

Протокол об итогах к объявлению №2 закуп медицинских изделий и реагентов способом проведения тендера

г. Костанай

«23» февраля 2024 года

Тендерная комиссия в составе:

Шевырева М.В. – и.о. главного врача, председатель тендерной комиссии

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

Койшыманов Т.Т. – специалист биобезопасности, член комиссии

Доцанов К.Ж. - бухгалтер по государственным закупкам, секретарь тендерной комиссии

1. Провела тендер по государственным закупкам медицинских изделий:

Лот №	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. Срок годности реагентов на момент поставки; не менее 9 месяцев. Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках. Наличие регистрации в Республике Казахстан.	набор	70	195 000,00	13 650 000,00
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 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 СЕ. Наличие утвержденной инструкции по применению.	набор	35	157 000,00	5 495 000,00
3	Набор «ВичИФА-НIV-Аг/Ат-СКРИН-О» с чувствительностью 10 пг/мл. для иммуноферментного анализа на 480 определений.	Набор «ВичИФА-НIV-Аг/Ат-СКРИН-О» с чувствительностью 10 пг/мл. для иммуноферментного анализа на 480 определений. Определяет антитела (включая группу о и основные субтипы группы М) и p24 в сыворотке, плазме крови и в препаратах (иммуноглобулин, альбумин, лейкоцитарный интерферон), приготовленных из крови человека. Аналитическая чувствительность набора «ВичИФА-НIV-Аг/Ат-СКРИН-О»: по антигену p24 10 пкг/мл; высокая корреляция с ИХЛА. Короткое	набор	35	170 000,00	5 950 000,00

Шевырева М.В. *Жарасбаев Р.Ж.* *Койшыманов Т.Т.* *Доцанов К.Ж.*

		время инкубаций: 40+20 (1 час) 500–800 об/мин при 37°C. Альтернативные инкубации без шейкирования: 70+20 минут при 37°C. Цветовая индикация внесения образца. Государственная регистрация в РК. Предел обнаружения антигена ВИЧ-1p24 по «WHOInternationalStandardHIV-1 p24 antigen» (NIBSC), ME 0,5 ME/мл, Время инкубации (500-800об/мин) /без шейкера, мин 40+20 / 70+20. Предел обнаружения антигена ВИЧ-1 p24 «HIV-1 AntigenStandard» BioRad, пг/мл 10.				
4	Чашечки для раскапывания образцов	Чашечки для раскапывания образцов, калибровочных и контрольных сывороток. Материал - пластик. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	набор	2	52250,00	104 500,00
5	Probe Conditioning Solution/Раствор для игл кондиционирующий	Раствор для игл кондиционирующий (Probe Conditioning Solution) используется в ходе процедур техобслуживания. После промывки пробозаборная игла пипеттора образцов кондиционируется данным раствором с целью предотвращения неспецифического связывания аналитов в пробозаборной игле. Раствор для игл кондиционирующий (Probe Conditioning Solution) содержит рекальцинированную плазму крови человека. Консерванты: противомикробный препарат и ProClin 300. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	набор	3	199 500,00	598 500,00
6	Игла пипеттора (2 шт.)	Игла забора образца/ реагента (расходный материал). Используется для подачи/забора образцов/реагентов на анализаторе Alinity i. Внутреннее покрытие - тефлон, материал - металл. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	набор	2	229 900,00	459 800,00
7	Trigger Solution (REACH)/Раствор Триггер	Раствор Триггера расходные материалы для иммунохимического анализатора. Предназначен для люминисценции исследуемого образца при проведении исследований. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	набор	9	39 900,00	359 100,00
8	Pre-Trigger Solution (REACH)/Раствор Триггер	Раствор Пре-Триггер расходные материалы для иммунохимического анализатора. Предназначен для люминисценции исследуемого образца при проведении исследований. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	набор	8	88 350,00	706 800,00
9	Concentrated Wash Buffer/Концентрированный промывающий буфер	Концентрированный промывающий буфер расходные материалы для иммунохимического анализатора. Комплексный реагент, предназначенный для деконтаминации анализатора. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	набор	39	92 150,00	3 593 850,00
10	Reaction Vessels/Ячейка реакционная	Ячейка реакционная предназначена для смешивания растворов, сыворотки, проведения фотоэлектрического считывания. Материал - пластик. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	набор	12	103 550,00	1 242 600,00
11	HIV Ag/Ab Combo Calibrator Kit/Калибратор	Калибратор. Используется для калибровки тест системы для выявления ВИЧ-инфекции на иммунохимическом анализаторе при одно-временном качественном определении антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типов 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. Состав набора: 1 флакон (3 мл) содержит очищенный вирусный лизат HIV, подготовленный в TRIS-буферном физиологическом растворе с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Консервант: азид натрия. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	набор	3	91 314,00	273 942,00
12	HIV Ag/Ab Combo Control Kit/ Контрольные материалы	Контрольные материалы предназначены для оценки воспроизводимости теста для выявления ВИЧ-инфекции и выявления систематических аналитических погрешностей в рабочих характеристиках иммунохимического анализатора при одновременном качественном определении антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 и/или 2 (HIV1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. Состав набора: 4 флакона (8 мл). Отрицательный контроль, Положительный контроль 1 и Положительный контроль 2 подготовлены в рекальцинированной плазме крови человека. Положительный контроль 1 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-1. Положительный контроль 2 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-2. Положительный контроль 3 является очищенным вирусным лизатом HIV, подготовленным в TRIS-буферном физиологическом растворе с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Консерванты для отрицательного контроля, положительного контроля 1 и положительного контроля 2: азид натрия и противомикробный препарат. Консервант для положительного контроля 3: азид натрия. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	набор	8	100 700,00	805 600,00
13	HIV Ag/Ab Combo Reagent/реагент	Тест с использованием ВИЧ Ag/At Комбо Реагенты является хемилуминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМИА) для одновременного качественного определения антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 (HIV-1 группы M и O) и/или 2 (HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека на иммунохимическом анализаторе. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	набор	30	1 414 397,0	42 431 910,00

