

Протокол №1

итогах по закупке 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 закупок 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 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) (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). 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

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 C. Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A., США. Выделенная сумма 1 796 288,00 тенге

Лот № 5 Кассета: Elecsys Витамин В12 на 100 тестов. Анализ связывания для in vitro количественного определения уровня витамина В12 в сыворотке крови и плазме крови человека. Упаковка с основными реагентами (М, R1, R2) и реагенты для предварительной обработки (PT1, PT2) маркированы как В12 II. PT1 Реагент 1 для предварительной обработки (крышка белого цвета), 1 флакон, 4 мл; Дитиотрейтон 1.028 г/л; стабилизатор, рН 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. 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; Рекombинантный свиной внутренний фактор, меченый рутением, 4 мкг/л; дицианид кобинамида 15 мкг/л; стабилизатор; альбумин сыворотки крови человека; фосфатный буфер, рН 5.5; консервант. R2 Витамин В12-биотин (крышка черного цвета), 1 флакон, 8.5 мл; Биотинилированный витамин В12 25 мкг/л; биотин 3 мкг/л; фосфатный буфер, рН 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 (М, R1, R2) наклеена этикетка А-HAVIGM. М 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, меченые рутениевым комплексом 0.15 мкг/мл; антитело (овечьи) к человеческому Fdγ 0.04 мг/мл; HEPESb), буфер 50 ммоль/л, рН 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, рН 7.2; консервант. b) HEPES = [4-(2-гидроксиэтил)-пиперазин]-этансульфоновая кислота А-HAVIGM Cal1 Отрицательный калибратор 1 (белая крышка), 2 фл. для 0.67 мл каждый; Сыворотка крови человека, не содержащая HAV IgM антитела; консервант. А-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-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 М 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. а) Tris(2,2'-bipyridyl)ruthenium(II)-complex (Ru(bpy)) Реагенты - рабочие растворы На упаковке с основными реагентами (М, R1, R2) наклеена этикетка А HCV II. М 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, рН 7.4; консервант. R2 HCV-специфичные антигены-Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 18 мл; HCV-специфичные антигены, меченые рутениевым комплексом ≥ 0.3 мг/л, ХЕПЕС буфер, рН 7.4; консервант. б) HEPES = [4-(2-гидроксиэтил)-пиперазин]-этансульфоновая кислота А HCV II Cal1 Отрицательный калибратор 1 (белая крышка), 2 флакона по 1.3 мл; Сыворотка крови человека, консервант. А HCV II Cal2 Положительный калибратор 2 (черная крышка), 2 флакона по 1.3 мл; Сыворотка крови человека, положительная анти-HCV Ab антитела; консервант. Нерактивен 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, α-глюкозидаза > 4 Е/мл, антитела моноклональные (мышь) 50 мг/л, рН 7.1. Реагент В. HEPES 50 ммоль/л, 4-нитрофенил-мальтогептаозид-этилиден 18 ммоль/л, рН 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 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.7 %; Средняя концентрация: 149 ЕД/л = 2.47 мккат/л. Повторность (CV) 1.4 %, 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) 1.3 %, 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

Лот № 11 Стандартные эритроциты Акросс А1/В 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 А1 и В соответственно, в 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклопластиковые флаконы с крышками разного цвета со встроенными пипетками. Должны быть совместимы с автоматическим анализатором Octo-M. Упаковка 2флакона*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 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. Стеклопластиковые 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 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 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 BIRMA-2). Микропробирка АВ должна содержать моноклональный реагент анти-АВ (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-антигена, включая вариант DVI. Микропробирка Ctl. должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка). На лицевой этикетке карты указан тип микропробирки - микропробирка АНГ. 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

Лот № 14 Тест-система иммуноферментная для опред. Hbs-антигена 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 конъюгата поликлональных антител с пероксидазой планшета. 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 конъюгата 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. Выделенная сумма 483 705,00 тенге

Лот № 15 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М и G к вирусу гепатита С (192 опр.) Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М 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 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, 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 конъюгатом 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.; конъюгат 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 – 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 конъюгатом 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.; конъюгат 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 – 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 конъюгатом 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.; конъюгат 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 – 6 фл. по 0,5 мл; контрольный образец с известной концентрацией IgG – 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 °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 56 000,00 тенге

