

Протокол № 3

об итогах тендера по закупке изделий медицинского назначения КГКП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» Управления здравоохранения акимата Костанайской области.

г. Костанай

15 марта 2019 г.

Тендерная комиссия в следующем составе:

Кузембаев М.С. – и.о. главного врача, председатель тендерной комиссии;

Чижков А.Г. – и.о. заместителя главного врача по лечебной работе, заместитель председателя тендерной комиссии;

Валиева И. Е. – и.о. главного бухгалтера, член тендерной комиссии;

Хайбуллина Е. Б. – и.о. заведующий диагностической лабораторией, член тендерной комиссии;

Нурмагамбетова Г. У. – юрисконсульт, член тендерной комиссии;

Воронкова Ж. Д. – бухгалтер, секретарь тендерной комиссии.

Заказчиком изменения и дополнения в тендерную документацию не вносились.

Наименование, цена за единицу и сумма закупаемых изделий медицинского назначения по лотам:

№ лота	Наименование	Цена за ед.	Сумма, тенге
1	Тест-система для автоматического подсчета CD4 антигенных маркеров Т-лимфоцитов на портативном цитометре. 100 картриджей в индивидуальных упаковках.	720 000	5 040 000
2	Контрольный набор картриджей для измерения нормального и низкого уровня CD4 на портативном цитометре	63 000	63 000
3	Набор реагентов для количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции с гибридизационно-флуоресцентной детекцией(48 опр)	485 000	10 185 000
4	Тест-система иммуноферментная для выявления антител к вирусу гепатита С 96 опр	15 000	570 000
5	Набор реагентов для выявления антител и антигена вируса гепатита С в сыворотке или плазме крови человека, для иммуноферментного анализа в микропланшетном формате на 96 определений	74 000	1 036 000
6	Набор реагентов для иммуноферментного определения поверхностного антигена HBsAg вируса гепатита В	15 000	570 000
7	Набор реагентов для выявления HBs антиген в сыворотке или плазме крови человека, для иммуноферментного анализа в микропланшетном формате на 96 определений	137 000	1 918 000
8	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к Treponema pallidum ручным методом.96 опр	17 500	525 000
9	Тест-система для выявления и подтверждения суммарных антител к Treponema Pallidum 96 опр	81 500	1 304 000
10	Внутрилабораторный контроль HBsAg, содержащий HBs-антиген для оценки воспроизводимости выявления HBs-антигена.ВЛК HBs Ag	28 440	56 880
11	Внутрилабораторный контроль анти-ВГС. Сыворотка, содержащая антитела к гепатиту С, для оценки воспроизводимости выявления антител к гепатиту С.ВЛК анти ВГС	28 440	56 880
12	иммунохроматографический экспресс-тест для одновременного определения антигена р24 ВИЧ и антител к ВИЧ-1 и 2 типов (ВИЧ-1, ВИЧ-2) в сыворотке, плазме и цельной крови человека с принадлежностями. (100 тест-полосок)	156 000	312 000
13	тест-система иммуноферментная для одновременного выявления АТ к ВИЧ1,2 и АГ р24 в сыворотке, плазме крови человека и препаратах, приготовленных из крови человека, методом непрямого иммуноферментного анализа (ИФА) на твердофазном носителе в клинических и эпидемиологических исследованиях, а также службой крови 480 определений	121 300	24 260 000
14	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С	16 141	80 705
15	Тест-система иммуноферментная предназначена для качественного обнаружения антител к вирусу гепатита С.	176 780	707 120
16	Внутрилабораторный контроль анти-ВИЧ-1 для внутрилабораторного контроля качества ИФА для оценки воспроизводимости выявления антител к ВИЧ-1	28 440	113 760
17	Комплект реагентов и контрольных материалов для диагностики ВИЧ-инфекций ВИЧ ½ АГ, АТ 96 определений	46 175	230 875
18	Тест-система in vitro диагностическая для выявления антител к ВИЧ-1 и ВИЧ 2 и антигена ВИЧ-1(р24) в сыворотке или плазме крови человека в микропланшетном формате (5 микропланшет на 96 тестов, стрипованный по 8 лунок).	175 000	875 000

Александр

(Handwritten signatures)

(Handwritten signature)

Общая сумма, выделенная для закупа 47 904 220,00тенге.

Тендерную заявку на участие в тендере представили следующие потенциальные поставщики:

- 1) ТОО «Локал Фарм», г. Астана, проспект Сарыарка, 31/2, ВП-32, 11 этаж
- 2) ТОО «Диамед» г. Алматы, ул. Кармысова, 96
- 3) ТОО «Витена» ,г. Алматы, улица Исаева, дом 159;
- 4) ТОО НПФ «VELD», г. Алматы, проспект Сейфуллина, дом 410;
- 5) ТОО «Пента плюс» г. Костанай, ул. Темирбаева, 14-10
- 6) ТОО «LabTest Diagnostics», г. Алматы, ул. Земнухова 19а

Наименование, краткое описание, цена за единицу и сумма в соответствии с тендерной документацией:

1) ТОО «Локал Фарм»

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Цена тенге	Сумма (тенге)
1	Alere Pima CD4 (Cartridge Kit 100x) – картриджи Alere Pima CD4(100 шт/уп)	Картриджи AlerePimaCD4– автоматические иммунологические тесты, предназначенные к использованию с флуоресцентным анализатором AlerePimaTM, для быстрого количественного измерения invitro CD3+/CD4+ Т-клеток (Т-хелперов) в капиллярной или венозной цельной крови. Принцип теста Картриджи оснащены устройством для забора 25 µL образца и содержит сухие реагенты, необходимые для выполнения теста. Для снижения рисков контаминации анализатора и других образцов, картриджи AlerePimaCD4и образцы никогда не контактирует с какими-либо частями анализатораAlerePimaTM. После вставки картриджа в анализатор сначала образец перистальтическими движениями транспортируется внутри картриджа в инкубационный отсек, где взаимодействует со специфическими антителами, меченными двумя флуоресцентными красителями, испускающими свет различных длин волн (краситель 1 и краситель 2). Упаковка картриджейAlerePimaCD4содержат: • 100 картриджей в индивидуальных алюминиевых упаковках из фольги • 1 инструкцию-иллюстрацию забора образца в картридж AlerePima	720 000	5 040 000
2	Alere Pima CD4 Test Bead standard – контрольные картриджи с флуоресцентным и микрогранулами для измерения нормального и низкого уровня CD4	AlerePimaCD4 TestBeadstandard– внешний контрольный материал для ежедневного контроля качества (QC), контроля настроек и функциональности устройства, а также анализа данных флуоресцентного анализатора AlerePimaTM. Стандарт состоит из двух готовых к использованию картриджей, PimaBead [Normal] и PimaBead [Low] с определенным количеством флуоресцентных частиц. Ежедневный контроль качества следует выполнять перед исследованием образцов пациентов или после любого перемещения флуоресцентного анализатора AlerePimaTM . Каждое тестирование занимает примерно 7 минут. Для диагностики invitro. Является составной частью закрытой системы флуоресцентного анализатора AlerePimaTM. Принцип теста Pima Bead Standard представляют собой сухой стандартный материал, подлежащий повторному использованию. Стандарт сохраняет свои свойства в течение срока, указанного на пакете, при условии сохранности упаковки. Сухой контрольный материал запечатан в каждом картридже Pima Bead Standard. Добавления жидкого реагента или образца не требуется. Содержание: 2 картриджа контроля качества в индивидуальной упаковке. Руководство пользователя Pima™ Bead Standard	63 000	63 000
12	Экспресс-тест для одновременного выявления антигена ВИЧ1 р24 и антител к ВИЧ-1, ВИЧ-2	Назначение теста: Для одновременного выявления антигена ВИЧ1 р24 и антител к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и ВИЧ-1 группы О в сыворотке, плазме , и цельной капиллярной и венозной крови человека Принцип метода: Иммунохроматографический, с использованием конъюгатов с коллоидным селеном	150 000	300 000