2. Сумма, выделенная для закупа 75 671 602,00 тенге (семьдесят пять миллионов шестьсот семьдесят одна тысяча шестьсот две) тенге 00 тиын.

Handwritten signatures and initials:
 1. A signature that appears to read "G. Davis".
 2. The initials "AM".
 3. Another signature.

3. Следующие заявки на участие в тендере были представлены:

№	Наименование поставщика, адрес	БИН (ИНН)	Время и дата регистрации конверта
1	ТОО «ВИТЕНА», г. Алматы, ул. Исаева, 159	080340019868	12 февраля 2024 г. 12 часов 18 минут
2	ТОО «Nalyk Medical Company», г. Алматы, ул. Гурилева, дом 106А	170340032567	09 февраля 2024 г. 10 часов 05 минут
3	ТОО «СВАРЗ», Усть-Каменогорск, пр.Абая, здание 181/41	120640014471	19 февраля 2024 г. 09 часов 35 минут
4	ИП «Лабдиагностика» г. Астана, ул. Шоссе Коргалжын 4/1, кабинет 6	861124301767	13 февраля 2024 г. 12 часов 31 минута
5	ТОО «Takurga», Усть-Каменогорск, пр. Ауэзова, дом 14/1.	181040017577	19 февраля 2024 г. 13 часов 43 минут
6	ИП «Invitro», г.Костанай, ул.Маяковского 35	900922350027	19 февраля 2024 г. 12 часов 16 минут

4. Предложенные потенциальными поставщиками ценовые предложения.