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

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. Богенбай батыра, 3/3. 31.01.2024 г. 10:50.
3. ТОО «Люкс Тест», г. Караганда, ул. Муқанова, 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 закупке 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) (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). 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 920 140,00 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 В12 на 100 тестов. Анализ связывания для *in vitro* количественного определения уровней витамина В12 в сыворотке крови и плазме крови человека. Упаковка с основными реагентами (М, R1, R2) и реагенты для предварительной обработки (PT1, PT2) маркированы как В12 II.PT1 Реагент 1 для предварительной обработки (крышка белого цвета), 1 флакон, 4 мл: Дитиотреитол 1.028 г/л; стабилизатор, рН 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. 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, меченый рутением, 4 мкг/л; дицианид кобинамида 15 мкг/л; консервант. R2 Витамин В12-биотин

стабилизатор; альбумин сыворотки крови человека, фосфатный буфер, рН 5.5; консервант. Р2 Витамин В12-биотин (крышка черного цвета), 1 флакон, 8.5 мл: Биотинилированный витамин В12 25 мкг/л; биотин 3 мкг/л; фосфатный буфер, рН 7.0; консервант. Хранение в неоткрытом виде при 2-8 °С 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 (М, R1, R2) наклеена этикетка А-HAVIGM. М 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, меченые рутениевым комплексом 0.15 мкг/мл; антитело (овечьи) к человеческому Fdy 0.04 мг/мл; HEPESb), буфер 50 ммоль/л, рН 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, рН 7.2; консервант. б) HEPES = [4-(2-гидроксиэтил)-пиперазин]-этансульфоновая кислота А-HAVIGM Cal1 Отрицательный калибратор 1 (белая крышка), 2 фл. для 0.67 мл каждый; Сыворотка крови человека, не содержащая HAV IgM антитела; консервант. А-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 °С 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-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 М удаляются не связавшиеся вещества. После этого приложенное к электроду напряжение вызывает хемилюминесцентную эмиссию, которая измеряется фотомножителем. • Результаты определяются автоматически программным обеспечением путем сравнения электрохемилюминесцентного сигнала пробы со значением сигнала дискриминационного уровня (cutoff), предварительно измеренного с помощью калибровки. а) Tris(2,2'-bipyridyl)ruthenium(II)-complex (Ru(bpy)) Реагенты - рабочие растворы На упаковке с основными реагентами (М, R1, R2) наклеена этикетка А HCV II. М 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, рН 7.4; консервант. R2 HCV-специфичные антигены-Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 18 мл: HCV-специфичные антигены, меченые рутениевым комплексом ≥ 0.3 мг/л, ХЕПЕС буфер, рН 7.4; консервант. б) HEPES = [4-(2-гидроксиэтил)-пиперазин]-этансульфоновая кислота А HCV II Cal1 Отрицательный калибратор 1 (белая крышка), 2 флакона по 1.3 мл: Сыворотка крови человека, консервант. А HCV II Cal2 Положительный калибратор 2 (черная крышка), 2 флакона по 1.3 мл: Сыворотка крови человека, положительная анти-HCV Ab антитела; консервант. Нерактивен 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 °С. 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, иммуноингибирование, жидкий бирагент. Состав: Реагент А. HEPES 50 ммоль/л, кальция хлорид 0.075 ммоль/л, натрия хлорид 90 ммоль/л, магния хлорид 13 ммоль/л, α -D-глюкозидаза > 4 Е/мл, антитела моноклональные (мышь) 50 мг/л, рН 7.1. Реагент Б. HEPES 50 ммоль/л, 4-гидрокси-мальтогептаэтил-этилендиамин 18 ммоль/л, рН 7.1. Метрологические

Повторность (CV) 1.3 %, Внутривлабораторный 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. Муқанова, строение 18/7.

Лот № 11 Стандартные эритроциты Акросс А1/В 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 А1 и В соответственно, в 0,8-% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклопые флаконы с крышками разного цвета со встроенными пипетками. Должны быть совместимы с автоматическим анализатором Осто-М. Упаковка 2флакона*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 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. Стеклопые флаконы с крышками со встроенными пипетками. Должны быть совместимы с автоматическим анализатором Осто-М. Упаковка 4флакона*10мл Выделенная сумма 825 160,00 тенге

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 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-АВ (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-антигена, включая вариант DVI. Микропробирка Ctl. должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка). На лицевой этикетке карты указан тип микропробирки - микропробирка АНГ. 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 I2011 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. Богенбай батыра, 3/3.

Лот № 14 Тест-система иммуноферментная для опред. Hbs -антигена 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 конъюгата поликлональных антител с пероксидазой хрена. 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 конъюгата 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. 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 М и G к вирусу гепатита С (192 опр.) Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М 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 конъюгата. Набор рассчитан на 192 анализа, включая контроли (по 5 лунок в каждой постановке). Возможны 12 постановок с одним режимом или 2 постановки по 96 анализов с использованием автоматических

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.