<p>ВИЧ-1 группы O в сыворотке, плазме и цельной крови человека (AlereTM HIV Combo (100 тестов))</p>	<p>Определяемый показатель: Одновременно и отдельно на одной тест-полоске: полоса антигена - антиген ВИЧ1 p24, полоса антител - антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и ВИЧ-1 группы O</p> <p>Формат набора</p> <p>- Тест-полоски, в защитной алюминиевой фольге, объединенные в тест-карты по 10 полосок, для возможности одновременной постановки до 10 анализов</p> <p>- Возможность отделения индивидуальных тест-полосок от тест-карты для постановки индивидуального анализа</p> <p>Количество тестов в наборе – не менее 100</p> <p>Проведение исследования (при использовании плазмы или сыворотки) в один этап без применения буфера или других реактивов</p> <p>Наличие – одностадийный экспресс-тест</p> <p>Время проведения теста, не более: 20 минут</p> <p>Возможность считывания результата, не менее: 30 минут</p> <p>Объем образца, не более: 50 мкл</p> <p>Аналитическая чувствительность, не менее: 2 МЕ/мл p24 Ag</p> <p>Чувствительность, не менее 100%. Специфичность, не менее По антигену - 99,76% По антителам – 99,96%</p> <p>Внутренний контроль правильности проведения процедуры анализа для каждого теста</p> <p>В наличии для каждого теста</p>		
---	--	--	--

2) ТОО «Диамед»

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Цена тенге	Сумма (тенге)
4	Тест-система иммуоферментная для выявления антител к вирусу гепатита С, 96 определений	<p>ВГС-ДСМ(1 комплект). РК-ИМН-5№012704. Тест-система иммуоферментная для выявления антител к вирусу гепатита С. Комплект 1 предназначен для ручной постановки анализа на 96 определений, включая контрольные образцы. Метод определения основан на непрямом двухстадийном твердофазном ИФА. На 1-й стадии ИФА анализируемые и контрольные образцы инкубируют в лунках, содержащих рекомбинантные антигены (core, NS3, NS4, NS5) ВГС, характерные для генотипов 1,2 и 3. При наличии в анализируемых образцах специфических антител к ВГС происходит их связывание с антигенами на твердой фазе с образованием иммунных комплексов «антиген-антитело». На 2-й стадии ИФА, после инкубации и удаления несвязанных компонентов анализируемых образцов, в лунки добавляют раствор конъюгата (смесь моноклональных антител мыши к иммуноглобулинам класса G человека, конъюгированных с пероксидазой хрена, и моноклональных антител к иммуноглобулинам класса M человека, конъюгированных с пероксидазой хрена), который выявляет комплексы «антиген-антитело». После инкубации и удаления раствора несвязанного конъюгата, связанный конъюгат выявляют, добавляя в лунки раствор хромогена. Реакцию останавливают «Стоп-реагентом». На спектрофотометре измеряют интенсивность окрашивания раствора в лунках «Иммунсорбента». Чем выше содержание антител к ВГС в анализируемых образцах, тем интенсивнее окрашен раствор. Комплект 1 предназначен для ручной постановки анализа на 96 определений, включая контрольные образцы. При исследовании небольшого количества анализируемых образцов возможно проведение отдельных независимых постановок ИФА с использованием необходимого количества стрипов «Иммунсорбента». Рекомендуется использовать для скрининга (первичной лабораторной диагностики) ВГС. Для анализа использовать анализируемые образцы как свежеприготовленные, так и хранившиеся не более семи суток при температуре от 2 до 8°C или не более шести месяцев при температуре минус 20°C. Объем анализируемого образца для ИФА должен быть не менее 40 мкл. Перед проведением анализа все компоненты набора реагентов необходимо выдержать не менее 30 мин. При температуре от 17 до 27°C. Перед использованием содержимое каждого</p>	13 000	494 000