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

№ лота	Наименование товара	Краткая характеристика	сумма																														
1	Диагностическая иммуноферментная тест-система Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab (Дженскрин Ультра ВИЧ Аг-Ат) на 480 определений в комплекте	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 Аг-Ат) 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	72388																														
		<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 (мышьиными) 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) Concentrated washing solution (20X)</td> <td>1 флакон 235 мл Требует 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-HCV 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 Требует разведения</td> </tr> <tr> <td>R7b</td> <td>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%)</td> <td>2 флакона по 30 мл Требует разведения</td> </tr> <tr> <td>R8</td> <td>Субстратный буферный раствор (Substrate buffer) Substrate buffer (субстратный раствор); Раствор цитрата и ацетата натрия pH 4.0, содержащий перекись водорода H₂O₂ (0,015%) и диметилсульфоксид (ДМСО) (4%)</td> <td>2 флакона по 60 мл Требует 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 (мышьиными) и очищенных ВИЧ1 и ВИЧ2 антигенов	5 планшетов Готовы к использованию	R2	Концентрированный промывочный раствор (20X) (Concentrated washing solution (20X)) Concentrated washing solution (20X) Concentrated washing solution (20X)	1 флакон 235 мл Требует 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-HCV 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 Требует разведения	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 Требует разведения	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 Требует разведения	11 550 000
		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 (мышьиными) и очищенных ВИЧ1 и ВИЧ2 антигенов	5 планшетов Готовы к использованию																													
		R2	Концентрированный промывочный раствор (20X) (Concentrated washing solution (20X)) Concentrated washing solution (20X) Concentrated washing solution (20X)	1 флакон 235 мл Требует 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-HCV 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 Требует разведения																													
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 Требует разведения																															
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 Требует разведения																															

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

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 разведения
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 H, 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 0 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 гликопротеидов 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 0, 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-АГ · 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 ВИЧ и / или ВИЧ2. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ. СРОК ГОДНОСТИ. Набор следует хранить при +2-8С. 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 +2-8С, могут быть использованы до даты, указанной на упаковке. 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 хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 14 суток, при температуре</p>	5 460 000

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

		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 СЕ. Наличие утверждённой инструкции по применению	
--	--	---	--

4.3. ИП «Invitro», г.Костанай, ул.Маяковского 35

№ лота	Наименование товара	Краткая характеристика	сумма
3	Набор «ВичИФА-HIV-Ag/At-СКРИН-О» с чувствительностью 10 пг/мл. для иммуноферментного анализа на 480 определений.	Набор «ВичИФА-HIV-Ag/At-СКРИН-О» с чувствительностью 10 пг/мл. для иммуноферментного анализа на 480 определений. Определяет антитела (включая группу о и основные субтипы группы М) и р24 в сыворотке, плазме крови и в препаратах (иммуноглобулин, альбумин, лейкоцитарный интерферон), приготовленных из крови человека. Аналитическая чувствительность набора «ВичИФА-HIV-Ag/At-СКРИН-О»: по антигену р24 10 пкг/мл; высокая корреляция с ИХЛА. Короткое время инкубаций: 40+20 (1 час) 500–800 об/мин при 37°С. Альтернативные инкубации без шейкирования: 70+20 минут при 37°С. Цветовая индикация внесения образца. Государственная регистрация в РК. Предел обнаружения антигена ВИЧ-1р24 по «WHOInternationalStandardHIV-1 p24 antigen» (NIBSC), ME 0,5 МЕ/мл, Время инкубации (500-800об/мин) /без шейкера, мин 40+20 / 70+20. Предел обнаружения антигена ВИЧ-1 p24 «HIV-1 AntigenStandard» BioRad, пг/мл 10.	5 880 000

