

## Протокол №9

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 а	Наименование	Характеристика	Ед. изм.	Кол-во	Сумма	Срок поставки	Место поставки
10	Внутрилабораторный контроль HBsAg, содержащий HBs-антиген для оценки воспроизводимости выявления HBs-антигена. ВЛК HBs Ag	Внутрилабораторный контроль HBsAg, содержащий HBs-антиген для оценки сходимости и воспроизводимости исследований по выявлению HBs-антигена. Комплект набора не менее 24 флаконов лиофильно высушенной сыворотки, содержащей HBsAg. Объем восстановления сыворотки не менее 0,5 мл. Допускается транспортировка при темп. до 25°C не более 10 сут. Срок годности 5 лет. Восстановленный ВЛК-HBsAg хранится при темп. (2-8)°C в течение 24 ч, при темп. минус (20±2)°C до 14 сут. Допускается однократное замораживание/оттаивание восстановленных образцов. Наличие регистрационного удостоверения.	Жин./наб.	2	52 790		
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 флакона лиофильно высушенной сыворотки, содержащей анти-ВГС. Объем восстановления сыворотки не менее 0,5 мл. Возможность трансп-ния при температуре до 25°C не более 10 сут. Срок годности 8 лет. Восстановленный ВЛК хранится при темп. (2-8)°C в течение 14 сут. Или при -(20±2)°C в течение 2 мес. Допускается однократное замораживание /оттаивание восстановленных образцов. Наличие регистрационного удостоверения	Жин./наб.	2	52 790		
16	Внутрилабораторный контроль анти-ВИЧ-1 для внутрилабораторного контроля качества ИФА для оценки воспроизводимости выявления антител к ВИЧ1	Комплект набора не менее 18 флаконов лиофилизированной сыворотки, содержащей анти-ВИЧ-1. Раствора для предварительного разведения не менее 6 флаконов по 3 мл. 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.	Жин./наб.	4	107 740		
17	Комплект реагентов и контрольных материалов для	Набор предназначен для одновременного выявления антигена р24 ВИЧ-1 и антител к ВИЧ-1.2.«Сэндвич»-вариант ИФА Планшет стрипированный. Объемное	Жин./наб.	5	221 000	течение 15 календарных дней	г. Костанай, ул. 1

диагностики  
ВИЧ-инфекций  
ВИЧ ½ АГ, АТ  
96  
определений

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. Кол-во опр.: 96 (24x8), включая контроли, (по 4 лунки в каждой постановке), возможны 24 независимых постановок по 8 анализов в каждой в ручном. Объем анализируемого образца: не более 70 мкл; 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 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 термощейкера и с использованием термощейкера. 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. 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 ВИЧ1)- 1 фл., конъюгат №2 (стрептавидинпероксидаза 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 9мл, 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, (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

с момента  
подписан  
ия  
договора

Мая,  
дом 151,  
корпус  
7

*[Handwritten signatures and marks]*

