

Протокол №1

итогов по закупу лекарственных средств и медицинских изделий способом запроса ценовых предложений к объявлению №08 от 26.01.2024 г.

05.02.2024 г.

КГП «Областная клиническая больница» УЗКО (далее по тексту – ОКБ)

**Комиссия в составе:**

**Председатель комиссии:**

Нурлыбаев Е. Ш. – директор.

**Зам. председатель комиссии:**

Жумакаева Ж. К.- заместитель директора по стратегическому развитию.

**Члены комиссии:**

Сыздыкова А. К. – начальник отдела государственных закупок.

Бейсембаева Г. А. - заведующий ЦЛ.

Агибаев А.С. - юрисконсульт.

**Секретарь комиссии:**

Штенская Н. И. - специалист по гос. закупкам.

Согласно главе 3 Приказа министра здравоохранения РК от 07 июня 2023г. N 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее по тексту - Правила) провели закуп способом запроса ценовых предложений следующих медицинских изделий:

Лот № 1 Рекомбипластин 2G, 5+5x20 мл, 20мл 800 тестовРекомбипластин 2Ж (реагент для ПВ и фиб.) - HemosIL RecombiPlas Tin 2G /Prothrombin Time Reagent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для *in vitro* диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (5x20ml, 5x20мл) +2 +8 С (Instrumentation Laboratory Co, США) (Instrumentation Laboratory Co, США) 815 тестов. Реагент для определения протромбинового времени (ПВ). МНО и расчетного фибриногена в человеческой цитратной плазме. Используется для оценки внешнего пути гемостаза и мониторинга ОАТ. В состав реагента входит рекомбинантный человеческий фактор, характеризующийся МИЧ ~ 1. Реагент стабилен на борту анализатора 4 дня. Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя). Температура хранения +2 +8 С . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL TOP (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). Выделенная сумма 169 640,00 тенге.

Лот № 2 СинтАСил (АЧТВ реагент) - HemosIL SynthASIL из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для *in vitro* диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями ( 5x10мл+5x10мл), t +2+8 С (Instrumentation Laboratory Co, США) (Instrumentation Laboratory Co, США) 720 тестов. Реагент для определения активированного частично тромбинового времени (АЧТВ) в человеческой цитратной плазме. Метод АЧТВ используется в качестве основного скринингового метода для оценки нарушений внутреннего пути свертывания и для мониторинга гепариновой антикоагулянтной терапии. Метод чувствителен к сниженным концентрациям факторов контактной фазы, факторов внутреннего и общего пути свертывания, антикоагуляционному действию гепарина и наличию ингибиторов, в частности волчаночно-подобных антикоагулянтов. Рекомендован к использованию для предоперационной скрининговой диагностики. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция). Температура хранения +2 +8 С . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL TOP (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). Выделенная сумма 635 426,00 тенге.

Лот № 3 Референсная эмульсия R - HemosIL Reference Wash R Emulsion из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для *in vitro* диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (1000 мл) +15 +25 С (Instrumentation Laboratory Co, США) (Instrumentation Laboratory Co, США) Оптический референс. Предназначен для использования в качестве фона для оптических измерений (нефелометрия, фотометрия) и в качестве промывающей жидкости для деталей коагулометров. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 1000 мл). Температура хранения +15 +25 С . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США. Выделенная сумма 920

Измерительные ячейки. Предназначены для проведения исследований гемостаза на автоматических коагулометрах. Материал: оптически прозрачный пластик. Поставляется в картонных упаковках (1x20 позиций, 100шт/уп). Температура хранения +4 +45 С . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США. Выделенная сумма 1 796 288,00 тенге

Лот № 5 Кассета: Elecsys Витамин B12 на 100 тестов. Анализ связывания для *in vitro* количественного определения уровней витамина B12 в сыворотке крови и плазме крови человека. Упаковка с основными реагентами (M, R1, R2) и реагенты для предварительной обработки (PT1, PT2) маркированы как B12 II. PT1 Реагент 1 для предварительной

обработки (крышка белогоцвета), 1 флакон, 4 мл: Дигидрооксид никеля 1.02%; стабилизатор, pH 5.5 PT2 Реагент 2 для предварительной обработки (крышка серого цвета), 1 флакон, 4 мл: Натрия гидроксид 40 г/л; натрия цинкнид 2.205 г/л. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Внутренний фактор-Ru(bpy) (крышка серого цвета), 1 флакон, 10 мл: Рекомбинантный свиной внутренний фактор, меченный рутением, 4 мкг/л; дицианид кобинамида 15 мкг/л; стабилизатор; альбуминсыворотки крови человека; фосфатный буфер, pH 5.5; консервант. R2 Витамин B12-биотин (крышка черного цвета), 1 флакон, 8.5 мл: Биотинилированный витамин B12 25 мкг/л; биотин 3 мкг/л; фосфатный буфер, pH 7.0; консервант. Хранение в неоткрытом виде при 2-8 °C До конца срока годности. Выделенная сумма 71 200,00 тенге

Лот № 6 Кассета: Anti-HAV IgM на 100 тестов. Реагент для анализатора закрытого типа Cobas e411. Предназначен для качественного определения антител класса IgM к вирусу гепатита А в сыворотке и плазме крови человека. Тест используется для выявления острой или недавно приобретенной вирусной инфекции гепатита А. На упаковке с основными реагентами (M, R1, R2) наклеена этикетка A-HAVIGM. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-BГА-антитела-Ru(bpy) (серая крышка), 1 флакон, 10 мл: Моноклональные антитела (мыши) к вирусу гепатита А, меченные рутениевым комплексом 0.15 мкг/мл; антитело (овечьи) к человеческому FdY 0.04 мг/мл; HEPESb, буфер 50 ммоль/л, pH 7.2; консервант. R2 Анти-h-IgM-антитела-биотин; HAV Ag (черная крышка), 1 флакон, 10 мл: Биотинилированные моноклональные анти-h-IgM антитела (мыши) 0.4 мкг/мл; антиген вируса гепатита А (клеточная культура) 25 Е/мл (единицы Roche); буфер HEPES 50 ммоль/л, pH 7.2; консервант. b) HEPES = [4-(2-гидроксизтил)-пиперазин]-этансульфоновая кислота A-HAVIGM Cal1 Отрицательный калибратор 1 (белая крышка), 2 фл. для 0.67 мл каждый: Сыворотка крови человека, не содержащая HAV IgM антитела; консервант. A-HAVIGM Cal2 Положительный калибратор 2 (черная крышка), 2 флакона по 0.67 мл каждый: IgM антитела к вирусу гепатита А (человека) около 5 Е/мл (единицы Roche) в сыворотке крови человека; консервант. Хранение в неоткрытом виде при 2-8 °C До конца срока годности. Выделенная сумма 137 048,00 тенге

