 (12x8), планшет форматы стриппирленген. Үлгінің көлемі 40 мкл. Бақылау көлемі 40 мкл. Хромогенмен ферментативті реакциясын жүргізу шартының стандартизациясы 37°С	15 670	78 350

антиденелерді сапалы иммуноферменттік анықтауға арналған реагенттер жинағы. «Гепатит ИФТ – анти HCV» 96 анықтаулар.	температура кезінде. Реакцияны жүргізудің аз уақыты 1 сағ. 20 мин. көп емес. Позитивті коэффициенттің есебі қарастырылған. Жинақтың сақталу мерзімі 12 ай. Планшетті жапсыру үшін қабық, «зип-лок» түрдегі планшет үшін пакет, ФСБ-Т, СБР, ТМБ унифицирленген арнайы емес компоненттер, стоп –реагент, тіркеу куәлігінің бар болуы. Тасымалдау мүмкіндігі 10 тәуліктен аспай 25°С- ге дейін температура кезінде болады.Талдауды қол әдісімен қою үшін.		
---	--	--	--

5) «Пента плюс» ЖШС

№	Атауы	Техникалық ерекшелігі	Бағасы теңге	Сомасы (теңге)
10	HBs-антигенін анықтауды бағалау үшін HBs антигені бар HBsAg ішкі зертханалық бақылау. ІЗБ HBs Ag	HBs-антигенін анықтауды бағалау үшін HBs антигені бар HBsAg ішкі зертханалық бақылау. Жинақ HBsAg бар лиофильді құрғатылған сарысудың 24 флаконнан кем емес. Сарысуды қайта қалпына келтіру көлемі 0,5 кем емес. Тасымалдау мүмкіндігі 10 тәуліктен аспай 25°С- температура кезінде болады. Жарамдылық мерзімі 5 жыл. Қайта қалпына келтірілген ІЗБ-HBsAg (2-8)°С кезінде 24 сағат ішінде, (20±2)°С минус 14 тәулікке дейін сақталады. Қайта қалпына келтірілген үлгілерді мұздату/еріту бір рет қана болады. Тіркеу куәлігінің бар болуы.	26 935	52 790
11	Анти-ВГС ішкі зертханалық бақылау. гепатитке антиденелерді анықтау үшін гепатитіне антиденесі бар сарысу. ІЗБ анти ВГС	«ІЗБ анти-ВГС» жинағы зертханаларда анти-ВГС анықтау бойынша зерттеулердің ұқсастығы мен жұмыс жасауын бағалау үшін арналған. Жинақ анти –ВГС бар лиофильді құрғатылған сарысудың 24 флаконнан кем емес. Сарысуды қайта қалпына келтіру көлемі 0,5 кем емес. Тасымалдау мүмкіндігі 10 тәуліктен аспай 25°С- температура кезінде болады. Жарамдылық мерзімі 8 жыл. Қайта қалпына келтірілген ІЗБ (2-8)°С кезінде 14 сағат ішінде, (20±2)°С минус 2 ай ішінде сақталады. Қайта қалпына келтірілген үлгілерді мұздату/еріту бір рет қана болады. Тіркеу куәлігінің бар болуы.	26 935	52 790
13	Клиникалық және эпидемиологиялық зерттеулерде, сонымен қатар қан қызметінде қатты фазалық тасымалдағышта талдауды тікелей емес иммуноферменттік ИФТ әдісімен, адамның қан сарысуында, плазмасында және адам қанынан дайындалған препараттарда, АД АИТВ- 1,2 және АГ р24 бір уақытта анықтау үшін иммуноферменттік тест-жүйе. 480 анықтаулар.	АИТВ-1,2 АГ/АТ(комплект 3), РК-ИМН-5№012707, АИТВ-1,2 антиденелерді және АИТВ-1 р24 антигенін бір уақытта анықтауға арналған иммуноферменттік тест-жүйе, 3 комплект талдауды қол әдісімен қою және автоматты анализатор үшін, - 480 анықт. Анықтау әдісі ИФТ екі сатылы қатты фазаға негізделген, АИТВ-1,2 рекомбинантты антигендердің қоспасын және р24 АИТВ-1 антигеніне қарсы моноклоналды адам антиденелерін, планшеттің үстінгі ұңғымаларына сіңдірілген, р24 АИТВ-1 антигеніне қарсы моноклоналды адам антиденелерінің белгіленген биотині қоспасымен және АИТВ-1,2 (№1 конъюгат) рекомбинантты ақуыздың биотинмен белгіленген және хрен пероксидазасы бар конъюгирленген стрептавидиннің қоспасын қолдана отырып (№2 конъюгат).Талдаудың бірінші сатысында зерттелетін және бақылау үлгілері АИТВ-1, АИТВ-2 рекомбинантты антигендердің қоспасымен және р24 АИТВ-1 антигеніне қарсы моноклоналды адам антиденелерінің, планшеттің үстінгі ұңғымаларына сіңдірілген және №1 конъюгатпен инкубацияланады. Зерттелетін үлгіде АИТВ-1 және/немесе АИТВ-2, және /немесе р24 АИТВ-1 антиденелердің бар болуы кезінде «антидене-антиген-конъюгат» немесе «антиген-антидене-конъюгат» кешені пайда болады. Талдаудың екінші сатысында пайда болған кешенді №2 конъюгаттың көмегімен анықтайды. Байланысқан №2 конъюгатты иммуносорбент ұңғымаларына хромоген ерітіндісін қоса отырып анықтайды. Реакцияны стоп-реагентпен тоқтатады.Спектрофотометрде иммуносорбент ұңғымасында ерітіндіні бояу қарқындылығын өлшейді. Талданатын үлгілерде АИТВ-1 және/немесе АИТВ-2 антиденелер және/немесе р24 АИТВ-1 антигендер жоғары болса,	99 000	19 800 000