4.4. ИП «Лабдиагностика» г. Астана, ул. Шоссе Коргалжын 4/1, кабинет 6

№ лота	Наименование товара	Краткая характеристика	сумма
4	Чашечки для раскапывания образцов	Чашечки для раскапывания образцов, калибровочных и контрольных сывороток. Материал - пластик. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	104 500
5	Probe Conditioning Solution/Раствор для игл кондиционирующий	Раствор для игл кондиционирующий (Probe Conditioning Solution) используется в ходе процедур техобслуживания. После промывки пробозаборная игла пипеттора образцов кондиционируется данным раствором с целью предотвращения неспецифического связывания аналитов в пробозаборной игле. Раствор для игл кондиционирующий (Probe Conditioning Solution) содержит рекальцинированную плазму крови человека. Консерванты: противомикробный препарат и ProClin 300. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	598 500
6	Игла пипеттора (2 шт.)	Игла забора образца/ реагента (расходный материал). Используется для подачи/забора образцов/реагентов на анализаторе Alinity i. Внутреннее покрытие - тефлон, материал - металл. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	459 800,00
7	Trigger Solution (REACH)/Раствор Триггер	Раствор Триггера расходные материалы для иммунохимического анализатора. Предназначен для люминисценции исследуемого образца при проведении исследований. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	359 100
8	Pre-Trigger Solution (REACH)/Раствор Триггер	Раствор Пре-Триггер расходные материалы для иммунохимического анализатора. Предназначен для люминисценции исследуемого образца при проведении исследований. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	706 800
9	Concentrated Wash Buffer/Концентрированный промывающий буфер	Концентрированный промывающий буфер расходные материалы для иммунохимического анализатора. Комплексный реагент, предназначенный для деконтаминации анализатора. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	3 593 8500
10	Reaction Vessels/Ячейка реакционная	Ячейка реакционная предназначена для смешивания растворов, сыворотки, проведения фотоэлектрического считывания. Материал - пластик. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	1 242 600
11	HIV Ag/Ab Combo Calibrator Kit/Калибратор	Калибратор. Используется для калибровки тест системы для выявления ВИЧ-инфекции на иммунохимическом анализаторе при одно-временном качественном определении антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типов 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. Состав набора: 1 флакон (3 мл) содержит очищенный вирусный лизат HIV, подготовленный в TRIS-буферном физиологическом растворе с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Консервант: азид-натрия. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	273 942
12	HIV Ag/Ab Combo Control Kit/Контрольные материалы	Контрольные материалы предназначены для оценки воспроизводимости теста для выявления ВИЧ-инфекции и выявления систематических аналитических погрешностей в рабочих характеристиках иммунохимического анализатора при одновременном качественном определении антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 и/или 2 (HIV1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. Состав набора: 4 флакона (8 мл). Отрицательный контроль, Положительный контроль 1 и Положительный контроль 2 подготовлены в рекальцинированной плазме крови человека. Положительный контроль 1 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-1. Положительный контроль 2 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-2. Положительный контроль 3 является очищенным вирусным лизатом HIV, подготовленным в TRIS-буферном физиологическом растворе с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Консерванты для отрицательного контроля, положительного контроля 1 и положительного контроля 2: азид натрия и противомикробный препарат. Консервант для положительного контроля 3: азид натрия. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	805 600
13	HIV Ag/Ab Combo Reagent/реагент	Тест с использованием ВИЧ Ag/At Комбо Реагенты является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМIA) для одновременного качественного определения антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 (HIV-1 группы М и О) и/или 2 (HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека на иммунохимическом анализаторе. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	42 431 910

Handwritten signatures and initials in blue ink.

4.5. ТОО «Takurga», Усть-Каменогорск, пр. Ауэзова, дом 14/1.

№ лота	Наименование товара	Краткая характеристика	сумма
5	Probe Conditioning Solution/Раствор для игл кондиционирующий	Раствор для игл кондиционирующий (Probe Conditioning Solution) используется в ходе процедур техобслуживания. После промывки пробозаборная игла пипеттора образцов кондиционируется данным раствором с целью предотвращения неспецифического связывания анализов в пробозаборной игле. Раствор для игл кондиционирующий (Probe Conditioning Solution) содержит рекальцинированную плазму крови человека. Консерванты: противомикробный препарат и ProClin 300. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	450 000
8	Pre-Trigger Solution (REACH)/Раствор Триггер	Раствор Пре-Триггер расходные материалы для иммунохимического анализатора. Предназначен для люминисценции исследуемого образца при проведении исследований. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	636 000
9	Concentrated Wash Buffer/Концентрированный промывающий буфер	Концентрированный промывающий буфер расходные материалы для иммунохимического анализатора. Комплексный реагент, предназначенный для деконтаминации анализатора. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	2 925 000
10	Reaction Vessels/Ячейка реакционная	Ячейка реакционная предназначена для смешивания растворов, сыворотки, проведения фотоэлектрического считывания. Материал - пластик. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	1 188 000
12	HIV Ag/Ab Combo Control Kit/ Контрольные материалы	Контрольные материалы предназначены для оценки воспроизводимости теста для выявления ВИЧ-инфекции и выявления систематических аналитических погрешностей в рабочих характеристиках иммунохимического анализатора при одновременном качественном определении антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 и/или 2 (HIV1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. Состав набора: 4 флакона (8 мл). Отрицательный контроль, Положительный контроль 1 и Положительный контроль 2 подготовлены в рекальцинированной плазме крови человека. Положительный контроль 1 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-1. Положительный контроль 2 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-2. Положительный контроль 3 является очищенным вирусным лизатом HIV, подготовленным в TRIS-буферном физиологическом растворе с протеиновым (бычий) стабилизатором. Консерванты для отрицательного контроля, положительного контроля 1 и положительного контроля 2: азид натрия и противомикробный препарат. Консервант для положительного контроля 3: азид натрия. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	560 000
13	HIV Ag/Ab Combo Reagent/реагент	Тест с использованием ВИЧ Аг/Ат Комбо Реагенты является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМА) для одновременного качественного определения антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 (HIV-1 группы М и О) и/или 2 (HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека на иммунохимическом анализаторе. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	25 560 000