Лот № 7 Кассета: антитела к гепатиту С, Anti-HCV, на 100 тестов. Реагент для анализатора закрытого типа Cobas e411. Anti-HCV G2 Elecsys cobas e 411 Кассета Суммарные антитела к вирусному гепатиту С (Anti-HCV), 100 тестов. Принцип метода Принцип «сэндвича». Общая продолжительность анализа: 18 минут • 1-я инкубация: 50 мкл образца, 55 мкл реагента с содержанием биотинилированных HCV специфичных антигенов, и 55 мкл реагента с содержанием HCV специфичных антигенов, мечеными рутениевым комплексом, вступают в реакцию с формированием сэндвич-комплекса, вступают в реакцию с формированием сэндвич-комплекса. • 2-я инкубация: После добавления микрочастиц, покрытых стрептавидином, образовавшийся комплекс связывается с твердой фазой посредством взаимодействия биотина и стрептавидина. • Реакционная смесь аспирируется в измерительную ячейку, где микрочастицы оседают на поверхность электрода в результате магнитного взаимодействия. Затем с помощью ProCell/ProCell M удаляются не связавшиеся вещества. После этого приложенное к электроду напряжение вызывает хемилюминесцентную эмиссию, которая измеряется фотоумножителем. • Результаты определяются автоматически программным обеспечением путем сравнения электрохемилюминесцентного сигнала пробы со значением сигнала дискриминационного уровня (cutoff), предварительно измеренного с помощью калибровки. a) Tris(2',2'-бипиридил)рутениум(II)-комплекс (Ru(bpy)) Реагенты - рабочие растворы На упаковке с основными реагентами (M, R1, R2) наклеена этикетка A HCV II. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 HCV-специфичные антигены-биотин (серая крышка), 1 флакон, 18 мл: Биотинилированные HCV специфичные антитела, ГЭПЭСb) буфер, pH 7.4; консервант. R2 HCV-специфичные антигены-Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 18 мл: HCV-специфичные антигены, мечеными рутениевым комплексом ≥ 0.3 мг/л, ХЕПЕС буфер, pH 7.4; консервант. b) HEPES = [4-(2-гидроксизтил)-пиперазин]-этансульфоновая кислота A HCV II Cal1 Отрицательный калибратор 1 (белая крышка), 2 флакона по 1.3 мл: Сыворотка крови человека, консервант. A HCV II Cal2 Положительный калибратор 2 (черная крышка), 2 флакона по 1.3 мл: Сыворотка крови человека, положительная анти-HCV Ab антитела; консервант. Нереактивен для HBsAg, анти ВИЧ 1/2. Выделенная сумма 252 300,00 тенге.

Лот № 8 Калибратор: для тиреотропного гормона ТТГ 4\*1,3 мл. Реагент для анализатора закрытого типа Cobas e411. Калибровочный набор TSH CalSet предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys TSH на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. TSH Cal1: 2 флакона, каждый для 1.3 мл калибратора 1 • TSH Cal2: 2 флакона, каждый для 1.3 мл калибратора 2 Концентрация TSH Cal1 в матрице сыворотки крови лошади составляет приблизительно 0 мкМЕ/мл: TSH Cal2 составляет приблизительно 1.5 мкМЕ/мл ТТГ (человеческого) в сыворотке крови человека. Хранить при 2-8 °C. Лиофилизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности. Выделенная сумма 32 180,00 тенге

90 ммоль/л, магния хлорид 13 ммоль/л, а-глюкозидаза > 4 Е/мл, антитела моно克лональные (мышь) 50 мг/л, pH 7.1. Реагент B. HEPES 50 ммоль/л, 4-нитрофенил-мальтогептаозид-этилиден 18 ммоль/л, pH 7.1. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 4.30 ЕД/л = 0.072 мккат/л. Пределы линейности: 1300 ЕД/л = 21.6 мккат/л. Точность: Сыворотка. Средняя концентрация 66 ЕД/л = 1.10 мккат/л. Повторность (CV) - 1.5 %, мккат/л. Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.7 %; Средняя концентрация: 149 ЕД/л = 2.47 мккат/л. Повторность (CV) 1.4 %. Моча. Средняя концентрация 62 ЕД/л = 1.03 мккат/л . Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.4 %. Точность: Моча. Средняя концентрация 62 ЕД/л = 1.03 мккат/л . Повторность (CV) - 2.1 %. Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.5 %; Средняя концентрация: 124 ЕД/л = 2.06 мккат/л. Повторность (CV)- 1.9 %. Количество исследований - 450, фасовка

Повторность (CV) 1,3 %. Внутрилабораторный показатель (CV) - 1,9 %. Количество исследований - 450, расходы 2x60мл+2x15мл, t+2 +8 С . Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах BA200/BA400. Выделенная сумма 237 590,00 тенге

Лот № 11 Стандартные эритроциты Акросс A1/B для определения группы крови АBO перекрестным методом, упаковка 10мл. №2. Стандартные эритроциты для определения группы крови АВО перекрестным методом. Набор из двух флаконов. Каждый флакон содержит не менее 10 мл человеческих эритроцитов групп А1 и В соответственно, в 0,8-% супензии, в буферном растворе с консервантами. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками разного цвета со встроенным пипетками. Должны быть совместимы с автоматическим анализатором Octo-M. Упаковка 2флакона\*10мл Выделенная сумма 531 280,00 тенге

автоматическим анализатором Octo-M. Упаковка 2флакона\*10мл  
Лот № 12 Стандартные эритроциты Акросс для скрининга антител, упаковка 10мл, №4. Стандартные эритроциты для скрининга антител - 4-х клеточная панель. Набор из четырех флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 10 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе и с консервантами. (Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов и отобраны с целью детектирования наиболее клинически значимых антител). Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Должны быть совместимы с автоматическим анализатором Octo-M. Упаковка 4флакона\*10мл  
Выделенная сумма 825 160,00 тенге

Лот № 13 Гелевая карта 8-пробирочная для определения группы крови ABO/D у новорожденных. Упаковка № 50.. Карта для определения группы крови АВО прямым методом и резус-фактора не менее чем двумя различными анти-D реагентами. Должна содержать не менее 8 микропробирок. В каждой микропробирке карты должны содержаться полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикетке карты: микропробирка А, микропробирка В, микропробирка АВ, микропробирка DVI-, микропробирка DVI+, микропробирка Ctl., микропробирка N/A1, микропробирка N/B (A-B-AB-DVI--DVI+-Ctl.-N/A1-N/B). Микропробирка А должна содержать моноклональный реагент анти-А (IgM-антитела мышей, клон BIRMA-1). Микропробирка В должна содержать моноклональный реагент анти-В (IgM-антитела мышей, клон LB-2). Микропробирка АВ должна содержать моноклональный реагент анти-AB (смесь IgM-антител мышей, клон BIRMA-1, LB-2). Микропробирка DVI- должна содержать моноклональный реагент анти-D (IgM-антитела человека, клон RUM-1, LB-2). Микропробирка DVI+ должна содержать моноклональный реагент анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клон RUM-1, P3X61, MS-26). Данный моноклональный анти-D реагент выявляет слабый D и частичные варианты D-антисыворотки, включая вариант DVI. Микропробирка Ctl. должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка). На лицевой этикетке карты указан тип микропробирки - микропробирка AHG. Каждая микропробирка карты должна содержать полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с поливалентным античеловеческим глобулином (смесь кроличьего поликлонального анти-IgG BRIC-8, MS-278 и моноклонального анти-C3d, анти-IgM антитела мыши, клон 12011 D10). Карта должна иметь специальный штриховой код для автоматической идентификации её типа, номера партии, заводского номера, срока годности и быть совместима с автоматическим анализатором Octo-M. Упаковка №50 Выделенная сумма 375 000,00 тенге

анализатором Осто-М. Упаковка №20. Выделенная сумма 483 705,00 тенге

Лот № 15 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M и G к вирусу гепатита С (192 опр.) Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M и G к вирусу гепатита С. Характеристики набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного коньюгата. Набор рассчитан на 192 анализа, включая контроли (по 5 лунок в каждой постановке). Возможны 12 независимых постановок анализа в ручном режиме или 2 постановки по 96 анализов с использованием автоматических ИФА-анализаторов открытого типа. Объем анализируемого образца: 40 мкл; Длительность анализа: 80 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450

нм, референс-фильтр 620-650нм; Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и коньюгата в лунки планшета. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Укомплектованность наборов разовыми емкостями для растворов, наконечниками для пипеток, клейкой пленкой для планшетов. Допускается транспортирование при температуре до 25°C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев; Выделенная сумма 384 015,00 тенге.

