

Протокол №8

о проведении закупа изделий медицинского назначения
способом из одного источника.

г. Костанай

27 марта 2019 г.

Комиссия в следующем составе:

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

Чижков А.Г.-заместитель главного врача по лечебной работе, заместитель председателя комиссии;

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

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

Нурмагамбетова Г. У. – юрисконсульт, член комиссии;

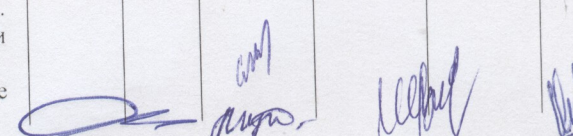
Воронкова Ж. Д. – бухгалтер, секретарь тендерной комиссии.

Постановила:

В связи с несостоявшимся тендером по запуску изделий медицинского назначения от 28 февраля 2019 г. (Протокол №3) и согласно пп.2 п. 84 параграфа 4 Постановления Правительства РК №719 от 08.11.2017 года «О внесении изменений в постановление Правительства РК от 30.10.2009 года №1729» осуществить закуп из одного источника.

1. Закупить товар согласно прилагаемой таблицы:

№ лот	Наименование	Характеристика	Ед. изм	Ко л-во	Сумма	Срок поставки	Место поставки
4	Тест-система иммуноферментная для выявления антител к вирусу гепатита С 96 опр	Метод определения основан на непрямом двухстадийном твердофазном ИФА. На первой 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 второй 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 мыши 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 «Иммуносорбента». Чем выше содержание антител к ВГС в анализируемых образцах, тем интенсивнее окрашен раствор. Система предназначена 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 «Иммуносорбента». 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 °С или не более шести месяцев при температуре минус 20 °С. 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 °С. Перед использованием содержимое каждого 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 – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне от 620 до 700 нм	Жин./ наб.	38	494 000	течение 15 календарных дней с момента подписания договора	г. Костанай ул. 1 Мая, дом 151, корпус 7

		<p>Допускается измерение ОП при одной длине волны – 450 нм. Нулевой уровень («бланк») установить по воздуху.</p> <p>Время между остановкой реакции и измерением ОП должно быть не более 40 мин. Набор реагентов хранить при температуре от 2 до 8 °С в течение срока годности. Воздействие температуры не выше 27 °С в течение 10 суток и не выше 35 °С в течение 5 суток не влияет на характеристики набора реагентов.</p> <p>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 течение 5 суток. Замораживание наборов реагентов не допускается. Срок хранения набора реагентов 18 месяцев. Набор реагентов с истекшим сроком годности применению не подлежит.</p>						
6	<p>Набор реагентов для иммуоферментного определения поверхностного антигена HBsAg вируса гепатита В</p>	<p>Метод определения основан на твердофазном иммуоферментном «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).</p> <p>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 «Иммунсорбента», и конъюгатом №1. При наличии в анализируемом образце HBsAg происходит образование комплекса «антитело-антиген-конъюгат».</p> <p>После инкубации анализируемого образца и конъюгата №1 в лунки «Иммунсорбента» добавляют конъюгат №2, который выявляет комплекс «антитело-антиген-конъюгат».</p> <p>После удаления несвязавшихся компонентов анализируемого образца, конъюгата №1 и конъюгата №2, связавшийся конъюгат №2 выявляют, добавляя в лунки «Иммунсорбента» раствор хромогена.</p> <p>Реакцию останавливают «Стоп-реагентом».</p> <p>Интенсивность окрашивания раствора в лунках «Иммунсорбента» измеряют с использованием спектрофотометра вертикального сканирования. Содержание HBsAg в анализируемом образце пропорционально интенсивности окраски раствора.</p> <p>Объем анализируемого образца для ИФА должен быть не менее 100 мкл.</p> <p>Перед проведением анализа все компоненты набора реагентов необходимо выдержать не менее 30 мин при температуре от 17 до 27 °С.</p> <p>Перед использованием содержимое флаконов (пробирок) с компонентами, входящими в состав набора реагентов, перемешать.</p> <p>Измерить ОП раствора в лунках «Иммунсорбента» на спектрофотометре или анализаторе автоматическом в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр в диапазоне от 620 до 700 нм. Допускается измерение ОП при одной длине волны – 450 нм. Нулевой уровень («бланк») установить по воздуху.</p> <p>Время между остановкой реакции и измерением ОП должно быть не более 40 мин.</p> <p>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.</p> <p>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.</p>	Жин./ наб.	38	513 000	<p>течение 15 календарных дней с момента подписания договора</p>	<p>г. Костанай ул. 1 Мая, дом 151, корпус 7</p>	

Срок годности набора – 18 месяцев со дня
выпуска.

2. Заключить договор с ТОО «Диамед», находящимся по адресу » г.Алматы, ул.Кармысова, 96 (после предоставления всех документов согласно квалификационным требованиям потенциального поставщика в соответствии с требованиями, предусмотренными главами 3 – 4 Постановления Правительства РК от 8 ноября 2017 года №719 «О внесении изменений в постановление Правительства Республики Казахстан 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...", на общую **1 007 000.00 (один миллион семь тысяч) тенге 00 тиын.**

Председатель комиссии:

Заместитель председателя комиссии:

Члены комиссии:



Кузембаев М.С.

Чижков А.Г.

Валиева И.Е.

Хайбуллина Е.Б.

Нурмагамбетова Г. У.

Секретарь комиссии:

Воронкова Ж.Д.