		<p>флакона(пробирки) с компонентом, входящего в состав набора реагентов, перемешать. Измерить ОП раствора в лунках на спектрофотометре или анализаторе автоматическом в двухволновом режиме: основной фильтр- 450нм, референс-фильтр – в диапазоне от 620 до 700нм. Допускается измерение ОП при одной длине волны – 450 нм. Нулевой уровень («бланк») установить по воздуху. Время между остановкой реакции и измерением ОП должно быть не более 40мин. Набор реагентов хранить при температуре от 2 до 8 °С в течение 5 суток не влияет на характеристики набора реагентов. Транспортирование наборов реагентов производить при температуре от 2 до 8°С. Допускается транспортирование при температуре не выше 27 °С в течение 10 суток, при температуре не выше 35 °С в течении 5 суток. Замораживание наборов реагентов не допускается. Срок хранения набора реагентов «ВГС-ДСМ»- 24 месяца.</p>		
6	<p>Набор реагентов для иммуноферментного определения поверхностного антигена HBsAg вируса гепатита В, 96 определений</p>	<p>Инвитролоджик HBsAg (1 комплект). РК-ИМН-5№016411. Набор реагентов для иммуноферментного определения поверхностного антигена HBsAg вируса гепатита В. Комплект 1 предназначен на 96 определений. Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном «сэндвич»-анализе с применением антител к HBsAg, конъюгата моноклональных и поликлональных антител к HBsAg с биотином(конъюгат№1) и конъюгата стрептавидина с пероксидазой хрена(конъюгат№2). На первой стадии ИФА сыворотку, плазму крови, препараты крови(далее по тексту- анализируемые образцы) и контрольные образцы инкубируют с антителами к HBsAg, сорбированными на поверхности лунок «Иммуносорбента», и конъюгатом №1. При наличии в анализируемом образце HBsAg происходит образование комплекса «антитело-антиген-конъюгат». После инкубации анализируемого образца и конъюгата №1 в лунки«Иммуносорбента» добавляют конъюгат №2, который выявляет комплекс«антитело-антиген-конъюгат». После удаления несвязавшихся компонентов анализируемого образца, конъюгата№1 и конъюгата №2, связавшийся конъюгат№2 выявляют, добавляя в лунки«Иммуносорбента» раствор хромогена. Реакцию останавливают «стоп-реагентом» Интенсивность окрашивания раствора в лунках«Иммуносорбента» измеряют с использованием спектрофотометра вертикального сканирования. Содержание HBsAg в анализируемом образце пропорционально интенсивности окраски раствора. Объем анализируемого образца для ИФА должен быть не менее 100мкл. Перед проведением анализа все компоненты набора реагентов необходимо выдержать не менее 30мин при температуре от 17 до 27 °С. Перед использованием содержимое флаконов(пробирок) с компонентами, входящими в состав набора реагентов, перемешать. Измерить ОП раствора в лунках «Иммуносорбента» на спектрофотометре или анализаторе автоматическом в двухволновом режиме:основной фильтр-450нм, референс-фильтр в диапазоне от620до 700нм. Допускается измерение ОП при одной длине волны-450нм. Нулевой уровень(«бланк») установить по воздуху. Время между остановкой реакции и измерением ОП должно быть не более 40мин. Набор реагентов хранить при температуре от 2 до 8 °С в течение срока годности. Воздействие температуры не выше 27 °С в течение 10 суток не влияет на характеристики набора реагентов. Транспортирование наборов реагентов производить при температуре от 2 до 8°С. Допускается транспортирование при температуре не выше 27 °С в течение 10 суток. Замораживание наборов реагентов не допускается. Срок годности набора- 18 месяцев со дня выпуска.</p>	13 500	513 000
13	<p>Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления АТ к вирусу ВИЧ-1,2</p>	<p>ВИЧ-1,2 АГ/АТ(комплект3). РК-ИМН-5№012707. Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусу иммунодефицита человека первого и второго типов и антигена р24 ВИЧ-1. Комплект 3 для ручной постановки анализа и автоматического анализатора- на 480 опр. Метод определения основан на двухстадийном твердофазном ИФА с</p>	110 000	22 000 000

(Handwritten signatures and marks)

<p>и АГ р24 ВИЧ-1 в сыворотке, плазме крови человека и препаратах, приготовленных из крови человека, методом непрямого иммуноферментного анализа(ИФА) на твердофазном носителе в клинических и эпидемиологических исследованиях, а также службой крови 480 определений</p>	<p>применением смеси рекомбинантных антигенов ВИЧ-1,2 и моноклональных человеческих антител против антигена р24 ВИЧ-1, сорбированной на поверхности лунок планшета, смеси меченых биотином моноклональных человеческих антител против антигена р24 ВИЧ-1 и меченых биотином рекомбинантных белков ВИЧ-1,2(конъюгат№1) и стрептавидина, конъюгированного с пероксидазой хрена(конъюгат№2). На первой стадии анализа исследуемые и контрольные образцы инкубируют со смесью рекомбинантных антигенов ВИЧ-1, ВИЧ-2 и моноклональных человеческих антител против антигена р24 ВИЧ-1, сорбированной на поверхности лунок планшета, и конъюгатом№1. При наличии в исследуемом образце антител к ВИЧ-1, и/или ВИЧ-2, и/или антигена р24ВИЧ-1 происходит образование комплексов «антитело-антиген-конъюгат» или «антиген -антитело - конъюгат». На второй стадии анализа образовавшиеся комплексы выявляют с помощью конъюгата№2. Связавшийся конъюгат №2 выявляют, добавляя в лунки иммуносорбента раствор хромогена. Реакцию останавливают стоп-реагентом. На спектрофотометре измеряют интенсивность окрашивания раствора в лунках иммуносорбента. Чем выше содержание антител к ВИЧ-1, и/или ВИЧ-2, и/или антигена р24ВИЧ-1 в образце, тем интенсивнее окрашен раствор. При исследовании небольшого количества образцов возможно проведение 60 независимых постановок ИФА по 8 анализов в каждой, включая контрольные образцы. Набор реагентов «ВИЧ-1,2-АГ/АТ»(комплект3 для автоматического анализатора), тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусу иммунодефицита человека первого и второго типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2) и антигена р24 ВИЧ-1(далее по тексту- набор реагентов), предназначен для выявления антител к вирусу иммунодефицита человека первого и второго типов, ВИЧ-1 группы О и антигена р24ВИЧ-1 в сыворотке, плазме крови человека и препаратах. Приготовленных из крови человека, методом непрямого иммуноферментного анализа(ИФА) на твердофазном носителе в клинических и эпидемиологических исследованиях, а также службой крови. Для проведения анализа использовать образцы объемом 70 мкл. Измерить величину ОП растворов в лунках иммуносорбента на спектрофотометре в двухволновом режиме: основной фильтр- 450нм, референс-фильтр- в диапазоне от 620 до 700нм. Допускается измерение ОП при одной длине волны - 450нм. Нулевой уровень(«бланк») установить по воздуху. Время между остановкой реакции и измерением ОП должно быть не более 40мин. Набор хранить при температуре от 2 до 8 °С в течение срока годности. Транспортирование наборов производить при температуре от 2 до 8°С. Допускается транспортирование при температуре не выше 27 °С в течение 10 суток.. Замораживание наборов не допускается. Срок хранения набора- 2 года. Тест система подходит для ручной постановки анализа. В наборе 480 определений(5 стрипированных планшетов)</p>		
--	--	--	--

3) ТОО «Витена»

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Цена тенге	Сумма (тенге)
5	Набор реагентов для одновременного выявления анти-ВГС антител и антигена вируса гепатита С в сыворотке или плазме крови человека	<p>Микропланшет: 12 стрипов по 8 лунок, в которых фиксированы моноклональные антитела к капсидному антигену ВГС, очищенные рекомбинантные антигены вируса гепатита С (NS3, NS4) и капсидный пептид ВГС. Специфический ID номер – 93</p> <p>Принцип метода исследования</p> <p>Принцип действия Monolisa HCV Ag-Ab ULTRA V2 основывается на использовании иммуносорбента с нанесенными на него очищенными антигенами следующих типов: два рекомбинантных белка из неструктурного участка (NS3 и NS4) и пептид из структурного участка (капсида) вируса гепатита С, а также моноклональные антитела к капсиду вируса</p>	73 000	1 022 000