**Лот № 16 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А.** Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса А в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА на первой стадии анализа калибровочные пробы с известной концентрацией IgA и исследуемые образцы инкубируются в лунках планшета с иммобилизованными моноклональными антителами (МКАТ) к IgM. На второй стадии связавшийся в лунках IgM обрабатывают коньюгатом МКАТ к IgA с пероксидазой. Образовавшиеся иммунные комплексы выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgA в анализируемом образце. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл. Специфичность: В наборе «IgA общий – ИФА – БЕСТ» используются моноклональные антитела, обладающие высокой специфичностью к IgA. Перекрестного связывания с IgE, IgG, IgM или альбумином в физиологических концентрациях не наблюдалось. Чувствительность анализа. Номинальная чувствительность по ТУ – 0,021 мг/мл. Реальная (аналитическая) чувствительность с учетом предварительного разведения сывороток в 1000 раз составляет 0,021 мкг/мл. «Хук-эффект» при использовании набора реагентов не зафиксирован. Длительность анализа: 55 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антителами к IgA человека – 1 шт.; коньюгат МКАТ к IgA с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; калибровочные образцы, содержащие 0; 0,25; 0,49; 1,05; 2,1 и 4,2 мг/мл IgA 1 – 6 фл. по 0,5 мл; контрольный образец с известной концентрацией IgA – 1 фл., 0,5 мл; раствор для разведения сывороток, концентрат (PPC) – 1 фл., 28 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев. Выделенная сумма 53 500,00 тенге

**Лот № 17 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М.** Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса М в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА на первой стадии анализа калибровочные пробы с известной концентрацией IgM и исследуемые образцы инкубируются в лунках планшета с иммобилизованными моноклональными антителами (МКАТ) к IgM. На второй стадии связавшийся в лунках IgM обрабатывают коньюгатом МКАТ к IgM с пероксидазой. Образовавшиеся иммунные комплексы выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgM в анализируемом образце. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл. Специфичность: В наборе «IgM общий – ИФА – БЕСТ» используются моноклональные антитела, обладающие высокой специфичностью к IgM. Перекрестного связывания с IgE, IgG, IgA или альбумином в физиологических концентрациях не наблюдалось. Чувствительность анализа. Номинальная чувствительность по ТУ – 0,032 мг/мл. Реальная (аналитическая) чувствительность с учетом предварительного разведения сывороток в 1000 раз составляет 0,032 мкг/мл. «Хук-эффект» при использовании набора реагентов не зафиксирован. Длительность анализа: 55 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антителами к IgM человека – 1 шт.; коньюгат МКАТ к легким цепям иммуноглобулинов с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; калибровочные образцы, содержащие 0; 0,16; 0,32; 0,8; 1,6 и 3,2 мг/мл IgM 1 – 6 фл. по 0,5 мл; контрольный образец с известной концентрацией IgM – 1 фл., 0,5 мл; раствор для разведения сывороток, концентрат (PPC) – 1 фл., 28 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев. Выделенная сумма 53 500,00 тенге

**Лот № 18 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G.** Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса G в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА на первой стадии анализа калибровочные пробы с известной концентрацией IgG и исследуемые образцы инкубируются в лунках планшета с иммобилизованными моноклональными антителами (МКАТ) к IgG. На второй стадии связавшийся в лунках IgG обрабатывают коньюгатом МКАТ к IgG с пероксидазой. Образовавшиеся иммунные комплексы выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgG в анализируемом образце. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл.

использовании набора реагентов не зафиксирован. Длительность анализа: 55 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антителами к IgG человека – 1 шт.; коньюгат МКАТ к IgG с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; калибровочные образцы, содержащие 0; 1,4; 2,8; 6; 12 и 24 мг/мл IgG 1 – 6 фл. по 0,5 мл; контрольный образец с известной концентрацией IgG – 1 фл., 0,5 мл; раствор для разведения сывороток, концентрат (PPC) – 1 фл., 28 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора (ФСБ-Т $\times$ 25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев. Выделенная сумма 56 000,00 тенге

Организатор закупа запросил ценовые предложения у потенциальных поставщиков путем размещения объявления на интернет ресурсе организатора закупа.

Дата и время представления ценового предложения:

1. ТОО «БионМедСервис» г. Караганда, пр-т Строителей строение 6. 01.02.2024 г. 11:14.
2. ТОО «Дельрус Казахстан», г. Астана, пр. Боленбай батыра, 3/3. 31.01.2024 г. 10:50.
3. ТОО «Люкс Тест», г. Караганда, ул. Муканова, строение 18/7. 01.02.2024 г. 11:15.
4. ПК «Витанова», г. Караганда, ул. Абая, 71. 01.02.2024 г. 11:42.

Потенциальные поставщики, присутствовавшие при вскрытии конвертов: отсутствовали.

Заявки на участие в закупе ценовые предложения предоставили следующие потенциальные поставщики:

Лот № 1 Рекомбипластин 2G, 5+5x20 мл. 20мл 800 тестов Рекомбипластин 2Ж (реагент для ПВ и фиб.) - HemosIL RecombiPlas Tin 2G /Prothrombin Time Reagent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (5x20мл, 5x20мл) +2 +8 С (Instrumentation Laboratory Co, США) 815 тестов. Реагент для определения протромбинового времени (ПВ), МНО и (Instrumentation Laboratory Co, США) мониторинга ОАТ. В состав реагента входит рекомбинантный человеческий тканевой фактор, характеризующийся МИЧ – 1. Реагент стабилен на борту анализатора 4 дня. Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя). Температура хранения +2 +8 С . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL TOP (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). Выделенная сумма 169 640,00 тенге.

Лот № 2 СинтАСил (АЧТВ реагент) - HemosIL SynthASIL из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями ( 5x10мл+5x10мл), t -2+8 С (Instrumentation Laboratory Co, США) (Instrumentation Laboratory Co, США) 720 тестов. Реагент для определения активированного частично тромбинового времени (АЧТВ) в человеческой цитратной плазме. Метод АЧТВ используется в качестве основного скринингового метода для оценки нарушений внутреннего пути свертывания и для мониторинга гепариновой антикоагулянтной терапии. Метод чувствителен к сниженному концентрациим факторов контактной фазы, факторов внутреннего и общего пути свертывания, антикоагуляционному действию гепарина и наличию ингибиторов, в частности волчаночно-подобных антикоагулянтов. Рекомендован к использованию для предоперационной скрининговой диагностики. Форма выпуска: жидккая, готовая к применению. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция). Температура хранения +2 +8 С . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL TOP (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). Выделенная сумма 635 426,00 тенге.

Лот № 3 Референсная эмульсия R - HemosIL Reference Wash R Emulsion из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (1000 мл) +15 +25 С (Instrumentation Laboratory Co, США) (Instrumentation Laboratory Co, США) Оптический референс. Предназначен для использования в качестве фона для оптических измерений (нефелометрия, фотометрия) и в качестве промывающей жидкости для деталей коагулометров. Форма выпуска: жидккая, готовая к применению. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 1000 мл). Температура хранения +15 +25 С . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США. Выделенная сумма 920 140,00 тенге.

Лот № 4 Роторы для анализов (1 x 20 позиций, 100 шт/уп) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACLTOP350 CTS, ACLTOP550 CTS, ACLTOP 750, ACLTOP750 CTS, ACLTOP750 LAS +4 +45 С (SUNRISE TECHNOLOGIES, S.A., ИСПАНИЯ) (SUNRISE TECHNOLOGIES, S.A., ИСПАНИЯ) Измерительные ячейки. Предназначены для проведения исследований системы гемостаза на автоматических коагулометрах. Материал: оптически прозрачный пластик. Поставляется в картонных упаковках (1x20 позиций, 100шт/уп). Температура хранения +4 +45 С . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США. Выделенная сумма 1 796 288,00 тенге

Лот № 5 Кассета: Elecsys Витамин B12 на 100 тестов. Анализ связывания для *in vitro* количественного определения уровней витамина B12 в сыворотке крови и плазме крови человека. Упаковка с основными реагентами (M, R1, R2) и реагенты для предварительной обработки (PT1, PT2) маркированы как B12 II.PT1 Реагент 1 для предварительной обработки (крышка белого цвета), 1 флакон, 4 мл:Дитиотрентол 1.028 г/л; стабилизатор, pH 5.5.PT2 Реагент 2 для предварительной обработки (крышка серого цвета), 1 флакон, 4 мл:Натрия гидроксид 40 г/л; натрия цианид 2.205 г/л.M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка),1 флакон, 6.5 мл:Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл;консервант.R1 Внутренний фактор-Ru(bpy) (крышка серого цвета), 1 флакон,10 мл:Рекомбинантный свиной внутренний фактор, меченный рутением,4 мкг/л; дицианид кобинамида 15 мкг/л;мл:Фосфатный буфер pH 5.5;консервант.R2 Витамин B12-биотин