Смелов

(Handwritten signatures and initials)

(Handwritten signature)

		<p>соғұрлым ерітінді қарқынды боялады. Шамалы үлгілер санын зерттеу кезінде бақылау үлгілерін қоса алғанда, әрқайсысында 8 талдаудан ИФТ 60 тәуелсіз қоюды жүргізу мүмкін. «АИТВ-1,2-АГ/АТ» (автоматты талдау үшін 3 комплект) реагенттер жинағы, бірінші және екінші типтегі адам иммун тапшылығы вирусына (АИТВ-1 және АИТВ-2) антиденелерді және р24 АИТВ-1 антигенін (бұдан әрі мәтін бойынша – реагенттер жинағы) бір уақытта анықтау үшін иммуноферменттік тест –жүйе. О тобының (АИТВ-1 және АИТВ-2), АИТВ-1 бірінші және екінші типтегі адам иммун тапшылығы вирусына антиденелерді және клиникалық және эпидемиологиялық зерттеулерде, сонымен қатар қан қызметінде қатты фазалық тасымалдағышта талдауды тікелей емес иммуноферменттік ИФТ әдісімен, адамның қан сарысуында, плазмасында және адам қанынан дабындалған препараттарда р24 АИТВ-1 антигенді анықтауға арналған.</p> <p>Талдауды жүргізу үшін көлемі 70 мкл. үлгілерді пайдалану. Спектрофотометрде екі толқынды режимде имунсорбент ұнғымаларда ОП ерітіндісін өлшеу; негізгі сүзгі – 450 нм, референс-сүзгі – 620-дан 700 нм диапазонда. ОП өлшеу бір толқынды ұзындықта жіберіледі – 450 нм. Нөлдік деңгей («бланк») ауа бойынша орнату. Реакцияны тоқтату мен ОП өлшеу арасындағы уақыт 40 мин. аспауы тиіс. Жинақ 2 -ден 8 °С-ге дейін температура кезінде жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Жинақты тасымалдау 2 -ден 8 °С-ге дейін температура кезінде жүргізу керек. Тасымалдау 10 тәулік ішінде 27°С жоғары емес температурада болады. Жинақты мұздатуға болмайды. Жинақтың сақтау мерзімі – 2 жыл.Тест –жүйе талдауды қолмен жасауға жарамды. Жинақта 480анық.ар(96 анық. 5 стрипирленген планшеттер).</p>		
14	<p>С гепатиті вирусына С және М классының иммуноглобулиндерін анықтауға арналған реагенттер жинағы</p> <p>С гепатиті вирусына G және M классының иммуноглобулиндерін анықтауға арналған реагенттер жинағы</p>	<p>С гепатиті вирусына G және M классының иммуноглобулиндерін анықтауға арналған реагенттер жинағы қан донорларын, адамның ағзасын, тіндерін және вирустық гепатиттің дифференциалды диагностикасын