

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. – юрисконсульт, заместитель председателя тендерной комиссии
 Койшыманов Т.Т. – специалист биобезопасности, член комиссии
 Дошанов 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 <i>in vitro</i> 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. Коньюгат-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 коньюгата-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 коньюгатов 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 коньюгата-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 коньюгата-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 производится 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-HIV-Ag/Ат-СКРИН-О» с чувствительностью 10 пг/мл. для иммуноферментного анализа на 480 определений.	Набор «ВичИФА-HIV-Ag/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-HIV-Ag/Ат-СКРИН-О»: по антигену p24 10 пкг/мл; высокая корреляция с ИХЛА. Короткое	набор	35	170 000,00	5 950 000,00

Дж. Даулетова *М. Шевырев* *А. Абдрахманов* *М. Абдрахманов*

		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), МЕ 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.			
4	Чашечки для раскопывания образцов	Чашечки для раскопывания 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 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	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 - тefлон, материал - метал. Совместим с иммунохимический автоматическим анализатором Alinity	набор	2	229 900,00 459 800,00
7	Trigger Solution (REACH)/Раствор Триггер	Раствор Тригера 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. Консерванты: 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/Ат Комбо Реагенты является хемилиминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (CMIA) 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.

Gi Dens JAM Jyly

3. Следующие заявки на участие в тендере были представлены:

№	Наименование поставщика, адрес	БИН (ИИН)	Время и дата регистрации конвертера
1	ТОО «ВИТЕНА», г. Алматы, ул. Исаева, 159	080340019868	12 февраля 2024 г. 12 часов 18 минут
2	ТОО «Halyk 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 «Takurra», 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 <i>in vitro</i>	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 Specific ID number = 53 (12 стрипов по 8 лунок, сортированный смесью моноклональных антител к p24 ВИЧ1 (мышиными) и очищенных ВИЧ1 и ВИЧ2 антигенов	5 планшетов Готовы к использованию
		R2	Концентрированный промывочный раствор (20X) (Concentrated washing solution (20X))	Concentrated washing solution (20X) (Концентрированный промывочный раствор (20X)); Трис NaCl буферный р-р, pH 7,4 Консервант: ProClin™ 300 0,04%	1 флакон 235 мл Требует разведения
		R3	Отрицательный контрольный образец (Negative control)	Negative control (отрицательный контрольный образец (K-); 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 антигены 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: ProClinTM 300 <0,1%	1 флакон 1 мл Готов к использованию
		R6	Конъюгат 1 (Conjugate 1)	Conjugate 1 (Коньюгат 1): biotinylated polyclonal antibodies to p24 HIV 1 (sheep) coloured yellow - green (биотинилированные поликлональные антитела к p24 ВИЧ 1 (овечий) желто-зеленого цвета. Консервант: ProClin™ 300 (0.5%)	2 флакона по 10 мл Готов к использованию
		R7a	Конъюгат 2 (Conjugate 2)	Conjugate 2 (Коньюгат 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 коньюгата 2 (Conjugate 2 diluent)	Conjugate 2 Diluent (раствор для разведения коньюгата 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

Y D o c s A M M J M

	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 Требует 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 Диопона 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 тестиирования 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 оставшихся 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 Н и две культуры вируса ВИЧ2. Все исследованные образцы были определены как положительные за исключением одного образца группы О 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.синтезированный несуществующим вирусом) О-специфического эпитопа вируса группы ВИЧ-1 и пептида, воспроизводящего иммунодоминантные эпитопы белков оболочки ВИЧ-2. Коньюгаты Genscreen ULTRA HIV Ag-Ab основаны на использовании: · Биотинилированных поликлональных антител к АГ ВИЧ (коньюгат 1); · Стрептавидин и ВИЧ антигены – пероксидазные коньюгата (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) (коньюгат 2); · Процедура анализа включает следующие шаги: 1. Коньюгат 1 (биотинилированные поликлональные антитела к p-24 ВИЧ-1 АГ) вносится в лунки планшеты. 2. Исследуемые сыворотки и контрольные образцы раскладываются в лунки. · При наличии ВИЧ антигена в исследуемой сыворотке происходит связывание его с антителами, сорбированными на планшете и присутствующими в коньюгате 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 коньюгата 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 коньюгат 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 °C несвязанные фракции коньюгата 2 удаляются путем промывки. После инкубации в присутствии субстрата при комнатной температуре (18-30°C) наличие комплекса коньюгата 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-1 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. ТОО «Halyk Medical Company», г. Алматы, ул. Гуринова, дом 106А