стабилизатор: альбуминсыворотки крови человека, фосфатный буфер, (крышка черного цвета), 1 флакон, 8.5 мл:Биотинилированный витамин B12 25 мкг/л; биотин 3 мкг/л;фосфатный буфер, pH 7.0; консервант. Хранение в неоткрытом виде при 2-8 °C До конца срока годности. Выделенная сумма 71 200,00 тенге

Лот № 6 Кассета: Anti-HAV IgM на 100 тестов. Реагент для анализатора закрытого типа Cobas e411. Предназначен для качественного определения антител класса IgM к вирусу гепатита А в сыворотке и плазме крови человека. Тест используется для выявления острой или недавно приобретенной вирусной инфекции гепатита А. На упаковке с основными реагентами (M, R1, R2) наклеена этикетка A-HAVIGM. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-ВГА-антитела-Ru(bpy) (серая крышка), 1 флакон, 10 мл: Моноклональные антитела (мыши) к вирусу гепатита А, меченные рутениевым комплексом 0.15 мкг/мл; антитело (овечий) к человеческому FdY 0.04 мг/мл; HEPESb . буфер 50 ммоль/л, pH 7.2; консервант. R2 Анти-h-IgM-антитела-биотин; HAV Ag (черная крышка), 1 флакон, 10 мл: Биотинилированные моноклональные анти-h-IgM антитела (мыши) 0.4 мкг/мл; антиген вируса гепатита А (клеточная культура) 25 Е/мл (единицы Roche); буфер HEPES 50 ммоль/л, pH 7.2; консервант. b) HEPES = [4-(2-гидроксиэтил)-пиперазин]-этансульфоновая кислота A-HAVIGM Cal1 Отрицательный калибратор 1 (белая крышка), 2 фл. для 0.67 мл каждый: Сыворотка крови человека, не содержащая HAV IgM антитела; консервант. A-HAVIGM Cal2 Положительный калибратор 2 (черная крышка), 2 флакона по 0.67 мл каждый: IgM антитела к вирусу гепатита А (человека) около 5 Е/мл (единицы Roche) в сыворотке крови человека; консервант. Хранение в неоткрытом виде при 2-8 °C До конца срока годности. Выделенная сумма 137 048,00 тенге

Лот № 7 Кассета: антитела к гепатиту С, Anti-HCV, на 100 тестов. Реагент для анализатора закрытого типа Cobas e411. Anti-HCV G2 Elecsys cobas e 411 Кассета Суммарные антитела к вирусному гепатиту С (Anti-HCV), 100 тестов. Принцип метода Принцип «сэндвича». Общая продолжительность анализа: 18 минут • 1-я инкубация: 50 мкл образца, 55 мкл реагента с содержанием биотинилированных HCV специфичных антигенов, и 55 мкл реагента с содержанием HCV специфичных антигенов, меченых рутениевым комплексом, вступают в реакцию с формированием сэндвич-комплексаа), вступают в реакцию с формированием сэндвич-комплекса. • 2-я инкубация: После добавления микрочастиц, покрытых стрептавидином, образовавшийся комплекс связывается с твердой фазой посредством взаимодействия биотина и стрептавидина. • Реакционная смесь аспирируется в измерительную ячейку, где микрочастицы оседают на поверхность электрода в результате магнитного взаимодействия. Затем с помощью ProCell/ProCell M удаляются не связавшиеся вещества. После этого приложенное к электроду напряжение вызывает хемилюминесцентную эмиссию, которая измеряется фотоумножителем. • Результаты определяются автоматически программным обеспечением путем сравнения измеряется фотоумножителем. з электрохемилюминесцентного сигнала пробы со значением сигнала дискриминационного уровня (cutoff). з предварительно измеренного с помощью калибровки. a) Tris(2,2'-bipyridyl)ruthenium(II)-complex (Ru(bpy) ) Реагенты - рабочие растворы На упаковке с основными реагентами (M, R1, R2) наклеена этикетка A HCV II. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 HCV-специфичные антигены-биотин (серая крышка), 1 флакон, 18 мл: Биотинилированные HCV специфичные антитела, ГЭПЭСb) буфер, pH 7.4; консервант. R2 HCV-специфичные антигены-Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 18 мл: HCV-специфичные антигены, мечены рутениевым комплексом ≥ 0.3 мг/л, ХЕПЕС буфер, pH 7.4; консервант. b) HEPES = [4-(2-гидроксиэтил)-пиперазин]-этансульфоновая кислота A HCV II Cal1 Отрицательный калибратор 1 (белая крышка), 2 флакона по 1.3 мл: Сыворотка крови человека, консервант. A HCV II Cal2 Положительный калибратор 2 (черная крышка), 2 флакона по 1.3 мл: Сыворотка крови человека, положительная анти-HCV Ab антитела; консервант. Нереактивен для HBsAg, анти ВИЧ 1/2. Выделенная сумма 252 300,00 тенге.

Лот № 8 Калибратор: для тиреотропного гормона ТТГ 4\*1,3 мл. Реагент для анализатора закрытого типа Cobas e411. Калибровочный набор TSH CalSet предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys TSH на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. TSH Cal1: 2 флакона, каждый для 1.3 мл калибратора 1 • TSH Cal2: 2 флакона, каждый для 1.3 мл калибратора 2 Концентрация TSH Cal1 в матрице сыворотки крови лошади составляет приблизительно 0 мкМЕ/мл: TSH Cal2 составляет приблизительно 1.5 мкМЕ/мл ТТГ (человеческого) в сыворотке крови человека. Хранить при 2-8 °C. Лиофилизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности. Выделенная сумма 32 180,00 тенге

Лот № 9 АЛЬФА-АМИЛАЗА ПАНКРЕАТИЧЕСКИЙ. АЛЬФА-АМИЛАЗА ПАНКРЕАТИЧЕСКАЯ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Панкреатический профиль, 4-НФМГЭ, иммуноингибиование, жидкий биореагент.Состав: Реагент A. HEPES 50 ммоль/л, кальция хлорид 0.075 ммоль/л, натрия хлорид 90 ммоль/л, магния хлорид 13 ммоль/л, α-глюкозидаза > 4 Е/мл, антитела моноклональные (мыши) 50 мг/л, pH 7.1. Реагент B. HEPES 50 ммоль/л, 4-истрофенил-мальтогептозил-этилден 18 ммоль/л, pH 7.1. Метрологические

Повторность (CV) 1.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.9 %. Количество исследований - 450, фасовка 2x60мл+2x15мл, t+2 +8 С . Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400. Выделенная сумма 237 590,00 тенге

1. ТОО «Люкс Тест», г. Караганда, ул. Муканова, строение 18/7.