тексеру үшін арналған. Тікелей емес ИФТ, екі сатылы әдіс, планшетті бір рет алдын ала жуу. Анықтаулар саны 96 (12x8), планшет форматы стрипирленген. Сарысудың немесе қан плазмасының көлемі 40 мкл. артық емес. Бақылау мен үлгілердің көлемі тең. Хромогенмен ферментативті реакциясын жүргізу шартының стандартизациясы термостатта 37°С кезінде. Реакцияны жүргізудің аз уақыты 1 сағ. 20 мин. артық емес. ИФТ өткізу хаттамасының саны 4-тен кем емес. Позитивті коэффициенттің есебі қарастырылған. Жинақтың сақталу мерзімі 24 айПланшетті жапсыру үшін қабық, «зип-лок» түрдегі планшет үшін пакет, ФСБ-Т, СБР, ТМБ унифицирленген арнайы емес компоненттер, стоп –реагент, тіркеу куәлігінің бар болуы. Тасымалдау мүмкіндігі 10 тәуліктен аспай 25°С- температура кезінде болады. Талдауды қою әдісімен қою үшін.</p>	15 500	77 500
16	<p>АИТВ-1 – антиденелерді анықтауды бағалау үшін ИФТ сапасын ішкі зертханалық бақылау үшін ішкі зертханалық бақылау анти АИТВ -1</p>	<p>Жинақ анти АИТВ-1 бар лиофилизирлі сарысу 18 флаконнан кем емес. Алдын ала араластыру ерітіндісі 3 мл. 6 флаконнан кем емес. ИФТ автомат үшін штрих-коды бар этикеткалардың бар болуы. Тасымалдау мүмкіндігі 10 тәуліктен аспай 25°С- температура кезінде болады. Жарамдылық мерзімі 3 жыл. Қайта қалпына келтірілген ВЛК (2-8)°С кезінде 2 апта ішінде немесе минус (20±2)°С кезінде 2 ай ішінде сақталады. Үлгілерді мұздату/еріту үшін рет қана болады. Тіркеу куәлігінің бар болуы.</p>	26 935	107 740
17	<p>АИТВ-инфекциясы АИТВ ½ АГ, АД диагностикалау үшін реагенттер және бақылау материалдардың жинағы. (96 анық.)</p>	<p>Жинаққа: АИТВ-1,2 антиденелерді және р24 АИТВ-1 антигенді иммуноферменттік анықтау үшін реагенттер жинағы. Жинақ АИТВ-1,2 антиденелерді және р24 АИТВ-1 антигенді бір уақытта анықтауға арналған. «Сэндвич» - ИФТ нұсқасы. Планшет стрипирленген. Бақылау мен үлгілердің көлемі тең. р24 жиықтық антиденелері мен антигенін анықтау. Бар болуы: планшетті жапсыру үшін қабық, «зип-лок» түрдегі планшет үшін пакет, реагенттер үшін ыдыстар, пипеткалар үшін пакет, ФСБ-Т, СБР, унифицирленген</p>	44 200	221 000

АИТВ-1

(Handwritten signatures)

(Handwritten signature)