Handwritten signatures and marks

Handwritten mark

<p>методом иммуоферментного анализа Monolisa HCV Ag-Ab ULTRA V2 на 96 определений</p>	<p>гепатита С. Жидкая фаза состоит из двух конъюгатов. Первый конъюгат (R6) состоит из биотинилированных моноклональных мышинных антител к капсиду вируса гепатита С. Эти моноклональные антитела не вступают в реакцию с модифицированным капсидным пептидом иммуносорбента. Второй конъюгат (R7) представляет собой смесь мышинных антител к человеческому IgG, конъюгированных с пероксидазой и комплексом стрептавидин-пероксидаза. Процедура анализа включает следующие этапы: Конъюгат 1, исследуемые пробы и контрольные образцы сыворотки помещаются в лунки микропланшета. При наличии антител к ВГС они связываются с фиксированными на твердой фазе антигенами. При наличии капсидных антигенов вируса гепатита С они будут связываться с моноклональными антителами, покрывающими поверхность иммуносорбента, а также с биотинилированными моноклональными антителами к капсидному антигену гепатита С (конъюгат 1). После инкубации при температуре 37 °С в течение 90 минут и процедуры промывки, в каждую лунку микропланшета добавляется конъюгат 2, который включает в себя меченые пероксидазой антитела к человеческому IgG и стрептавидин-пероксидазный комплекс. При наличии IgG, конъюгат антител к человеческому IgG, прореагировав с твердой фазой, связывается с человеческими антителами. Конъюгат стрептавидин/пероксидазы взаимодействует с биотинилированными моноклональными антителами конъюгата 1 при наличии капсидных антигенов ВГС в исследуемом образце. После инкубации при температуре 37°С в течение 30 минут несвязанный конъюгат удаляется промыванием, а комплекс антиген-антитело выявляется в результате ферментной реакции после добавления субстрата. После инкубации в течение 30 минут при комнатной температуре (18 - 30°С) и остановки реакции, оптическая плотность определяется при помощи спектрофотометра на волне 450/620-700 нм. Коэффициент поглощения, измеряемый в лунке, позволяет выявить наличие или отсутствие антител к ВГС и/или капсидных антигенов вируса гепатита С в образце. Интенсивность окрашивания пропорциональна количеству антител к ВГС или антигенов</p>		
<p>7</p> <p>Диагностическая иммуоферментная тест-система для определения поверхностного антигена вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови человека Monolisa HBs Ag Ultra (Монолиза HBs Ag Ultra) на 96 тестов</p>	<p>Микропланшет (Microplate): 12 стрипов по 8 лунок, каждая из которых покрыта моноклональными антителами анти- HBs</p> <p>Принцип теста Monolisa HBs Ag Ultra</p> <p>Monolisa HBs Ag Ultra – это одноэтапный ИФА, основанный на принципе «сэндвича», в котором используют моноклональные и поликлональные антитела, подобранные по их способности связывать различные субтипы HBs антигена, которые определены ВОЗ и характеризуют большинство различных штаммов вируса гепатита В. Иммуносорбент Monolisa HBs Ag Ultra представляет собой разборный планшет, для сорбции используются мышинные моноклональные антитела.</p> <p>Конъюгат в составе набора Monolisa HBs Ag Ultra представляет собой смесь мышинных моноклональных антител и козьих поликлональных антител против HBs антигена. Эти антитела связаны с пероксидазой.</p> <p>Методика состоит из следующих этапов: Внесение контрольных и исследуемых образцов в лунки планшета. Процесс внесения образцов может контролироваться визуально по изменению окраски: существует явное цветовое различие между пустыми и заполненными лунками. Можно осуществлять автоматический контроль, регистрируя оптическую плотность при 490/620-700 нм.</p> <p>Добавление раствора конъюгата, окрашенного в красный цвет, в лунки микропланшета. Добавление раствора конъюгата также может быть проконтролировано визуально: после добавления раствора конъюгата в лунки планшета цвет содержимого лунки становится красным. Можно осуществлять автоматический контроль внесения конъюгата при регистрации оптической плотности на 2-х длинах волн 490/620-700 нм. Правильность</p>	<p>136 000</p>	<p>1 904 000</p>

Handwritten signatures and marks at the bottom of the page.

Handwritten mark at the bottom right of the page.

		<p>внесения образцов также может контролироваться на этом этапе автоматически при регистрации оптической плотности на 2-х длинах волн 490/620-700 нм. Инкубация при 37 °С в течение 1,5 часов. Удаление не связавшегося конъюгата в процессе отмывки. Добавление субстратного раствора для ферментативной реакции. Добавление субстрата можно контролировать визуально или автоматически; явное отличие цвета пустых лунок от лунок с розовым раствором субстрата. Автоматический контроль может осуществляться при регистрации оптической плотности на 490 нм. Инкубация в течение 30 минут в темноте при комнатной температуре (18-30°С). Наличие в лунке связанного конъюгата отражается в изменении окраски.</p> <p>Добавление стоп-реагента. Добавление стоп-реагента можно контролировать визуально. Раствор субстрата, который имеет изначально розовый цвет, становится бесцветным при отсутствии реакции. Лунки с положительными образцами окрашиваются в голубой цвет, который переходит в желтый. Измерение оптической плотности при 450/620-700 нм и интерпретация результатов.</p>		
9	<p>Набор реагентов Syphilis Total AB для качественного определения антител к Treponema Pallidum (Бледная Трепонема) в человеческой сыворотке или плазме на 96 определений</p>	<p>Микропланшет: 12 стрипов по 8 лунок, покрытых рекомбинантными антигенами T. pallidum (rAg). Конкретный идентификационный номер = 97.</p> <p>В наборе «Syphilis Total AB» использованы три рекомбинантных антигена для проведения анализа по методу «сэндвич». Антигены выявляют T. pallidum-специфичные IgG, IgM и IgA, позволяя обнаружить антитела на всех стадиях заболевания. Лунки (микропланшета) покрыты смесью рекомбинантных антигенов T. pallidum 15Kd, 17Kd и 47Kd. Специфические антитела из образцов сыворотки или плазмы связываются с этими антигенами, и с добавленным в лунку (в которой был инкубирован образец) конъюгатом, состоящим из таких же антигенов и пероксидазы хрена. После удаления не вступивших в реакцию компонентов посредством промывки, присутствие связанных ферментов, указывающее на наличие в образце специфических антител, определяют по изменению цвета субстрата/хромогенной смеси. Интенсивность окрашивания содержимого лунки относительно оптической плотности контрольных образцов является показателем наличия или отсутствия специфических антител. Данный набор следует хранить при температуре +2-8°С.</p>	81 000	1 296 000
13	<p>Диагностическая иммуоферментная тест-система Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab (Дженскрин Ультра ВИЧ Ag-Ab) на 480 определений в комплекте</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 (12 стрипов по 8 лунок, сорбированный смесью моноклональных антител к р24 ВИЧ1 (мышинными) и очищенных ВИЧ1 и ВИЧ2 антигенов.</p> <p>Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab – качественный иммуоферментный 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 р-24 ВИЧ-1 антигена; очищенными антигенами: gp160 рекомбинантным белком, синтетическим пептидом полностью искусственной имитацией (т.е. синтезированный 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: Биотинилированных поликлональных антител к АГ ВИЧ (конъюгат 1); Стрептавидин и ВИЧ антигены – пероксидазные конъюгаты (gp41 и gp36 пептиды, воспроизводящие иммунодоминантные эпитопы гликопротеинов оболочки ВИЧ-1 и ВИЧ-2, и того же самого синтетического пептида, имитирующего О-специфичный эпитоп ВИЧ-1, который используется для твердой фазы) (конъюгат 2); Процедура анализа включает следующие шаги: 1. Конъюгат 1 (биотинилированные</p>	118 000	23 600 000