Лот № 11 Стандартные эритроциты Акросс A1/B для определения группы крови ABO перекрестным методом, Набор из двух



упаковка 10мл. Стандартные эритроциты для определения группы крови ABO перекрестным методом. Набор из двух фляконов. Каждый флякон содержит не менее 10 мл человеческих эритроцитов групп A1 и B соответственно, в 0,8-% супензии, в буферном растворе с консервантами. Реактив производится из материала одного донора для каждого флякона. Стеклянные фляконы с крышками разного цвета со встроенным пипетками. Должны быть совместимы с автоматическим анализатором Осто-М. Упаковка 2флякона\*10мл Выделенная сумма 531 280,00 тенге

Лот № 12 Стандартные эритроциты Акросс для скрининга антител, упаковка 10мл, №4. Стандартные эритроциты для скрининга антител - 4-х клеточная панель. Набор из четырех фляконов. Каждый флякон должен содержать не менее 10 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% супензии, в буферном растворе и с консервантами. (Эритроциты во фляконах в наборе отличаются по составу антигенов и отобраны с целью детектирования наиболее клинически значимых антигенных). Реактив производится из материала одного донора для каждого флякона. Стеклянные фляконы с крышками со встроенными пипетками. Должны быть совместимы с автоматическим анализатором Осто-М. Упаковка 4флякона\*10мл Выделенная сумма 825 160,00 тенге

Лот № 13 Гелевая карта 8-пробирочная для определения группы крови ABO/D у новорожденных. Упаковка № 50.. Карта для определения группы крови ABO прямым методом и резус-фактора не менее чем двумя различными анти-D реагентами. Должна содержать не менее 8 микропробирок. В каждой микропробирке карты должны содержаться полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикетке карты: микропробирка A, микропробирка B, микропробирка AB, микропробирка DVI-, микропробирка DVI+, микропробирка Ctl., микропробирка N/AI, микропробирка N/B (A-B-AB-DVI--DVI--Ctl.-N/AI-N/B). Микропробирка A должна содержать моноклональный реагент анти-A (IgM-антитела мышей, клон BIRMA-1). Микропробирка B должна содержать моноклональный реагент анти-B (IgM-антитела мышей, клон LB 2). Микропробирка AB должна содержать моноклональный реагент анти-AB (смесь IgM-антител мышей, клон BIRMA-2). Микропробирка DVI- должна содержать моноклональный реагент анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клон RUM 1, LB+2). Микропробирка DVI+ должна содержать моноклональный реагент анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клон RUM 1, P3X61, MS-26). Данный моноклональный анти-D реагент выявляет слабый D и частичные варианты D-антigена, включая вариант DVI. Микропробирка Ctl. должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка). На лицевой этикетке карты указан тип микропробирки - микропробирка AHG. Каждая микропробирка карты должна содержать полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с поливалентным античеловеческим глобулином (смесь кроличьего поликлонального анти-IgG BRIC-8, MS-278 и моноклонального анти-C3d, анти-IgM антитела мыши, клон 12011 D10). Карта должна иметь специальный штриховой код для автоматической идентификации её типа, номера партии, заводского номера, срока годности и быть совместима с автоматическим анализатором Осто-М. Упаковка №50 Выделенная сумма 375 000,00 тенге

1. ТОО «Дельрус Казахстан», г. Астана, пр. Богоенбай батыра, 3/3.

Лот № 14 Тест-система иммуноферментная для опред. Hbs-антисыворотка с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител (1-стадийная постановка), чувствительность 0.05 нг/мл по ИСО ГИСК(12x8) Набор реагентов для выявления HBsAg вируса гепатита В разных субтипов и мутантных форм (в том числе в 143 и 145 аминокислотных положениях) методом иммуноферментного анализа (ИФА). Принцип метода заключается во взаимодействии HBsAg с моноклональными антителами, иммобилизованными на поверхности лунок разборного полистиролового планшета. Комплекс «анти-ген-антитело» выявляют с помощью коньюгата поликлональных антител с пероксидазой хрина. Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроли. Предусмотрено использование набора частями, в зависимости от количества проб (от 4 анализируемых образцов до 89). Возможны 12 независимых постановок ИФА. Объем анализируемого образца: 100 мкл; Длительность анализа: 90 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм; Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и коньюгата в лунки планшета. Укомплектованность наборов разовыми емкостями для растворов, наконечниками для пипеток, клейкой пленкой для планшетов. Для удобства все фляконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Допускается транспортирование при температуре до 25°C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Выделенная сумма 483 705,00 тенге

1. ПК «Витанова», г. Караганда, ул. Абая, 71

2. ТОО «БионМедСервис» г. Караганда, пр-т Строителей строение 6.

Лот № 15 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M и G к вирусу гепатита С (192 опр.) Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M и G к вирусу гепатита С. Характеристики набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного коньюгата. Набор рассчитан на 192 анализа, включая контроли (по 5 лунок в каждой постановке). Возможны 12 постановок в одном режиме или 2 постановки по 96 анализов с использованием автоматических

Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Укомплектованность наборов разовыми  
смкостями для растворов, наконечниками для пипеток, клейкой пленкой для планшетов. Допускается транспортирование



при температуре до 25°C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Выделенная сумма 53 500,00 тенге.

### 3. ПК «Витанова», г. Караганда, ул. Абая, 71

Лот № 16 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса А. Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса А в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА на первой стадии анализа калибровочные пробы с известной концентрацией IgA и исследуемые образцы инкубируются в лунках планшета с иммобилизованными моноклональными антителами (МКАТ) к IgM. На второй стадии связавшийся в лунках IgM обрабатывают коньюгатом МКАТ к IgA с пероксидазой. Образовавшиеся иммунные комплексы выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgA в анализируемом образце. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл. Специфичность: В наборе «IgA общий – ИФА – БЕСТ» используются моноклональные антитела, обладающие высокой специфичностью к IgA. Перекрестного связывания с IgE, IgG, IgM или альбумином в физиологических концентрациях не наблюдалось. Чувствительность анализа. Номинальная чувствительность по ТУ – 0,021 мг/мл. Реальная (аналитическая) чувствительность с учетом предварительного разведения сывороток в 1000 раз составляет 0,021 мкг/мл. «Хук-эффект» при использовании набора реагентов не зафиксирован. Длительность анализа: 55 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антителами к IgA человека – 1 шт.; коньюгат МКАТ к IgA с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; калибровочные образцы, содержащие 0; 0,25; 0,49; 1,05; 2,1 и 4,2 мг/мл IgA 1 – 6 фл. по 0,5 мл; контрольный образец с известной концентрацией IgA – 1 фл., 0,5 мл; раствор для разведения сывороток, концентрат (РРС) – 1 фл., 28 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев. Выделенная сумма 53 500,00 тенге

### 1. ПК «Витанова», г. Караганда, ул. Абая, 71

Лот № 17 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М. Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса М в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА на первой стадии анализа калибровочные пробы с известной концентрацией IgM и исследуемые образцы инкубируются в лунках планшета с иммобилизованными моноклональными антителами (МКАТ) к IgM. На второй стадии связавшийся в лунках IgM обрабатывают коньюгатом МКАТ к IgM с пероксидазой. Образовавшиеся иммунные комплексы выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgM в анализируемом образце. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл. Специфичность: В наборе «IgM общий – ИФА – БЕСТ» используются моноклональные антитела, обладающие высокой специфичностью к IgM. Перекрестного связывания с IgE, IgG, IgA или альбумином в физиологических концентрациях не наблюдалось. Чувствительность анализа. Номинальная чувствительность по ТУ – 0,032 мг/мл. Реальная (аналитическая) чувствительность с учетом предварительного разведения сывороток в 1000 раз составляет 0,032 мкг/мл. «Хук-эффект» при использовании набора реагентов не зафиксирован. Длительность анализа: 55 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антителами к IgM человека – 1 шт.; коньюгат МКАТ к легким цепям иммуноглобулинов с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; калибровочные образцы, содержащие 0; 0,16; 0,32; 0,8; 1,6 и 3,2 мг/мл IgM 1 – 6 фл. по 0,5 мл; контрольный образец с известной концентрацией IgM – 1 фл., 0,5 мл; раствор для разведения сывороток, концентрат (РРС) – 1 фл., 28 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев. Выделенная сумма 53 500,00 тенге

Лот № 18 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G. Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса G в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА на первой стадии анализа калибровочные пробы с известной концентрацией IgG и исследуемые образцы инкубируются в лунках планшета с иммобилизованными моноклональными антителами (МКАТ) к IgG. На второй стадии связавшийся в лунках IgG обрабатывают коньюгатом МКАТ к IgG с пероксидазой. Образовавшиеся иммунные комплексы выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgG в анализируемом

наблюдалось. Чувствительность анализа. Номинальная чувствительность по ТУ – 0,2 мг/мл. Реальная (аналитическая) чувствительность с учетом предварительного разведения сывороток в 1000 раз составляет 0,2 мкг/мл. «Хук-эффект» при использовании набора реагентов не зафиксирован. Длительность анализа: 55 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антителами к IgG человека – 1 шт.; коньюгат МКАТ к IgG с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; калибровочные образцы, содержащие 0; 1,4; 2,8; 6; 12 и 24 мг/мл IgG 1 – 6 фл. по