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 конъюгатом 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.; конъюгат 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 – 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

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 конъюгатом 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.; конъюгат 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 – 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 конъюгатом 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, IgA, IgM 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 IgG человека – 1 шт.; конъюгат МКАТ к IgG с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; калибровочные образцы, содержащие 0; 0,16; 0,32; 0,8; 1,6 и 3,2 мг/мл IgG – 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 °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

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.; конъюгат 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; контрольные образцы с известной концентрацией IgG – 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 °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 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 в виду предоставления ценовых предложений и документов в соответствии с пунктом 80 главы 3 Правил, признать победителем закупа по следующим лоту(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 (5x20мл, 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 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), 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, 1706 288,00 тенге у ТОО «Люкс Тест», г. Караганда, ул.

обработки (крышка белогочвета), 1 флакон, 4 мл: Дитиотреитол 1,028 г/л; стабилизатор, рН 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. 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, меченый рутением, 4 мкг/л; дицианид кобальта 15 мкг/л; стабилизатор; альбумин сыворотки крови человека; фосфатный буфер, рН 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, рН 7.0; консервант. Хранение в неоткрытом виде при 2-8 °С 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-ВГА-антитела-Ru(bpy) (серая крышка), 1 флакон, 10 мл: Моноклональные антитела (мыши) к вирусу гепатита А, меченые рутением комплексом 0.15 мкг/мл; антитело (овечьи) к человеческому Fdy 0.04 мг/мл; HEPESb), буфер 50 ммоль/л, рН 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, рН 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 °С 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 специфичных антигенов, и 55 мкл реагента с содержанием HCV специфичных антигенов, меченых рутением 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 хемиллюминесцентную эмиссию, которая измеряется фотоумножителем. • Результаты определяются автоматически программным обеспечением путем сравнения электрохемиллюминесцентного сигнала пробы со значением сигнала дискриминационного уровня (cutoff), предварительно измеренного с помощью калибровки. а) Tris(2,2'-bipyridyl)ruthenium(II)-complex (Ru(bpy)) Реагенты - рабочие растворы На упаковке с основными реагентами (M, R1, R2) наклеена этикетка А 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, ГЭПЭСб) буфер, рН 7.4; консервант. R2 HCV-специфичные антигены-Ru(bpy) (черная крышка), 1 флакон, 18 мл: HCV-специфичные антигены, меченые рутением комплексом ≥ 0.3 мг/л, ХЕПЕС буфер, рН 7.4; консервант. b) HEPES = [4-(2-гидроксиэтил)-пиперазин]-этансульфоновая кислота А HCV II Cal1 Отрицательный калибратор 1 (белая крышка), 2 флакона по 1.3 мл: Сыворотка крови человека, консервант. А 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 °С. Лиофилизированная 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, иммуноингибирование, жидкий бирагент. Состав: Реагент А. 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 (мышь) 50 мг/л, рН 7.1. Реагент В. HEPES 50 ммоль/л, 4-нитрофенил-мальтогептаозид-этилендиол 18 ммоль/л, рН 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 исследований - 450, Упаковка 2x60мл+2x15мл, t+2 +8 С. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400. 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 А1/В 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 А1 и В соответственно, в 0,8-% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Реактив производится из материала одного донора для каждого

флакона. Стеклообразные флаконы с крышками разного цвета со встроенными 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% 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. Стеклообразные 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 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-АВ (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-антигена, включая вариант DVI. Микропробирка Ctl. должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка). На лицевой этикетке карты указан тип микропробирки - микропробирка АНГ. 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 -антигена 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 «антиген-антитело» выявляют с помощью конъюгата поликлональных антител с пероксидазой хрена. 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 конъюгата 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°С 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 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 конъюгатом 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.; конъюгат 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 – 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 °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, 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 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 конъюгатом 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.; конъюгат 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 – 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 °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, 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 конъюгатом 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.; конъюгат 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 – 6 фл. по 0,5 мл; контрольный образец с известной концентрацией IgG – 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 °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, 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 М и G к вирусу гепатита С (192 опр.) Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М 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 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, наконечниками для пипеток, клейкой пленкой для планшетов. Допускается транспортирование при температуре до 25°С 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 абзацем 2 пункта 81 главы 3 Правил секретарю отдела 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. - юрист-консульт.

Секретарь комиссии:

Штенская Н. И. - специалист по гос. закупкам



Handwritten signature or initials.

Handwritten signatures and initials of the commission members.