арнайы емес компоненттер, ТМБ концентраты, стоп – реагент. Анықтау әдісі қатты фазалық иммуноферменттік талдауда АИТВ-1 және АИТВ-2 рекомбинантты антигендермен және р24 АИТВ-1 антигенге моноклоналды антиденелерді қолдана отырып негізделген. Анықтаулар саны: 192 (24x8), бақылауды қосқанда, (әр қоюда 4 ұңғымадан), әр қол қою әдісімен 8 талдаудан 24 тәуелсіз қою немесе ашық түрдегі автоматты ИФТ-талдауларды пайдалана отырып, 192 талдауға 1 қою әдісі. Талданатын үлгінің көлемі: 70 мкл. артық емес. Сезімталдығы: р24 АИТВ-1 антигенін анықтау кезінде жинақтың сезімталдығы - 10 пг/мл. жаман емес. АИТВ-1 антиденелер бойынша сезімталдығы - 100 % кем емес. АИТВ-2 антиденелер бойынша сезімталдығы - 100 % кем емес. Ерекшелігі: АИТВ-1, АИТВ-2 антиденелері және р24 АИТВ-1 антигені бойынша ерекшелігі – 100 % кем емес. Талдаудың ұзақтығы: 95 минуттан артық емес. Термошейкерсіз және термошейкерді пайдаланумен процедураны қою мүмкіндігі бар. Зерттеулерді планшетті алдын ала шаймай жүргізу. Нәтижелерін тіркеу және бағалау: ИФТ нәтижелері спектрофотометрдің көмегімен тіркеледі, оптикалық тығыздығын (ОТ) екі толқынды режимде өлшей отырып: негізі сүзгі 450 нм, референс-сүзгі диапазонда-620-650 нм. Тек сүзгісі бар нәтижелерді тіркеу жүргізіледі 450 нм. Спектрофотометрді нөлдік деңгейге («бланк») шығару ауа бойынша жүзеге асырылады. Зерттеулер нәтижелері есепке алынады: (ОТ орта К-) теріс бақылау үлгісі бар лункаларда ОТ орта маңызы – 0,5 атық емес; К1+ және К2+ оң бақылау үлгісі бар лункаларда ОТ маңызы – 0,8 кем емес. Жинақтың комплектациясы: АИТВ-1, АИТВ-2 иммобилизді рекомбинантты антигендері және р24 АИТВ-1 антигеніне антиденелері бар планшет - 2 дана, АИТВ-1 антиденелері бар №1 оң бақылау үлгісі, инактивирленген (К1+) – 1 флакон, р24 АИТВ-1 рекомбинанты бар №2 оң бақылау үлгісі, инактивирленген (К2+) – 1 флакон, теріс бақылау үлгі, инактивирленген (К-) – 2 флакон, №1 конъюгат (р24 АИТВ-1 биотинилденген антиденелер) - 1 флакон, №2 конъюгат (стрептавидин-пероксидаза және АИТВ-1 және АИТВ-2 рекомбинантты ақуыздар, хрен пероксидазасымен белгіленген) - 1 флакон немесе 2 флакон, алдын ала араластыру ерітіндісі (ААЕ) – 1 флакон 8 мл., №1 конъюгатты араластыру (№1 КА) үшін ерітінді -9 мл. 2 флакон, №2 конъюгатты араластыру (№2 КА) үшін ерітінді 13 мл. 2 флакон, твин қосылған фосфатты-тұзды буферлі ерітіндінің концентраты (ФТБ –Тх25) – 28 мл. 3 флакон, субстратты буферлі ерітінді (СБЕ) – 13 мл. 2 флакон, тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1,5 мл. 1 флакон, стоп-реагент – 21 мл. 1 флакон, реагенттер үшін ыдыс – 4 дана, пипеткалар үшін ұштықтар – 32 дана, планшетті жапсыру үшін қабық – 4 дана, реагенті бар әр флаконның түсті идентификациясы бар. Сақтау және тасымалдау шарты: 2 – 8 °С температура кезінде сақтау. 25 °С–ге дейінгі температурада 10 тәуліктен асырмай тасымалдауға болады. Мұздатуға болмайды. Жарамдылық мерзімі: 12 ай. Тіркеу қуәлігі болуы керек. АИТВ-1 р24-антиген (+) стандартты сарысулар панелі. Түрлі концентрацияда р24 АИТВ-1 антигені бар қан сарысу үлгілерінің жинағы. ГОСТ 51088-2013, ГОСТ 51352-2013 бойынша. Жинақ құрамы: адамның лиофилизирленген қан сарысуы 6 кем емес, АИТВ- жұқтырған адамдардан алынған, нативті р24 антигені бар және АИТВ-2 антиденелер және ВГС, HbsAg антиденелер жоқ. Сарысуды қалпына келтіру көлемі 400 мкл. кем емес. 25°С-ге дейінгі температурада 9 тәуліктен асырмай тасымалдауға болады. Жарамдылық мерзімі 5 жылдан кем емес. Қалпына келтірілген үлгілерді сақтау 2-8°С температурасы кезінде 1 айдан көп емес немесе (18-60°С) минус кезінде 6 айдан кем емес. Қалпына келтірілген үлгілерді мұздатуға/ерітуге бір рет қана болады. Тіркеу

Менесев М.А. М.А. М.А. М.А.

қуәлігінің бар болуы керек.