0,5 мкг/мл, контрольный образец с известной концентрацией IgG – 1 фл., 0,5 мл; раствор для разведения сывороток,

концентрат (РПС) – 1 фл., 28 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора (ФСБ-Т×25) – 1 фл. 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев. Выделенная сумма 56 000,00 тенге

1. ПК «Витанова», г. Караганда, ул. Абая, 71

В соответствии с Правилами комиссия РЕШИЛА:

1. В соответствии с абзацем 3 пункта 78 главы 3 Правил ввиду предоставления ценовых предложений и документов в соответствии с пунктом 80 главы 3 Правил, признать победителем закупа по следующим лотам(ам):

Лот № 1 Рекомбипластин 2G, 5+5x20 мл. 20мл 800 тестов Рекомбипластин 2Ж (реагент для ПВ и фиб.) - HemosIL RecombiPlas Tin 2G / Prothrombin Time Reagent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (5x20ml, 5x20мл) +2 +8 С (Instrumentation Laboratory Co, США) (Instrumentation Laboratory Co, США) 815 тестов. Реагент для определения протромбинового времени (ПВ), МНО и расчетного фибриногена в человеческой цитратной плазме. Используется для оценки внешнего пути гемостаза и мониторинга ОАТ. В состав реагента входит рекомбинантный человеческий тканевой фактор, характеризующийся МИЧ – 1. Реагент стабилен на борту анализатора 4 дня. Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя). Температура хранения +2 +8 С . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL TOP (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США), по цене 84 820,00 в количестве 2 набора на сумму 169 640,00 тенге у ТОО «Люкс Тест», г. Караганда, ул. Муканова, строение 18/7.

Лот № 2 СинтАСил (АЧТВ реагент) - HemosIL SynthASIL из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями ( 5x10мл+5x10мл), t +2+8 С (Instrumentation Laboratory Co, США) (Instrumentation Laboratory Co, США) 720 тестов. Реагент для определения активированного частично тромбинового времени (АЧТВ) в человеческой цитратной плазме. Метод АЧТВ используется в качестве основного скринингового метода для оценки нарушений внутреннего пути свертывания и для мониторинга гепариновой антикоагулянтной терапии. Метод чувствителен к сниженным концентрациям факторов контактной фазы, факторов внутреннего и общего пути свертывания, антикоагуляционному действию гепарина и наличию ингибиторов, в частности волнаночно-подобных антикоагулянтов. Рекомендован к использованию для предоперационной скрининговой диагностики. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция). Температура хранения +2 +8 С . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL TOP (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США), по цене 37 378,00 в количестве 17 наборов на сумму 635 426,00 у ТОО «Люкс Тест», г. Караганда, ул. Муканова, строение 18/7.

Лот № 3 Референсная эмульсия R - HemosIL Reference Wash R Emulsion из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (1000 мл) +15 +25 С (Instrumentation Laboratory Co, США) (Instrumentation Laboratory Co, США) Оптический референс. Предназначен для использования в качестве фона для оптических измерений (нефелометрия, фотометрия) и в качестве промывающей жидкости для деталей коагулометров. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 1000 мл). Температура хранения +15 +25 С . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США. по цене 35 390,00 в количестве 26 наборов на сумму 920 140,00 тенге у ТОО «Люкс Тест», г. Караганда, ул. Муканова, строение 18/7..

Лот № 4 Роторы для анализов (1 x 20 позиций, 100 шт/уп) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACLTOP350 CTS, ACLTOP550 CTS, ACLTOP 750, ACLTOP750 CTS, ACLTOP750 LAS +4 +45 С (SUNRISE TECHNOLOGIES, S.A., ИСПАНИЯ) (SUNRISE TECHNOLOGIES, S.A., ИСПАНИЯ) Измерительные ячейки. Предназначены для проведения исследований системы гемостаза на автоматических коагулометрах. Материал: оптически прозрачный пластик. Поставляется в картонных упаковках (1x20 позиций, 100шт/уп). Температура хранения +4 +45 С . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, ул. Муканова, строение 18/7, г. Караганда, по цене 1 706 288,00 тенге у ТОО «Люкс Тест», г. Караганда, ул.

обработки (крышка белого цвета), 1 флакон, 4 мл:Дитиотреитол 1.028 г/л; стабилизатор, pH 5.5.RT2 Реагент 2 для предварительной обработки (крышка серого цвета), 1 флакон, 4 мл:Натрия гидроксид 40 г/л; натрия цианид 2.205 г/л.М Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка),1 флакон, 6.5 мл:Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл;консервант.R1 Внутренний фактор-Ru(bpy) (крышка серого цвета), 1 флакон,10 мл:Рекомбинантный свиной внутренний фактор, меченный рутениевым комплексом 4 мкг/л; дицианид кобинамида 15 мкг/л;стабилизатор; альбуминсыворотки крови человека; фосфатный буфер, pH 5.5;консервант.R2 Витамин B12-биотин (крышка черного цвета), 1 флакон, 8.5 мл:Биотинилированный витамин B12 25 мкг/л; биотин 3 мкг/л;фосфатный буфер, pH 7.0; консервант. Хранение в неоткрытом виде при 2-8 °C До конца срока годности. по цене 65 500,00 в количестве 1 упаковка на сумму 65 500,00 тенге у ТОО «Люкс Тест», г. Караганда, ул. Муканова, строение 18/7.

Лот № 6 Кассета: Anti-HAV IgM на 100 тестов. Реагент для анализатора закрытого типа Cobas e411. Предназначен для качественного определения антител класса IgM к вирусу гепатита А в сыворотке и плазме крови человека. Тест используется для выявления острой или недавно приобретенной вирусной инфекции гепатита А. На упаковке с основными реагентами (M, R1, R2) наклеена этикетка A-HAVIGM. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 Анти-BGA-антитела-Ru(bpy) (серая крышка), 1 флакон, 10 мл: Моноклональные антитела (мыши) к вирусу гепатита А, мечены с рутениевым комплексом 0.15 мкг/мл; антитело (овечий) к человеческому FdY 0.04 мг/мл; HEPESb, буфер 50 ммоль/л, pH 7.2; консервант. R2 Анти-h-IgM-антитела-биотин; HAV Ag (черная крышка), 1 флакон, 10 мл: Биотинилированные моноклональные анти-h-IgM антитела (мыши) 0.4 мкг/мл; антиген вируса гепатита А (клеточная культура) 25 Е/мл (единицы Roche); буфер HEPES 50 ммоль/л, pH 7.2; консервант. b) HEPES = [4-(2-гидроксиэтил)-пиперазин]-этансульфоновая кислота A-HAVIGM Cal1 Отрицательный калибратор 1 (белая крышка), 2 фл. для 0.67 мл каждый; Сыворотка крови человека, не содержащая HAV IgM антитела; консервант. A-HAVIGM Cal2 Положительный калибратор 2 (черная крышка), 2 флакона по 0.67 мл каждый; IgM антитела к вирусу гепатита А (человека) около 5 Е/мл (единицы Roche) в сыворотке крови человека; консервант. Хранение в неоткрытом виде при 2-8 °C До конца срока годности. по цене 130 500,00 в количестве 1 упаковка на сумму 130 500,00 у ТОО «Люкс Тест», г. Караганда, ул. Муканова, строение 18/7.