Итого

Handwritten signatures and marks at the bottom of the page.

		<p>полноклональные антитела к р-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-АТ. Меченные пероксидазой, очищенные ВИЧ-1 и ВИЧ-2 АГ связываются по очереди с АТ IgG, IgM или IgA, сорбированными на планшете. 4. После инкубации при 18-30 °С несвязанные фракции конъюгата 2 удаляются путем промывки. После инкубации в присутствии субстрата при комнатной температуре (18-30С) наличие комплекса конъюгата с антиген/антителами определяется по изменению цвета. 5. Реакция останавливается стоп-реагентом и оптическая плотность измеряется на спектрофотометре при длине волны 450/620 - 700 нм. Оптическая плотность, измеряемая в образце, определяет наличие или отсутствие АГ ВИЧ или антител к ВИЧ1 и / или ВИЧ2. Набор следует хранить при +2-8С.</p>		
18	<p>Диагностическая иммуноферментная тест-система Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab (Дженскрин Ультра ВИЧ Аг-Ат) на 96 определений в комплекте</p>	<p>Microwplate (Микропланшеты): 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 (12 стрипов по 8 лунок, сорбированный смесью моноклональных антител к р24 ВИЧ1 (мышинными) и очищенных ВИЧ1 и ВИЧ2 антигенов. 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 р-24 ВИЧ-1 антигена; очищенными антигенами: gp160 рекомбинантным белком, синтетическим пептидом полностью искусственной имитацией (т.е. синтезированный 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: Биотинилированных 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 р-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-АТ. Меченные пероксидазой, очищенные ВИЧ-1 и ВИЧ-2 АГ связываются</p>	174 000	870 000

Handwritten signature

Handwritten signature

Handwritten signature

Handwritten signature

	по очереди с АТ IgG, IgM или IgA, сорбированными на планшете. 4. После инкубации при 18-30 °С несвязанные фракции конъюгата 2 удаляются путем промывки. После инкубации в присутствии субстрата при комнатной температуре (18-30С) 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 АТ ВИЧ или антител к ВИЧ1 и/или ВИЧ2. Набор следует хранить при +2-8С.		
--	--	--	--

4) ТОО НПФ «VELD»

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Цена тенге	Сумма (тенге)
3	Набор реагентов для количественного определения РНК ВИЧ1 в клиническом материале методом ПЦР с гибридационно-флуоресцентной детекцией «АмплиСенс ВИЧ-Монитор- FRT» 48 тестов	Набор для выявления и количественного определения РНК ВИЧ-1 в плазме крови, включая выделения РНК из плазмы периферической крови, проведение реакции обратной транскрипции РНК, ПЦР амплификации к ДНК и детекцию продуктов ПЦР амплификации в режиме «реального времени». Возможность использования внутреннего контроля на всех этапах ПЦР анализа, начиная с выделения нуклеиновых кислот. Наличие комплектов реагентов для выделения РНК из клинического материала. Возможность использования сорбции на силикагеле или прешипитата. Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. Наличие лизирующего раствора, не менее 3-х растворов для отмывки, сорбента, буфера для элюции. Наличие комплекта реагентов для проведения реакции обратной транскрипции РНК и ПЦР – амплификации к ДНК. Наличие ДТТ лиофилизированного, ТМ-ревертазы, ОТ-ПЦР-смесь-1 не должна быть раскопана по пробиркам. Наличие TagF-полимеразы для организации горячего старта. Наличие комплекта ДНК-КАЛИБРАТОРОВ. Наличие комплектов контрольных образцов этапа выделения – ПК0 не менее 2-х, ВКО, ОКО. Готовы ПЦР смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест системы. Количество тестов – 48. Остаточный срок годности не менее 10 месяцев. Для анализа ВКО используется метка FAM, для целевой мишени метка JOE. К набору реагентов также прилагается диск, содержащий программу AmpliSens Soft Monitor FRT(в формате Microsoft Excel) для обработки данных и получения результатов.	317 221,84	6 661 658,64
14	Набор реагентов для качественного иммуоферментного определения антител к вирусу Гепатита С в сыворотке и плазме крови человека «ГепатитИФА-анти-НСV» на 96 опр.	Непрямой ИФА, метод двухстадийный. Количество определений 96(12*8). Формат планшета стриппированный. Объем пробы- 40мкл, Объем контролей тоже 40 мкл. Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном при температуре +37°С. Минимальное время проведения реакции не более 1420мин. Предусмотрен расчет коэффициента позитивности. Срок годности набора 12 месяцев. Наличие пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа «зип-лок», унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, СБР, ТМБ, стоп реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25°С не более 10 суток. Для ручной постановки анализа.	15 670	78 350

5) ТОО «Пента плюс»

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Цена тенге	Сумма (тенге)
10	Внутрилабораторный контроль HbsAg, содержащий Hbs-антиген для оценки воспроизводимости	Внутрилабораторный контроль HbsAg, содержащий Hbs-антиген для оценки воспроизводимости выявления Hbs-антигена. Комплект набора не менее 24 флаконов лиофильно высушенной сыворотки, содержащей HbsAg. Объем восстановления сыворотки не менее 0,5 мл. Допускается транспортировка при t до 25 градусов не более 10 суток. Срок	26 935	52 790

measus

[Handwritten signatures and marks]

[Handwritten signature]