6) «LabTest Diagnostics» ЖШС

Лот №	Атауы	Техникалық ерекшелігі	Бағасы теңге	Сомасы (теңге)
13	Клиникалық және эпидемиологиялық зерттеулерде, сонымен қатар қан қызметінде қатты фазалық тасымалдағышта талдауды тікелей емес иммуноферменттік ИФТ әдісімен, адамның қан сарысуында, плазмасында және адам қанынан дайындалған препараттарда . АИТВ-ға 1,2 АД және р24 АГ бір уақытта анықтауға арналған иммуноферменттік тест-жүйе. (480 анықт.№)	Анықтау әдісі ИФТ екі сатылы қатты фазаға негізделген, АИТВ-1,2 рекомбинантты антигендердің қоспасын және р24 АИТВ-1 антигеніне қарсы моноклоналды адам антиденелерін, планшеттің үстіңгі ұңғымаларына сіңдірілген, р24 АИТВ-1 антигеніне қарсы моноклоналды адам антиденелерінің белгіленген биотинді қоспасымен және АИТВ-1,2 (№1 конъюгат) рекомбинантты ақуыздың биотинмен белгіленген және хрен пероксидазасы бар конъюгирленген стрептавидиннің қоспасын қолдана отырып (№2 конъюгат).Талдаудың бірінші сатысында зерттелетін және бақылау үлгілері АИТВ-1, АИТВ-2 рекомбинантты антигендердің қоспасымен және р24 АИТВ-1 антигеніне қарсы моноклоналды адам антиденелерінің, планшеттің үстіңгі ұңғымаларына сіңдірілген және №1 конъюгатпен инкубацияланады. Зерттелетін үлгіде АИТВ-1 және/немесе АИТВ-2, және /немесе р24 АИТВ-1 антиденелердің бар болуы кезінде «антидене-антиген-конъюгат» немесе «антиген-антидене-конъюгат» кешені пайда болады.Талдаудың екінші сатысында пайда болған кешенді №2 конъюгаттың көмегімен анықтайды. Байланысқан №2 конъюгатты имунсорбент ұңғымаларына хромоген ерітіндісін қоса отырып анықтайды. Реакцияны стоп-реагентпен тоқтатады. Спектрофотометрде имунсорбент ұңғымасында ерітіндіні бояу қарқындылығын өлшейді. Талданатын үлгілерде АИТВ-1 және/немесе АИТВ-2 антиденелер және/немесе р24 АИТВ-1 антигендер жоғары болса, соғұрлым ерітінді қарқынды боялады. Шамалы үлгілер санын зерттеу кезінде бақылау үлгілерін қоса алғанда, әрқайсысында 8 талдаудан ИФТ 60 тәуелсіз қоюды жүргізу мүмкін.«ДС-ИФТ-АИТВ-АГАТД-СКРИН» (автоматты талдау үшін 3 комплект) реагенттер жинағы, бірінші және екінші типтегі адам имун тапшылығы вирусына (АИТВ-1 және АИТВ-2) антиденелерді және р24 АИТВ-1 антигенін (бұдан әрі мәтін бойынша—реагенттер жинағы) бір уақытта анықтау үшін имунферменттік тест –жүйе. О тобының (АИТВ-1 және АИТВ-2), АИТВ-1 бірінші және екінші типтегі адам имун тапшылығы вирусына антиденелерді және клиникалық және эпидемиологиялық зерттеулерде, сонымен қатар қан қызметінде қатты фазалық тасымалдағышта талдауды тікелей емес иммуноферменттік ИФТ әдісімен, адамның қан сарысуында, плазмасында және адам қанынан дайындалған препараттарда р24 АИТВ-1антигенді анықтауға арналған. Талдауды жүргізу үшін көлемі 70 мкл. үлгілерді пайдалану. Спектрофотометрде екі толқынды режимде имунсорбент ұңғымаларда ОП ерітіндісін өлшеу: негізгі сүзгі – 450 нм, референс-сүзгі – 620-дан 700 нм диапазонда. ОП өлшеу бір толқынды ұзындықта жіберіледі – 450 нм. Нөлдік денгей («бланк») ауа бойынша орнату. Реакцияны тоқтату мен ОП өлшеу арасындағы уақыт 40 мин. аспауы тиіс. Жинақ 2 -ден 8 °С-ге дейін температура кезінде жарамдылық мерзімі ішінде сақтау керек. Жинақты тасымалдау 2 -ден 8 °С-ге дейін температура кезінде жүргізу керек. Тасымалдау 10 тәулік ішінде 27°С жоғары емес температурада болады. Жинақты мұздатуға болмайды. Жинақты сақтау мерзімі – 2 жыл. Тест –жүйе талдауды қолмен жасауға жарамды. Жинақта 480 анықтаулар бар (96 анықтаулардан 5 стрипирленген планшеттер).	69 000	13 800 000

Тендердің қорытындысын жүргізген кезде тендерлік комиссия «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 Қаулысын (бұдан әрі -Қағида), сонымен қатар ҚОӘДСБ «Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМҚК-ның бекітілген Тендерлік құжаттамасымен басшылық етті.