Лот № 7 Кассета: антитела к гепатиту С, Anti-HCV, на 100 тестов. Реагент для анализатора закрытого типа Cobas e411. Anti-HCV G2 Elecsys cobas e 411 Кассета Суммарные антитела к вирусному гепатиту С (Anti-HCV), 100 тестов. Принцип метода Принцип «сэндвича». Общая продолжительность анализа: 18 минут • 1-я инкубация: 50 мкл образца, 55 мкл реагента с содержанием биотинилированных HCV специфических антигенов, и 55 мкл реагента с содержанием HCV специфических антигенов, меченыых рутениевым комплексом, вступают в реакцию с формированием сэндвич-комплексаа, вступают в реакцию с формированием сэндвич-комплекса. • 2-я инкубация: После добавления микрочастиц, покрытых стрептавидином, образовавшийся комплекс связывается с твердой фазой посредством взаимодействия биотина и стрептавидина. • Реакционная смесь аспирируется в измерительную ячейку, где микрочастицы оседают на поверхность электрода в результате магнитного взаимодействия. Затем с помощью ProCell/ProCell M удаляются не связавшиеся вещества. После этого приложенное к электроду напряжение вызывает хемиллюминесцентную эмиссию, которая измеряется фототумблителем. • Результаты определяются автоматически программным обеспечением путем сравнения электрохемиллюминесцентного сигнала пробы со значением сигнала дискриминационного уровня (cutoff), предварительно измеренного с помощью калибровки. a) Tris(2,2'-bipyridyl)ruthenium(II)-complex (Ru(bpy)) Реагенты - рабочие растворы На упаковке с основными реагентами (M, R1, R2) наклеена этикетка A HCV II. M Микрочастицы, покрытые стрептавидином (прозрачная крышка), 1 флакон, 6.5 мл: Микрочастицы, покрытые стрептавидином, 0.72 мг/мл; консервант. R1 HCV-специфические антигены-биотин (серая крышка), 1 флакон, 18 мл: Биотинилированные HCV специфические антитела, ГЭПЭСb) буфер, pH 7.4; консервант. R2 HCV-специфические антигены-Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 18 мл: HCV-специфические антигены, мечены рутениевым комплексом ≥ 0.3 мг/л, ХЕПЕС буфер, pH 7.4; консервант. b) HEPES = [4-(2-гидроксиэтил)-пиперазин]-этансульфоновая кислота A HCV II Cal1 Отрицательный калибратор 1 (белая крышка), 2 флакона по 1.3 мл; Сыворотка крови человека, консервант. A HCV II Cal2 Положительный калибратор 2 (черная крышка), 2 флакона по 1.3 мл; Сыворотка крови человека, положительная анти-HCV Ab антитела; консервант. Нереактивен для HBsAg, анти ВИЧ 1/2. по цене 230 000,00 в количестве 1 упаковка на сумму 230 000,00 у ТОО «Люкс Тест», г. Караганда, ул. Муканова, строение 18/7.

Лот № 8 Калибратор: для тиреотропного гормона ТТГ 4\*1.3 мл. Реагент для анализатора закрытого типа Cobas e411. Калибровочный набор TSH CalSet предназначен для калибровки количественного анализа Elecsys TSH на иммунохимических анализаторах Elecsys и cobas e. TSH Cal1: 2 флакона, каждый для 1.3 мл калибратора 1 • TSH Cal2: 2 флакона, каждый для 1.3 мл калибратора 2 Концентрация TSH Cal1 в матрице сыворотки крови лошади составляет приблизительно 0 мкМЕ/мл: TSH Cal2 составляет приблизительно 1.5 мкМЕ/мл ТТГ (человеческого) в сыворотке крови человека. Хранить при 2-8 °C. Лифтанизированная контрольная сыворотка стабильна до указанного срока годности. по цене 32 000,00 в количестве 1 упаковка на сумму 32 000,00 тенге у ТОО «Люкс Тест», г. Караганда, ул. Муканова, строение 18/7.

Лот № 9 АЛЬФА-АМИЛАЗА ПАНКРЕАТИЧЕСКИЙ. АЛЬФА-АМИЛАЗА ПАНКРЕАТИЧЕСКАЯ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания). наличие баркода на каждом флаконе, Панкреатический профиль, 4-НФМГЭ, иммуноингибиование, жидкий биреагент.Состав: Реагент А. HEPES 50 ммоль/л, кальция хлорид 0.075 ммоль/л, натрия хлорид 90 ммоль/л, магния хлорид 13 ммоль/л, а-глюказидаза > 4 Е/мл, антитела моноклональные (мыши) 50 мг/л, pH 7.1. Реагент В. HEPES 50 ммоль/л, 4-нитрофенил-мальтогептаозид-этилиден 18 ммоль/л, pH 7.1. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 4.30 ЕД/Л = 0.072 мккат/л. Пределы линейности: 1300 ЕД/Л = 21.6

Повторность (CV) - 2.1 %. Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.5 %; Средняя концентрация: 124 ЕД/Л = 2.06 мккат/л.

Повторность (CV) 1.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.9 %. Количество исследован - 450, упаковка 2x60мл+2x15мл, t=2 +8 С . Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах BA200/BA400. по цене 237 590,00 в количестве 1 упаковка на сумму 237 590,00 тенге у ТОО «Люкс Тест», г. Караганда, ул. Муканова, строение 18/7.

Лот № 11 Стандартные эритроциты Акросс A1/B для определения группы крови АВО перекрестным методом, упаковка 10мл, №2. Стандартные эритроциты для определения группы крови АВО перекрестным методом. Набор из двух флаконов. Каждый флакон содержит не менее 10 мл человеческих эритроцитов групп A1 и B соответственно, в 0.8-% супензии, в буферном растворе с консервантами. Реактив производится из материала одного донора для каждого

флакона. Стеклянные флаконы с крышками разного цвета со встроенным пипетками. Должны быть совместимы с автоматическим анализатором Осто-М. Упаковка 2флакона\*10мл по цене 26 564,00 в количестве 20 упаковок на сумму 531 280,00 тенге у ТОО «Дельрус Казахстан», г. Астана, пр. Богенбай батыра, 3/3.

Лот № 12 Стандартные эритроциты Акросс для скрининга антител, упаковка 10мл, №4. Стандартные эритроциты для скрининга антител - 4-х клеточная панель. Набор из четырех флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 10 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% супензии, в буферном растворе и с консервантами. (Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов и отобраны с целью детектирования наиболее клинически значимых антител). Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Должны быть совместимы с автоматическим анализатором Осто-М. Упаковка 4флакона\*10мл по цене 41 258,00 в количестве 20 упаковок на сумму 825 160,00 тенге у ТОО «Дельрус Казахстан», г. Астана, пр. Богенбай батыра, 3/3.

Лот № 13 Гелевая карта 8-пробирочная для определения группы крови АВО/D у новорожденных. Упаковка № 50.. Карта для определения группы крови АВО прямым методом и резус-фактора не менее чем двумя различными анти-D реагентами. Должна содержать не менее 8 микропробирок. В каждой микропробирке карты должны содержаться полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикетке карты: микропробирка A, микропробирка B, микропробирка AB, микропробирка DVI-, микропробирка DVI+, микропробирка Ctl., микропробирка N/A1, микропробирка N/B (A-B-AB-DVI-DVI+-Ctl.-N/A1-N/B). Микропробирка A должна содержать моноклональный реагент анти-A (IgM-антитела мышей, клон BIRMA-1). Микропробирка B должна содержать моноклональный реагент анти-B (IgM-антитела мышей, клон LB 2). Микропробирка AB должна содержать моноклональный реагент анти-AB (смесь IgM-антител мышей, клоны BIRMA-1, LB-2). Микропробирка DVI- должна содержать моноклональный реагент анти-D (IgM-антитела человека, клон RUM 1). Микропробирка DVI+ должна содержать моноклональный реагент анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клоны RUM 1, P3X61, MS-26). Данный моноклональный анти-D реагент выявляет слабый D и частичные варианты D-антigена, включая вариант DVI. Микропробирка Ctl. должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка). На лицевой этикетке карты указан тип микропробирки - микропробирка AHG. Каждая микропробирка карты должна содержать полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с поливалентным античеловеческим глобулином (смесь кроличьего поликлонального анти-IgG BRIC-8, MS-278 и моноклонального анти-C3d, анти-IgM антитела мыши, клон 12011 D10). Карта должна иметь специальный штриховой код для автоматической идентификации её типа, номера партии, заводского номера, срока годности и быть совместима с автоматическим анализатором Осто-М. Упаковка №50 по цене 125 000,00 в количестве 3 упаковки на сумму 375 000.00 тенге у ТОО «Дельрус Казахстан», г. Астана, пр. Богенбай батыра, 3/3