	выявления HBs-антигена. ВЛК HbsAg.	годности: 5 лет. Восстановленный ВЛК-HbsAg хранится при t 2-8°C в течение 24 ч при t- 20±2°C tj 14 суток. Допускается однократное замораживание/оттаивание восстановленных образцов. Наличие регистрационного удостоверения.		
11	Внутрилабораторный контроль анти ВГС. Сыворотка, содержащая антитела к гепатиту С, для оценки воспроизводимости выявления антител к гепатиту С. ВЛК анти ВГС.	Набор «ВЛК анти-ВГС» предназначен для оценки сходимости и воспроизводимости результатов исследований по выявлению анти ВГС в лабораториях. Комплект набора не менее 24 флаконов лиофильно высушенной сыворотки, содержащий анти ВГС. Объем восстановления сыворотки не менее 0,5 мл. Возможность транспортирования при температуре до 25°C не более 10 суток. Срок годности 8 лет. Восстановленный ВЛК хранится при температуре (2-8)°C в течении 14 суток или при -20±2 в течении 2х месяцев. Допускается однократное замораживание/оттаивание восстановленных образцов. Наличие регистрационного удостоверения.	26 935	52 790
13	Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления АТ к ВИЧ1,2 и АГ р24 в сыворотке, плазме крови человека, методом непрямого иммуноферментного анализа (ИФА) на твердофазном носителе в клинических и эпидемиологических исследованиях, а также службой крови 480 определений	Метод выявления основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением рекомбинантных антигенов ВИЧ-1,2 и моноклональных антител к антигену р24 ВИЧ-1. При наличии в исследуемых образцах антител к ВИЧ-1 или ВИЧ-2 они связываются с рекомбинантными белками, иммобилизованными на поверхности лунок планшета (конъюгат №1 биотинилированные антитела первая инкубация), к образовавшемуся комплексу во время второй инкубации присоединяется конъюгат рекомбинантных белков ВИЧ с пероксидазой хрена(конъюгат №2). При наличии в исследуемом образце антигена р24 ВИЧ-1, он в ходе первой инкубации связывается с моноклональными антителами к р24, иммобилизованными на поверхности лунок планшета, и одновременно с биотинилированными поликлональными антителами к р24, присутствующими в растворе. В ходе второй инкубации к образовавшемуся комплексу присоединяется конъюгат стрептавидина с пероксидазой. Во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся комплексы антиген-антитело. При наличии в исследуемом образце антител к ВИЧ1 и/или ВИЧ2 и/или антигена р24ВИЧ1 происходит образование комплексов «антитело-антиген-конъюгат» или «антиген-антитело-конъюгат». Реакцию останавливают стоп-реагентом. Интенсивность окраски прямо пропорциональна концентрации антител к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ-1 в анализируемых образцах. После измерения оптической плотности (ОП) раствора в лунках на основании рассчитанного значения ОПкрит анализируемые образцы оцениваются как положительные или отрицательные. Набор предназначен для одновременного выявления антигена р24 ВИЧ-1 и антител к ВИЧ-1 и ВИЧ-2, ВИЧ-1 группы О в сыворотке, плазме крови человека и препаратов приготовленных из крови человека. Рекомендуются для первичной лабораторной диагностики ВИЧ инфекции и обследования доноров крови, органов, тканей человека. Для проведения анализа использовать образцы объемом 70 мкл. Результаты ИФА регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя оптическую плотность (ОП) в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620-650 нм. Допускается регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Нулевой уровень («бланк») установить по воздуху. Транспортирование набора – при температуре (2-8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 сут. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя – при температуре (2-8) °С. Замораживание не допускается. Срок хранения набора – 12 месяцев. Чувствительность по антителам к ВИЧ-1 – 100%. Чувствительность по антителам к ВИЧ-2 – 100%. Минимально определяемая концентрация антигена р24-чувствительность по антигену р24 ВИЧ-1 не более 10 пг/мл. Диагностическая специфичность 100%:- специфичность по антителам к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и антигену р24 ВИЧ-1 - 100%. Тест система подходит для ручной постановки анализа. Набор	99 000	19 800 000

Handwritten signature

Handwritten signature

Handwritten signature

Handwritten signature

Handwritten signature

		рассчитан на проведение 480 анализов, 5 планшетов по 96 лунок (1 набор включает 2,5 комплекта «КомбиБест ВИЧ-1,2 АГ/АТ» (комплект 1) по 192 теста). При поставке товаров предусмотрено наличие не менее 2-х серий.		
14	Набор для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С предназначен для обследования доноров крови, органов, тканей человека и дифференциальной диагностики вирусных гепатитов. Непрямой ИФА, метод двухстадийный, с однократной предварительной промывкой планшета. Количество определений 96 (12x8), формат планшета стрипированный. Объем сыворотки или плазмы крови не более 40 мкл. Объемное равенство контролей и образцов. Стандартизация условий проведения ферментативной реакции с хромогеном в термостате при 37°C. Минимальное время проведения реакции не более 1ч 20 мин. Количество протоколов проведения ИФА не менее 4. Предусмотрен расчет коэффициента позитивности. Срок годности набора 24 мес. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа "зип-лок", унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, СБР, ТМБ, стоп-реагента, регистрационного удостоверения. Возможность транспортирования при температуре до 25°C не более 10 сут. Для ручной постановки анализа.	15 500	77 500
16	Внутрилабораторный контроль анти-ВИЧ-1 для внутрилабораторного контроля качества ИФА для оценки воспроизводимости выявления антител к ВИЧ-1	Комплект набора не менее 18 флаконов лиофилизированной сыворотки, содержащей анти-ВИЧ-1. Раствора для предварительного разведения не менее 6 флаконов по 3 мл. Наличие этикеток со штрих-кодами для ИФА автомата. Возможность транспортирования при температуре до 25°C не более 10 сут. Срок годности 3 года. Восстановленный ВЛК хранится при темп. 2-8°C в течение 2-х недель или в течение 2 мес. при минус (20±2)°C. Допускается трёхкратное замораживание/оттаивание образцов. Наличие регистрационного удостоверения.	26 935	107 740
17	Комплект реагентов и контрольных материалов для диагностики ВИЧ инфекций ВИЧ 1/2 АГ, АТ (96 опр)	Комплект включает: Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ-1. Набор предназначен для одновременного выявления антигена р24 ВИЧ-1 и антител к ВИЧ-1,2. «Сэндвич»-вариант ИФА. Планшет стрипированный. Объемное равенство контролей и образцов. Выявление суммарных антител и антигена р24. Наличие: пленки для заклеивания планшета, пакета для планшета типа «зип-лок», ванночек для реагентов, наконечников для пипеток, унифицированных неспецифических компонентов ФСБ-Т, СБР, концентрата ТМБ, стоп-реагента. Метод выявления основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением рекомбинантных антигенов ВИЧ-1 и ВИЧ-2 и моноклональных антител к антигену р24 ВИЧ-1. Количество определений: 192 (24x8), включая контроли, (по 4 лунки в каждой постановке), возможны 24 независимых постановок по 8 анализов в каждой в ручном режиме или 1 постановка 192 анализов с использованием автоматических ИФА-анализаторов открытого типа. Объем анализируемого образца: не более 70 мкл; Чувствительность: Чувствительность набора при определении антигена р24 ВИЧ-1 – не хуже 10 пг/мл. Чувствительность по антителам к ВИЧ-1 – не менее 100 %. Чувствительность по антителам к ВИЧ-2 – не менее 100 %. Специфичность: Специфичность по антителам к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и антигену р24 ВИЧ-1 – не менее 100 %. Длительность анализа: не более 95 минут. Возможна процедура постановки без использования термошейкера и с использованием термошейкера. Проведение исследования без предварительной промывки планшета. Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, измеряя оптическую плотность (ОП) в двухволновом режиме: основной фильтр- 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620-650 нм. Допускается регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху. Результаты исследований	44 200	221 000