№ лота	Наименование товара	Краткая характеристика	сумма
2	ДС-ИФА-ВИЧ-АГАТ-СКРИН	Формат теста – не менее 480 определений (96x5, планшет полистироловый разборный до стрипов и до лунок). Одностадийный формат теста (одновременная инкубация образцов с растворами коньюгатов 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, предназначенный для ручной постановки с возможностью дробного (по одному стрипу и по одной лунки) 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 коньюгата-1 после вскрытия при хранении в защищенным 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 коньюгата-2 после вскрытия при хранении в защищенным от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 14 суток, при температуре	5 460 000

М. Розы ЖМ

		от +18°C до +25°C не менее 12 часов. Стабильность приготовленного рабочего раствора субстратной смеси при температуре от +18°C до +25°C не менее 10 часов. Срок годности тест-системы не менее 24 месяцев. Транспортирование наборов должно производится при температуре от +2°C до +8°C. при температуре от 9 до 25°C не менее 10 суток при температуре от 26 до 30°C 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 CE. Наличие утвержденной инструкции по применению	
--	--	--	--

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

№ лота	Наименование товара	Краткая характеристика	сумма
3	Набор «ВичИФА-HIV-Ag/Ат-СКРИН-О» с чувствительностью 10 пг/мл. для иммуноферментного анализа на 480 определений.	Набор «ВичИФА-HIV-Ag/Ат-СКРИН-О» с чувствительностью 10 пг/мл. для иммуноферментного анализа на 480 определений. Определяет антитела (включая группу O и основные субтипы группы M) и p24 в сыворотке, плазме крови и в препаратах (иммуноглобулин, альбумин, лейкоцитарный интерферон), приготовленных из крови человека. Аналитическая чувствительность набора «ВичИФА-HIV-Ag/Ат-СКРИН-О»: по антигену p24 10 пг/мл; высокая корреляция с ИХЛА. Короткое время инкубации: 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 «WHO International Standard HIV-1 p24 antigen» (NIBSC), МЕ 0,5 МЕ/мл, Время инкубации (500–800 об/мин) /без шейкера, мин 40+20 / 70+20. Предел обнаружения антигена ВИЧ-1 p24 «HIV-1 Antigen Standard» 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 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	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 - тefлон, материал - метал. 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. Консерванты: 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 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/Ат Комбо Реагенты является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (CMIA) 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	42 431 910

У Дондук ЖМ жн

4.5. ТОО «Takurra», 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 антител в пробозаборной игле. Раствор для игл кондиционирующий (Probe Conditioning Solution) содержит рекальцинированную плазму крови человека. Консерванты: противомикробный препарат и ProClin 300. Совместим с иммунохимическим автоматическим анализатором Alinity	450 000
8	Pre-Trigger Solution (REACH)/Раствор Триггер	Раствор Пре-Триггер расходные материалы для иммунохимического анализатора. Предназначен для люминесценции 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) реагивен на анти-HIV-1. Положительный контроль 2 (инактивированный) реагивен 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	560 000
13	HIV Ag/Ab Combo Reagent/реагент	Тест с использованием ВИЧ Аг/Ат Комбо Реагенты является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (CMIA) 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	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. Коньюгат-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 коньюгата-2, срок годности при температуре 2-8°C не менее 4x недель; приготовленного раствора субстрата при комнатной температуре 18 – 30 °C 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 (96х5, планшет полистироловый разборный до стрипов и до лунок). Одностадийный формат теста (одновременная инкубация образцов с растворами коньюгатов 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 (96х5) 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 коньюгата-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 коньюгата-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 производится 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-НГВ-Аг/Ат-СКРИН-О» с	Набор «ВичИФА-НГВ-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

Роуз Айт жыл

	чувствительностью 10 пг/мл. для иммуноферментного анализа на 480 определений.	М) и p24 в сыворотке, плазме крови и в препаратах (иммуноглобулин, альбумин, лейкоцитарный интерферон), приготовленных из крови человека. Аналитическая чувствительность набора «ВичИФА-Н1V-Аг/Ат-СКРИН-О»: по антигену p24 10 пкг/мл; высокая корреляция с ИХЛА. Короткое время инкубаций: 40+20 (1 час) 500–800 об/мин при 37°C. Альтернативные инкубации без шейкера: 70+20 минут при 37°C. Цветовая индикация внесения образца. Государственная регистрация в РК. Предел обнаружения антигена ВИЧ-1p24 по «WHO International Standard HIV-1 p24 antigen» (NIBSC), МЕ 0,5 МЕ/мл, Время инкубации (500-800об/мин) /без шейкера, мин 40+20 / 70+20. Предел обнаружения антигена ВИЧ-1 p24 «HIV-1 Antigen Standard» 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 пункта 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 пункта 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 пункта 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 пункта 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 «Takurra», Усть-Каменогорск, пр. Ауэзова, дом 14/1.