Лот № 14 Тест-система иммуноферментная для опред. Hbs -антисыворотки с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител (1-стадийная постановка), чувствительность 0.05 нг/мл по ИСО ГИСК(12x8) Набор реагентов для выявления HBsAg вируса гепатита В разных субтипов и мутантных форм (в том числе в 143 и 145 аминокислотных положениях) методом иммуноферментного анализа (ИФА). Принцип метода заключается во взаимодействии HBsAg с моноклональными антителами, иммобилизованными на поверхности лунок разборного полистиролового планшета. Комплекс «антисыворотка-антитела» выявляют с помощью коньюгата поликлональных антител с пероксидазой хрина. Набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроли. Предусмотрено использование набора частями, в зависимости от количества проб (от 4 анализируемых образцов до 89). Возможны 12 независимых постановок ИФА. Объем анализируемого образца: 100 мкл; Длительность анализа: 90 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм; Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и коньюгата в лунки планшета. Укомплектованность наборов разовыми емкостями для растворов, наконечниками для пипеток, клейкой пленкой для планшетов. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Допускается транспортирование при температуре до 25°C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. по цене 32 200,00 в количестве 15 наборов на сумму 483 000,00 тенге у ПК «Витанова», г. Караганда, ул. Абая, 71

Лот № 16 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса A. Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса A в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА на первой стадии анализа калибровочные пробы с известной концентрацией IgA и исследуемые образцы инкубируются в лунках планшета с иммобилизованными моноклональными антителами (МКАТ) к IgM. На второй стадии связавшийся в лунках IgM обрабатывают коньюгатом МКАТ к IgA с пероксидазой. Образовавшиеся иммунные комплексы выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и

чувствительность с учетом предварительного разведения сывороток в 1000 раз составляет 0,021 мкг/мл. «Хук-эффект» при использовании набора реагентов не зафиксирован. Длительность анализа: 55 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антителами к IgA человека – 1 шт.; коньюгат МКАТ к IgA с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; калибровочные образцы, содержащие 0; 0,25; 0,49; 1,05; 2,1 и 4,2 мг/мл IgA 1 – 6 фл. по 0,5 мл; контрольный образец с известной концентрацией IgA – 1 фл., 0,5 мл; раствор для разведения сывороток, концентрат (PPC) – 1 фл., 28 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора (ФСБ-Т×25)



заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев, по цене 53 500,00 в количестве 1 набор на сумму 53 500,00 тенге у ПК «Витанова», г. Караганда, ул. Абая, 71.

Лот № 17 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M. Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса M в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА на первой стадии анализа калибровочные пробы с известной концентрацией IgM и исследуемые образцы инкубируются в лунках планшета с иммобилизованными моноклональными антителами (МКАТ) к IgM. На второй стадии связавшийся в лунках IgM обрабатывают коньюгатом МКАТ к IgM с пероксидазой. Образовавшиеся иммунные комплексы выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgM в анализируемом образце. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл. Специфичность: В наборе «IgM общий – ИФА – БЕСТ» используются моноклональные антитела, обладающие высокой специфичностью к IgM. Перекрестного связывания с IgE, IgG, IgA или альбумином в физиологических концентрациях не наблюдалось. Чувствительность анализа. Номинальная чувствительность по ТУ – 0,032 мг/мл. Реальная (аналитическая) чувствительность с учетом предварительного разведения сывороток в 1000 раз составляет 0,032 мкг/мл. «Хук-эффект» при использовании набора реагентов не зафиксирован. Длительность анализа: 55 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антителами к IgM человека – 1 шт.; коньюгат МКАТ к легким цепям иммуноглобулинов с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; калибровочные образцы, содержащие 0; 0,16; 0,32; 0,8; 1,6 и 3,2 мг/мл IgM 1 – 6 фл. по 0,5 мл; контрольный образец с известной концентрацией IgM – 1 фл., 0,5 мл; раствор для разведения сывороток, концентрат (PPC) – 1 фл., 28 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев, по цене 53 500,00 в количестве 1 набор на сумму 53 500,00 тенге у ПК «Витанова», г. Караганда, ул. Абая, 71

Лот № 18 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего иммуноглобулина класса G в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА на первой стадии анализа калибровочные пробы с известной концентрацией IgG и исследуемые образцы инкубируются в лунках планшета с иммобилизованными моноклональными антителами (МКАТ) к IgG. На второй стадии связавшийся в лунках IgG обрабатывают коньюгатом МКАТ к IgG с пероксидазой. Образовавшиеся иммунные комплексы выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Интенсивность окрашивания пропорциональна концентрации IgG в анализируемом образце. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Специфичность: В наборе «IgG общий – ИФА – БЕСТ» используются моноклональные антитела, обладающие высокой специфичностью к IgG. Перекрестного связывания с IgE, IgM, IgA или альбумином в физиологических концентрациях не наблюдалось. Чувствительность анализа. Номинальная чувствительность по ТУ – 0,2 мг/мл. Реальная (аналитическая) чувствительность с учетом предварительного разведения сывороток в 1000 раз составляет 0,2 мкг/мл. «Хук-эффект» при использовании набора реагентов не зафиксирован. Длительность анализа: 55 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антителами к IgG человека – 1 шт.; коньюгат МКАТ к IgG с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; калибровочные образцы, содержащие 0; 1,4; 2,8; 6; 12 и 24 мг/мл IgG 1 – 6 фл. по 0,5 мл; контрольный образец с известной концентрацией IgG – 1 фл., 0,5 мл; раствор для разведения сывороток, концентрат (PPC) – 1 фл., 28 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев, по цене 56 000,00 в количестве 1 набор на сумму 56 000,00 тенге у ПК «Витанова», г. Караганда, ул. Абая, 71

Лот № 15 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M и G к вирусу гепатита C (192 опр.) Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M и G к вирусу гепатита C. Характеристики набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Набор рассчитан на 192 анализа, включая контроли (по 5 лунок в каждой постановке). Возможны 12 независимых постановок анализа в ручном режиме или 2 постановки по 96 анализов с использованием автоматических ИФА-анализаторов открытого типа. Объем анализируемого образца: 40 мкл; Длительность анализа: 80 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм; Цветовая индикация внесения сывороток, контролей и конъюгата в лунки планшета. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Укомплектованность наборов разовыми

емкостями для растворов, наклейками для пипеток, клейкой пленкой для планшетов. Допускается транспортирование при температуре до 25°C не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев; по цене 22 191,00 в количестве 15 наборов на сумму 332 865,00 тенге у ТОО «БионМедСервис» г. Караганда, пр-т Строителей строение 6

III. В соответствии с пунктом 77 главы 3 Правил секретарю комиссии в срок до 08.02.2024 г. разместить настоящий протокол итогов закупки на интернет-ресурсе ОКБ.

IV. В соответствии с абзаем 2 пункта 81 главы 3 Правил отделу государственных закупок в срок до 08.02.2024 г. направить поставщикам подписанный договор закупки согласно приложения 5 Правил.

Председатель комиссии:

Нурлыбаев Е. Ш. – директор.

Зам. председатель комиссии:

Жумакаева Ж.К. - заместитель директора по стратегическому развитию.

Члены комиссии:

Сыздыкова А. К. – начальник отдела государственных закупок

Бейсембаева Г. А. - заведующий ЦЛ.

Агибаев А.С. - юристконсульт.

Секретарь комиссии:

Штенская Н. И. - специалист по гос. закупкам



ЖУМАКАЕВА  
Ж.К.

СЫЗДЫКОВА  
А.К.

БЕЙСЕМБАЕВА  
Г.А.

АГИБАЕВ  
А.С.

ШТЕНСКАЯ  
Н.И.