	<p>учитываются:– среднее значение ОП в лунках с отрицательным контрольным образцом (ОПер К-) не более 0,25; значение ОП в лунках с положительными контрольными образцами К1+ и К2+ не менее 0,8. Комплектация набора: Планшет с иммобилизованными рекомбинантными антигенами ВИЧ-1, ВИЧ-2 и антителами к антигену р24 ВИЧ-1 - 2 шт, положительный контрольный образец № 1, содержащий антитела к ВИЧ-1, инактивированный (К1+) - 1 фл., положительный контрольный образец № 2, содержащий рекомбинантный р24 ВИЧ-1, инактивированный (К2+) - 1 фл., отрицательный контрольный образец, инактивированный (К-) - 2 фл., конъюгат №1 (биотинилированные антитела к р24 ВИЧ-1) - 1 фл., конъюгат №2 (стрептавидин-пероксидаза и рекомбинантные белки ВИЧ-1 и ВИЧ-2, меченные пероксидазой хрена) - 1 фл. или 2 фл., раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 фл. 8 мл, раствор для разведения конъюгата №1 (РК №1) - 2 фл. по 9 мл, раствор для разведения конъюгата № 2 (РК №2) - 2 фл. по 13 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) - 3 фл. по 28 мл, субстратный буферный раствор (СБР) - 2 фл. по 13 мл, тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат - 1 фл. 1,5 мл, стоп-реагент - 1 фл. 21 мл, ванночка для реагентов - 4шт, наконечники для пипетки - 32 шт., пленка для заклеивания планшета - 4 шт. каждый флакон с реагентами имеет цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Замораживание не допускается. Срок годности: 12 месяцев. Наличие регистрационного удостоверения. ВИЧ-1 р24-антиген (+) стандартная панель сывороток. Набор образцов сывороток крови, содержащих антиген р24 ВИЧ-1 в различных концентрациях. По ГОСТ 51088-2013, ГОСТ 51352-2013. Состав набора: не менее 6 лиофилизированных сывороток крови человека, полученных от ВИЧ-инфицированных людей, содержащих нативный р24 антиген и не содержащих антител к ВИЧ-2, антител к ВГС, HBsAg. Объем восстановления сыворотки не менее 400 мкл. Возможность транспортирования при температуре до 25°С не более 9 сут. Срок годности не менее 5 лет. Хранение восстановленных образцов не более 1 мес. при темп. 2-8°С или не более 6 мес. при минус (18-60°С). Допускается однократное замораживание /оттаивание восстановленных образцов. Наличие регистрационного удостоверения.</p>	
--	--	--

6) ООО «LabTest Diagnostics»

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Цена тенге	Сумма (тенге)
13	Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления АТ к ВИЧ 1,2 и АГ р24 в сыворотке, плазме крови человека и препаратах, приготовленных из крови человека, методом непрямого иммуноферментного анализа (ИФА) на твердофазном носителе в клинических и эпидемиологических исследованиях, также службой	Метод определения основан на двухстадийном твердофазном ИФА с применением смеси рекомбинантных антигенов ВИЧ-1,2 и моноклональных человеческих антител против антигена р24 ВИЧ-1, сорбированной на поверхности лунок планшета, смеси меченых биотином моноклональных человеческих антител против антигена р24 ВИЧ-1 и меченых биотином рекомбинантных белков ВИЧ-1,2 (конъюгат №1) и стрептавидина, конъюгированного с пероксидазой хрена (конъюгат №2). На первой стадии анализа исследуемые и контрольные образцы инкубируют со смесью рекомбинантных антигенов ВИЧ-1, ВИЧ-2 и моноклональных человеческих антител против антигена р24 ВИЧ-1, сорбированной на поверхности лунок планшета, и конъюгатом №1. При наличии в исследуемом образце антител к ВИЧ-1, и ВИЧ-2, и антигена р24 ВИЧ-1 происходит образование комплексов «антитело-антиген-конъюгат» и «антиген-антитело-конъюгат». На второй стадии анализа образовавшиеся комплексы выявляют с помощью конъюгата №2. Связавшийся конъюгат №2 выявляют, добавляя в лунки иммуносорбента раствор	69 000	13 800 000

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten mark]

<p>крови 480тестов</p>	<p>хромогена. Реакцию останавливают стоп-реагентом. На спектрофотометре измеряют интенсивность окрашивания раствора в лунках иммуносорбента. Чем выше содержание антител к ВИЧ-1, и ВИЧ-2, и антигена р24 ВИЧ-1 в образце, тем интенсивнее окрашен раствор. При исследовании небольшого количества образцов возможно проведение 60 независимых постановок ИФА по 8 анализов в каждой, включая контрольные образцы. Набор реагентов "ДС-ИФА-ВИЧ-АГАТ-СКРИН", тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусу иммунодефицита человека первого и второго типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2) и антигена р24 ВИЧ-1 (далее по тексту - набор реагентов), предназначен для выявления антител к вирусу иммунодефицита человека первого и второго типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), ВИЧ-1 группы О и антигена р24 ВИЧ-1 в сыворотке, плазме крови человека и препаратах, приготовленных из крови человека, методом непрямого иммуноферментного анализа (ИФА) на твердофазном носителе в клинических и эпидемиологических исследованиях, а также службой крови. Для проведения анализа использовать образцы объемом 70 мкл. Измерить величину ОП растворов в лунках иммуносорбента на спектрофотометре в двухволновом режиме: основной фильтр - 450 нм, референс-фильтр - в диапазоне от 620 до 680 нм. Допускается измерение ОП при одной длине волны - 450 нм. Нулевой уровень («бланк») установить по воздуху. Время между остановкой реакции и измерением ОП - 4 мин. Набор хранить при температуре от 2 °С до 8 °С в течение срока годности. Транспортирование наборов производить при температуре от 2 °С до 8 °С. Допускается транспортирование при температуре 9-25 °С в течение 10 суток. Замораживание наборов не допускается. Срок хранения набора 2 года. Тест-система подходит для ручной постановки анализа!! В наборе 480 определений (5 стрипированных планшетов по 96 опр)</p>	
------------------------	---	--