4.6 ТОО «СВАРЗ», Усть-Каменогорск, пр.Абая, здание 181/41

№ лота	Наименование товара	Краткая характеристика	сумма
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. Срок годности реагентов на момент поставки; не менее 9 месяцев. Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках. Наличие регистрации в Республике Казахстан.	7 700 000
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 лунки). 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 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 СЕ. Наличие утвержденной инструкции по применению.	3 850 000
3	Набор «ВичИФА-НIV-Аг/Ат-СКРИН-О» с	Набор «ВичИФА-НIV-Аг/Ат-СКРИН-О» с чувствительностью 10 пг/мл. для иммуноферментного анализа на 480 определений. Определяет антитела (включая группу о и основные субтипы группы	3 850 000

Handwritten signatures and initials at the bottom of the page.

чувствительностью 10 пг/мл. для иммуноферментного анализа на 480 определений.	М) и р24 в сыворотке, плазме крови и в препаратах (иммуноглобулин, альбумин, лейкоцитарный интерферон), приготовленных из крови человека. Аналитическая чувствительность набора «ВичИФА-НIV-Аг/Ат-СКРИН-О»: по антигену р24 10 пкг/мл; высокая корреляция с ИХЛА. Короткое время инкубаций: 40+20 (1 час) 500–800 об/мин при 37°С. Альтернативные инкубации без шейкирования: 70+20 минут при 37°С. Цветовая индикация внесения образца. Государственная регистрация в РК. Предел обнаружения антигена ВИЧ-1р24 по «WHOInternationalStandardHIV-1 p24 antigen» (NIBSC), ME 0,5 ME/мл, Время инкубации (500-800об/мин) /без шейкера, мин 40+20 / 70+20. Предел обнаружения антигена ВИЧ-1 р24 «HIV-1 AntigenStandard» BioRad, пг/мл 10.	
---	--	--

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

- ТОО «ВИТЕНА», г. Алматы, ул. Исаева, 159
- ТОО «Halyk Medical Company», г. Алматы, ул. Гурилева, дом 106А
- ИП «Invitro», г.Костанай, ул.Маяковского 35
- ИП «Лабдиагностика» г. Астана, ул. Шоссе Коргалжын 4/1, кабинет 6

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. ИП «Invitro», г.Костанай, ул.Маяковского 35

Анализ тендерной заявки показал, что потенциальный поставщик предоставил полный пакет документов, подтверждающих его соответствие квалификационным требованиям: ИП «Invitro» 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. ИП «Invitro» имеет разрешение второй категории уведомление о начале осуществления деятельности по оптовой реализации медицинских изделий. Медицинские изделия, предлагаемые ИП «Invitro» 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.

5.4. ИП «Лабдиагностика» г. Астана, ул. Шоссе Коргалжын 4/1, кабинет 6

Анализ тендерной заявки показал, что потенциальный поставщик предоставил полный пакет документов, подтверждающих его соответствие квалификационным требованиям: ИП «Лабдиагностика» 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. ИП «Лабдиагностика» имеет разрешение второй категории уведомление о начале осуществления деятельности по оптовой реализации медицинских изделий. Медицинские изделия, предлагаемые ИП «Лабдиагностика» 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.

5.5. ТОО «Takutga», Усть-Каменогорск, пр. Ауэзова, дом 14/1.