Әлеуетті өнім берушілердің тендерлік өтінімдерін қабылдамау негіздемелері және сәйкес келуі:

- 1) «Локал Фарм» ЖШС - Тендерлік құжаттаманың 3 тарауының 14 тармағының 18) тармақшасының негізінде тендерлік құжаттаманың талаптарына сәйкес келмейді – өнім беруші тиісті фармацевтикалық қызметпен айналысуға және (немесе) медициналық мақсаттағы бұйымдарды өткізуге рұқсатта және (немесе) хабарламада көрсетілген мекенжайға сәйкес фармацевтикалық қызмет объектісін меншік құқығында немесе иелену және пайдалану құқығында иеленуді растайтын және (немесе) медициналық мақсаттағы бұйымдарды іске асыруда мерзімі өткен қойма үй-жайын жалға алу мерзімі (үй-жайды жалға алу мерзімі 31.12.2017ж. дейін, келесі жылға (2018 жылға) ұзартылуымен) құжаттың көшірмесін ұсынды. Қағиданың 81 тармағының 1 тармақшасының негізінде – тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету сомасы 51 030 теңге ұсынылды, ал керегі жалпы сомасы 54 150 теңге. **№1, №2, №12 лоттар** – ұсынылып отырған тауардың техникалық ерекшелігі тендерлік құжаттамада көрсетілген ерекшелікке сәйкес келеді.
- 2) «Диамед» ЖШС - Тендерлік құжаттаманың талабына сәйкес келеді. **№4, №6, №13 лоттар** – ұсынылып отырған тауардың техникалық ерекшелігі тендерлік құжаттамада көрсетілген ерекшелікке сәйкес келеді.
- 3) ТОО «Витена» - Тендерлік құжаттаманың талабына сәйкес келеді. **№5, №7, №13, №18 лоттар** – ұсынылып отырған тауардың техникалық ерекшелігі тендерлік құжаттамада көрсетілген ерекшелікке сәйкес келеді. **№9 лот** бойынша - Қағиданың 81 тармағының 12)тт. негізінде тендерлік құжаттаманың талабына сәйкес келмейді, себебі ұсынылып отырған техникалық ерекшелік тендерлік құжаттаманың талабына сәйкес келмейді. **№9 лотта** «Антигендер T. pallidum-спецификалық IgG, IgM и IgA анықтай отырып, аурудың барлық сатысында антиденелерді анықтауға мүмкіндік береді» деп көрсетілген, ал біз «Биолгі- капиллярлы қанның құрғақ тамшысы ретінде пайдалануға бейімделген Тгеропета pallidum анықтау және жиынтық антиденеледі растау үшін тест -жүйе» көрсеттік.
- 4) «VELD» ҒӨҚ ЖШС - Тендерлік құжаттаманың талабына сәйкес келеді. **№3, №14 лоттар** – ұсынылып отырған тауардың техникалық ерекшелігі тендерлік құжаттамада көрсетілген ерекшелікке сәйкес келеді.
- 5) «Пента плюс» ЖШС- Тендерлік құжаттаманың талабына сәйкес келеді. **№10, №11, №13, №14, №16, №17 лоттар** – ұсынылып отырған тауардың техникалық ерекшелігі тендерлік құжаттамада көрсетілген ерекшелікке сәйкес келеді.
- 6) «LabTest Diagnostics» ЖШС - Тендерлік құжаттаманың талабына сәйкес келеді. **№13 лот** – ұсынылып отырған тауардың техникалық ерекшелігі тендерлік құжаттамада көрсетілген ерекшелікке сәйкес келеді.