При подведении итогов тендера тендерная комиссия руководствовалась постановлением Правительства Республики Казахстан от 8 ноября 2017 года № 719 «О внесении изменений постановления Правительства РК от 30 октября 2009 года №1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования...» (далее - Правила), а также утвержденной Тендерной документацией КГКП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗАКО.

Соответствия и основания отклонения тендерных заявок потенциальных поставщиков:

1) ТОО «Локал Фарм» - не соответствует требованиям тендерной документации на основании подпункта 18) пункта 14 в главы 3 Тендерной документации - так как поставщик предоставил копию документа, подтверждающего владение на праве собственности или праве владения и пользования объектом фармацевтической деятельности, в соответствии с адресом, указанным в разрешении и (или) уведомлении на занятие соответствующей фармацевтической деятельностью и (или) реализацию изделий медицинского назначения с истекшим сроком аренды складского помещения (срок действия аренды до 31.12.2017 года, с продленным на последующий год (на 2018 год). На основании подпункта 1) пункта 81 Правил - предоставил гарантийное обеспечение тендерной заявки на общую сумму 51 030 тенге, а надо на общую сумму 54 150 тенге. Лоты №1, №2, №12 - техническая спецификация предлагаемого товара соответствует спецификации, указанной в тендерной документации.

2) ТОО «Диамед» - соответствует требованиям тендерной документации. Лоты №4, №6, №13 - техническая спецификация предлагаемого товара соответствует спецификации, указанной в тендерной документации.

3) ТОО «Витена» - соответствует требованиям тендерной документации. Лоты №5, №7, №13, №18 - техническая спецификация предлагаемого товара соответствует спецификации, указанной в тендерной документации. По лоту №9 - не соответствует требованиям тендерной документации на основании пп.12) пункта 81 Правил, так как предоставленная техническая спецификация не соответствует требованиям тендерной документации. В лоте № 9 указано «Антигены выявляют Т.

(Подписи и печати)

pallidum-специфичные IgG, IgM и IgA, позволяя обнаружить антитела на всех стадиях заболевания», тогда как мы указали «Тест-система для выявления и подтверждения суммарных антител к Tрепонема Pallidum, адаптированные к использованию в качестве биообразца - сухой капли капиллярной крови».

4) ТОО НПФ «VELD» - соответствует требованиям тендерной документации. Лоты №3, №14 - техническая спецификация предлагаемого товара соответствует спецификации, указанной в тендерной документации.

5) ТОО «Пента плюс» - соответствует требованиям тендерной документации. Лоты №10, №11, №13, №14, №16, №17 - техническая спецификация предлагаемого товара соответствует спецификации, указанной в тендерной документации.

6) ТОО «LabTest Diagnostics» - соответствует требованиям тендерной документации. Лот №13 - техническая спецификация предлагаемого товара соответствует спецификации, указанной в тендерной документации.

Решение тендерной комиссии:

По лоту №13, №14 - Тендерная комиссия признает тендер состоявшимся. Организатору тендера в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направить потенциальным поставщикам подписанный договор закупа: Лот №13 – ТОО «LabTest Diagnostics» на общую сумму 13800000,00(тринадцать миллионов восемьсот тысяч)тенге 00тинын; Лот №14 - ТОО «Пента плюс» на общую сумму 77500,00(семьдесят семь тысяч пятьсот)тенге 00тинын

По лотам №1, №2, №12 и №9 - Тендерная комиссия признает тендер несостоявшимся, согласно подпунктов 2), 3) пункта 84 Правил (представления менее двух тендерных заявок, если не допущен ни один потенциальный поставщик).

Организатору тендера перейти к закупу способом из одного источника по лотам и направить приглашения на участие в закупе медицинской техники, на условиях и по ценам, предусмотренным заявками на участие в тендере следующим потенциальным поставщикам: Лот №1, №2 и №12 - ТОО «Локал Фарм» на общую сумму 5403000,00(пять миллионов четыреста три тысячи)тенге 00тинын.

По лотам №3, №4, №5, №6, №7, №10, №11, №16, №17, №18 - Тендерная комиссия признает тендер несостоявшимся, согласно подпункта 4) пункта 84 Правил (допущен один потенциальный поставщик).

Организатору тендера перейти к закупу способом из одного источника по лотам и направить приглашения на участие в закупе медицинской техники, на условиях и по ценам, предусмотренным заявками на участие в тендере следующим потенциальным поставщикам: Лот №3 - ТОО НПФ «VELD» на общую сумму 6 661 658,64(шесть миллионов шестьсот шестьдесят одна тысяча шестьсот пятьдесят восемь) тенге 64 тинын; Лоты №4, №6 - ТОО «Диамед» на общую сумму 1007000,00(один миллион семь тысяч) тенге 00 тинын; Лоты №5, №7, №18 - ТОО «Витена» на общую сумму 3796000,00(три миллиона семьсот девяносто шесть тысяч) тенге 00 тинын; Лоты №10, №11, №16, №17 - ТОО «Пента плюс» на общую сумму 434320,00(четыре тысячи триста двадцать) тенге 00 тинын

По лотам №8 и №15 Тендерная комиссия признает тендер несостоявшимся, согласно подпункта 1) пункта 84 Правил (отсутствия представленных тендерных заявок);

Организатору тендера в течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера письменно уведомить всех принявших участие в тендере потенциальных поставщиков о результатах тендера путем копии протокола итогов потенциальным поставщикам.

Эксперты не привлекались.

«ЗА» – 5 (пять) голосов.

«ПРОТИВ» - 0 голосов;

«ВОЗДЕРЖАЛСЯ» - 0 голосов.

Председатель тендерной комиссии:

Заместитель председателя тендерной комиссии:

Члены тендерной комиссии:

Секретарь тендерной комиссии:



Кузембаев М.С.

Чижков А.Г.

Валиева И.Е.

Хайбуллина Е.Б.

Нурмагамбетова Г.У.

Воронкова Ж. Д.