Анализ тендерной заявки показал, что потенциальный поставщик предоставил полный пакет документов, подтверждающих его соответствие квалификационным требованиям: ТОО «Takutga» 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 «Takutga» имеет разрешение второй категории уведомление о начале осуществления деятельности по оптовой реализации медицинских изделий. Медицинские изделия, предлагаемые ТОО «Takutga» не соответствуют требованиям пункту 11 Правил, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 и тендерной документации.

Техническая спецификация, предлагаемого товара не 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.

5.6. ТОО «СВАРЗ», Усть-Каменогорск, пр.Абая, здание 181/41

Анализ тендерной заявки показал, что потенциальный поставщик предоставил полный пакет документов, подтверждающих его соответствие квалификационным требованиям: ТОО «СВАРЗ» 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 «СВАРЗ» имеет разрешение второй категории уведомления о начале осуществления деятельности по оптовой реализации медицинских изделий. Медицинские изделия, предлагаемые ТОО «СВАРЗ» не соответствуют требованиям пункту 11 Правил, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 и тендерной документации.

Техническая спецификация, предлагаемого товара не 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»	ИП «Invitro»	ИП «Лабдиагностика»	ТОО «Takurga»	ТОО «СВАРЗ»
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	13 650 000	11550000					7 700 000
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)	5 495 000		5 460 000				3 850 000
3	Набор «ВичИФА-НIV-Аг/Ат-СКРИН-О» с чувствительностью 10 пг/мл. для иммуноферментного анализа на 480 определений.	5 950 000			5 880 000			3 850 000
4	Чашечки для раскапывания образцов	104 500				104 500		
5	Probe Conditioning Solution/Раствор для игл кондиционирующий	598 500				598 500	450 000	
6	Игла пипеттора (2 шт.)	459 800				459 800		
7	Trigger Solution (REACH)/Раствор Триггер	359 100				359 100		
8	Pre-Trigger Solution (REACH)/Раствор Триггер	706 800				706 800	636 000	
9	Concentrated Wash Buffer/Концентрированный промывающий буфер	3 593 850				3 593 850	2 925 000	
10	Reaction Vessels/Ячейка реакционная	1 242 600				1 242 600	1 188 000	
11	HIV Ag/Ab Combo Calibrator Kit/Калибратор	273 942				273 942		
12	HIV Ag/Ab Combo Control Kit/Контрольные материалы	805 600				805 600	560 000	
13	HIV Ag/Ab Combo Reagent/реагент	42 431 910				42 431 910	25 560 000	

На основании раздела 2 главы 2 параграфа 4 пункта 62 подпункта 7) Правил, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом:

- БИН 120640014471 ТОО «СВАРЗ», Усть-Каменогорск, пр.Абая, здание 181/41
- БИН 181040017577 ТОО «Takurga», Усть-Каменогорск, пр. Ауэзова, дом 14/1.

№ лота	Наименование потенциального поставщика	Обоснование отклонения заявки
1	ТОО «СВАРЗ»	В тендерной документации указано: 1. срок годности приготовленного раствора при комнатной температуре не менее 6 часов. 2. Минимальная определяемая концентрация p-24 антигена не хуже 4,2 пг/мл 3. Коэффициент вариации не более 8,5% 4. Специфичность на донорском контингенте не ниже 99,95% В технической спецификации потенциального поставщика указано: 1. срок годности приготовленного раствора при комнатной температуре до 3 часов. 2. Минимальная определяемая концентрация p-24 антигена не выше 10 пг/мл 3. отсутствует 4. отсутствует
2	ТОО «СВАРЗ»	В тендерной документации указано: 1. Длительность анализа не более 85 мин. 2. Стабильность приготовленного рабочего конъюгата не менее 12 часов 3. Коэффициент вариации не более 8% 4. Специфичность на донорском контингенте не ниже 99,9% В технической спецификации потенциального поставщика указано: 1. Минимальная время анализа не более 95 мин 2. Стабильность приготовленного рабочего конъюгата до 3 часов 3. отсутствует

Handwritten signatures and initials.