Анализ тендерной заявки показал, что потенциальный поставщик предоставил полный пакет документов, подтверждающих его соответствие квалификационным требованиям: ТОО «Takurra» обладает правоспособностью, имеет опыт работы на фармацевтическом рынке Казахстана более 1 года, является платежеспособным, не имеет налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и/или взносам на обязательное социальное медицинское страхование, не подлежит процедуре банкротства и ликвидации. ТОО «Takurra» имеет разрешение второй категории уведомление о начале осуществления деятельности по оптовой реализации медицинских изделий. Медицинские изделия, предлагаемые ТОО «Takurra» не соответствуют требованиям пункта 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 уведомление 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 «Takurra»	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-Н1V-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 раскалывания 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 «Такурра», Усть-Каменогорск, пр. Ауэзова, дом 14/1.

№ лота	Наименование потенциального поставщика	Обоснование отклонения заявки					
		В тендерной документации указано:					
1	ТОО «СВАРЗ»	1. срок годности приготовленного раствора при комнатной температуре не менее 6 часов. 2. Минимальная определяемая концентрация р-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 р-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 коньюгата 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 коньюгата до 3 часов 3. отсутствует				

О. Даус ОМ НУ

		4. отсутствует
3	ТОО «СВАРЗ»	<p>В тендерной документации указано:</p> <p>1. Короткая время инкубаций не более 60 мин. 2. Предел обнаружения антигена ВИЧ -1 p24 по «WHO InternationalStandartHIV-1 p24 antigen» МЕ 0.5 МЕ/мл 3. Альтернативные инкубации без шейкирования</p> <p>В технической спецификации потенциального поставщика указано:</p> <p>1. Минимальная время анализа не более 95 мин 2. отсутствует 3. отсутствует</p>
5	ТОО «Takurra»	<p>В тендерной документации указано:</p> <p>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</p> <p>В технической спецификации потенциального поставщика указано:</p> <p>1. Промывочный буфер в 6 картриджах по 60 мл. 2. отсутствует 3. отсутствует</p>
8	ТОО «Takurra»	<p>В тендерной документации указано:</p> <p>1. предназначен для люминесценции исследуемого образца</p> <p>В технической спецификации потенциального поставщика указано:</p> <p>1. предназначен для использования после промывки и инкубации.</p>
9	ТОО «Takurra»	<p>В тендерной документации указано:</p> <p>1. Комплексный реагент, предназначенный для деконтаминации анализатора</p> <p>В технической спецификации потенциального поставщика указано:</p> <p>1. Используется для промывки зонтов и трубок в процессе обнаружения.</p>
10	ТОО «Takurra»	<p>В тендерной документации указано:</p> <p>1. Предназначена для смешивания растворов, сыворотки проведения фотозелектрического считывания</p> <p>В технической спецификации потенциального поставщика указано: 1. Используется для постановки анализа</p>
12	ТОО «Takurra»	<p>В тендерной документации указано:</p> <p>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) реактива на анти-HIV-1. 3. Положительный контроль 2 (инактивированный) реактива на анти-HIV-2. 4. Положительный контроль 3 является очищенным вирусным лизатом HIV, подготовленным в TRIS-буферном физиологическом растворе с протеиновым стабилизатором</p> <p>В технической спецификации потенциального поставщика указано:</p> <p>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</p>
13	ТОО «Takurra»	<p>В тендерной документации указано:</p> <p>1. Тест с использованием ВИЧ аг/ат Комбо реагенты является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (CMIA) для одновременного качественного определения антигена HIV p 24 и антител к вирусу имунодефицита человека типа 1 (HIV-1 M и O) и 2 (HIV-2) в сыворотке или плазме крови.</p> <p>В технической спецификации потенциального поставщика указано:</p> <p>1. Набор для выявления антител к ВИЧ-1/2 и антигена p24 ВИЧ (HIV Ag/Ab COMBO) В сыворотке или плазме крови человека.</p>

На основании раздела 2 главы 2 параграфа 1 пункта 66 Правил, утвержденных Приказом Министра 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.

Р.Ж. М.В. Т.Т. К.Ж.