Тендерлік комиссияның шешімі:

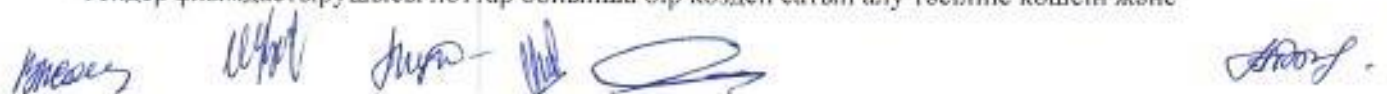
№13, №14 лоттар бойынша – тендерлік комиссия тендерді өткізілді деп таныды.

Тендер ұйымдастырушысы күнтізбелік бес жұмыс күн ішінде тендер қорытындысын жүргізген күннен бастап, әлеуетті өнім берушілерге қол қойылған сатып алу шартын жолдасын: **№13 лот - «LabTest Diagnostics» ЖШС жалпы сомасы 13 800,000**

(он үш миллион сегіз жүз мың) теңге 00 тиын; №14 лот - «Пента плюс» ЖШС жалпы сомасы 77 500, 00 (жетпіс жеті мың бес жүз) теңге 00 тиын.

№1, №2, №12 және №9 лоттар бойынша - тендерлік комиссия Қағиданың 84 тармағының 2), 3) тармақшаларына сәйкес тендер өткізілмеді деп таныды (екеуден аз тендерлік өтінім ұсынылса, егер бірде бір әлеуетті өнім беруші жіберілмесе).

Тендер ұйымдастырушысы лоттар бойынша бір көзден сатып алу тәсіліне көшсін және



тендерге қатысуға өтінімдерде қарастырылған талаптары мен бағасында медициналық техниканы сатып алуға қатысу үшін келесі әлеуетті өнім берушілерге шақыруды жолдасын:

№1, №2, және №12 лоттар - «Локал Фарм» ЖШС жалпы сомасы 5 403 000,00

(бес миллион төрт жүз үш мың) теңге 00 тиын.

№3, №4, №5, №6, №7, №10, №11, №16, №17, №18 лоттар бойынша – тендерлік комиссия Қағиданың 84 тармағының 4) тармақшасына сәйкес тендер өткізілмеді деп таныды (бір әлеуетті өнім беруші жіберілсе).

Тендер ұйымдастырушысы лоттар бойынша бір көзден сатып алу тәсіліне көшсін және тендерге қатысуға өтінімдерде қарастырылған талаптары мен бағасында медициналық техниканы сатып алуға қатысу үшін келесі әлеуетті өнім берушілерге шақыруды жолдасын:

№3 лот - «VELD» ҒӨҚ ЖШС жалпы сомасы 6 661 658,64 (алты миллион алты жүз алпыс бір мың алты жүз елу сегіз) теңге 64 тиын; №4, №6 лоттар – «Диамед» ЖШС жалпы сомасы 1 007 000,00 (бір миллион жеті мың) теңге 00 тиын; №5, №7, №18 лоттар – «Витена» ЖШС жалпы сомасы 3 796 000,00 (үш миллион жеті жүз тоқсан алты) теңге 00 тиын; №10, №11, №16, №17 лоттар – «Пента плюс» ЖШС жалпы сомасы 434 320,00 (төрт жүз отыз төрт мың үш жүз жиырма) теңге 00 тиын.

№8 және №15 лоттар бойынша тендерлік комиссия Қағиданың 84 тармағының 1) тармақшасына сәйкес тендер өткізілмеді деп таныды (тендерлік өтінімдер ұсынылмаса).

Тендердің қорытындылары шығарылған күннен бастап күнтізбелік үш күн ішінде тендер ұйымдастырушысы тендерге қатысқан әлеуетті өнім берушілерді тендердің нәтижесі туралы әлеуетті өнім берушілерге қорытындылары хаттамасының көшірмесі жолымен жазбаша хабарлайды.

Сарапшылар қатыстырылмады.
«ҚАРСЫ ЕМЕС» - 5 (бес) дауыс
«ҚАРСЫ» - 0 дауыс
«ДАУЫС БЕРГЕН ЖОҚ» - 0 дауыс.

Тендерлік комиссияның төрағасы:



Кузембаев М.С.

Тендерлік комиссия төрағасының орынбасары:



Чирков А.Г.

Тендерлік комиссияның мүшелері:



Валиева И.Е.

Хайбуллина Е.Б.



Нурмагамбетова Г.У.

Тендерлік комиссияның хатшысы:



Воронкова Ж.Д.