3	ТОО «СВАРЗ»	4. отсутствует В тендерной документации указано: 1. Короткая время инкубаций не более 60 мин. 2. Предел обнаружения антигена ВИЧ -1 р24 по «WHO InternationalStandartHIV-1 p24 antigen» ME 0.5 ME/мл 3. Альтернативные инкубации без шейкирования В технической спецификации потенциального поставщика указано: 1. Минимальная время анализа не более 95 мин 2. отсутствует 3. отсутствует
5	ТОО «Takurra»	В тендерной документации указано: 1. Раствор для игл кондиционирующий используется в ходе процедур техобслуживания 2. Раствор для игл кондиционирующий содержит рекальцинированную плазму крови человека 3. консерванты противомикробный препарат и ProClin 300 В технической спецификации потенциального поставщика указано: 1. Промывочный буфер в 6 картриджах по 60 мл. 2. отсутствует 3. отсутствует
8	ТОО «Takurra»	В тендерной документации указано: 1. предназначен для люминесценции исследуемого образца В технической спецификации потенциального поставщика указано: 1. предназначен для использования после промывки и инкубации.
9	ТОО «Takurra»	В тендерной документации указано: 1. Комплексный реагент, предназначенный для деконтаминации анализатора В технической спецификации потенциального поставщика указано: 1. Используется для промывки зонтов и трубок в процессе обнаружения.
10	ТОО «Takurra»	В тендерной документации указано: 1. Предназначена для смешивания растворов, сыворотки проведения фотозлектрического считывания В технической спецификации потенциального поставщика указано: 1. Используется для постановки анализа
12	ТОО «Takurra»	В тендерной документации указано: 1. Состав набора 4 флакона (8 мл), Отрицательный контроль, положительный контроль 1 и положительный контроль 2 подготовлены в рекальцинированной плазме крови человека 2. Положительный контроль 1 (инактивированный) реактиви на анти-НIV-1. 3. Положительный контроль 2 (инактивированный) реактиви на анти-НIV-2. 4. Положительный контроль 3 является очищенным вирусным лизатом НIV, подготовленным в TRIS-буферном физиологическом растворе с протеиновым стабилизатором В технической спецификации потенциального поставщика указано: 1. Состоит из четырех пробирок по 2 (1*2) мл каждый. Контроль предназначен для использования в качестве объективного контроля качества 2. отсутствует 3. отсутствует 4. отсутствует
13	ТОО «Takurra»	В тендерной документации указано: 1. Тест с использованием ВИЧ ag/ag Комбо реагенты является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМIA) для одновременного качественного определения антигена НIV р 24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 (НIV-1 М и О) и 2 (НIV-2) в сыворотке или плазме крови. В технической спецификации потенциального поставщика указано: 1. Набор для выявления антител к ВИЧ-1/2 и антигена р24 ВИЧ (НIV Ag/Ab COMBO) В сыворотке или плазме крови человека.

На основании раздела 2 главы 2 параграфа 1 пункта 66 Правил, утвержденных Приказом Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 тендерная комиссия решила признать победителем тендера по закупу медицинских изделий и реагентов:

- Лот №1 – БИН 080340019868 ТОО «ВИТЕНА», г. Алматы, ул. Исаева, 159.
- Лот №2 – БИН 170340032567 ТОО «Halyk Medical Company», г. Алматы, ул. Гурилева, дом 106А.
- Лот №3 – БИН 900922350027 ИП «Invitro», г.Костанай, ул.Маяковского 35.
- Лот № 4,5,6,7,8,9,10,11,12,13 - БИН 861124301767 ИП «Лабдиагностика» г. Астана, ул. Шоссе Коргалжын 4/1, кабинет 6.

- 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 подписанные договора: БИН 080340019868 ТОО «ВИТЕНА», БИН 170340032567 ТОО «Halyk Medical Company», БИН 900922350027 ИП «Invitro», БИН 861124301767 ИП «Лабдиагностика».
- 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 (Шевырева М.В., Жарасбаев Р.Ж., Койшыманов Т.Т.);
Против – 0 голосов

Председатель тендерной комиссии

Заместитель председателя тендерной комиссии

Член комиссии

Секретарь тендерной комиссии



Шевырева М.В.
Жарасбаев Р.Ж.
Койшыманов Т.Т.
Дошанов К.Ж.

