

Протокол №2

об итогах закупа лекарственных средств и медицинских изделий по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи на 2024 год способом из одного источника до подведения итогов тендера по объявлению №16 от 23.02.2024 года

г. Караганда

13 марта 2024 года

1. На основании подпункта 3) пункта 83 главы 4 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 – Правила) и приказа КГП «Областная клиническая больница» УЗКО №81 - ө от 29 февраля 2024 года «О проведении закупа из одного источника по закупу изделий медицинского назначения и лекарственных средств на 2024 г.».

13 марта 2024 года в отделе государственных закупок, расположенном по адресу: г. Караганда, пр. Н.Назарбаева 10а, в соответствии с приказом директора КГП «Областная клиническая больница» УЗКО от №81 - ө от 29 февраля 2024 года «О проведении закупа из одного источника по закупу изделий медицинского назначения и лекарственных средств на 2024 г.», и Правилами, комиссия подвела итоги закупа в следующем составе:

- | | |
|---------------------|----------------------------------------------------|
| 1. Нурлыбаев Е.Ш. | Директор, председатель тендерной комиссии; |
| 2. Жумакаева Ж. К. | Заместитель директора по стратегическому развитию; |
| Члены комиссии: | |
| 3. Сыздыкова А.К. | Начальник отдела государственных закупок; |
| 4. Агибаев А.С. | Юрисконсульт; |
| 5. Бейсембаева Г.А. | Заведующая ЦЛ. |
| Секретарь комиссии: | |
| 1. Штенская Н. И. | Специалист по государственным закупкам. |

2. Краткое описание закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий или фармацевтических услуг, их торговое наименование.

№ лота	Наименование медицинских изделий	Техническая спецификация медицинских изделий	Ед. изм.	Кол-во	Планируемая цена	Сумма (тенге)	График поставки
150	Нить хирургическая нерассасывающаяся крученая USP 2 метричность 5 без иглы стерильная бобина 20 метров	Нить хирургическая нерассасывающаяся крученая USP 2 метричность 5 без иглы стерильная бобина 20 метров	штука	135	1 400,00	189 000,00	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)
156	Комбинированные препараты для парентерального питания	Эмульсия для инфузий, 300 мл	флакон	50	43 851,20	2 192 560,00	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)
151	Индикаторы паровые стерильные 134/5 № 500	Индикаторы предназначены для оперативного визуального контроля соблюдения критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара – в камере паровых стерилизаторов с удалением воздуха методом продувки паром. Характеристики продукта: • относятся к классу 4 (многопеременные индикаторы) по классификации ГОСТ Р ИСО 11140-1-2009 (ISO 11140-1); • помещаются в камере стерилизатора снаружи стерилизуемых изделий; • четкий цветовой переход от начального зеленого к конечному коричневому; • липкий слой на обратной стороне индикатора облегчает его закрепление на стерилизуемых упаковках и вклеивание в документы архива; • нетоксичны, не содержат соединений свинца, в процессе применения и хранения не выделяют вредных и токсичных компонентов. Контрольные значения (температура/время) – 134/5. Упаковка № 500 шт.	упаковка	44	4 840,00	212 960,00	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)
152	Индикатор контроля паровой стерилизации коротких режимов, класс 4 121/20, № 1000	Индикаторы предназначены для оперативного визуального контроля соблюдения критических переменных паровой стерилизации – температуры стерилизации, времени стерилизационной выдержки и наличия насыщенного водяного пара – в камере паровых стерилизаторов с удалением воздуха методом продувки паром. Характеристики продукта: • относятся к классу 4 (многопеременные	упаковка	5	9 680,00	48 400,00	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)

(Handwritten signatures and initials)

		<p>индикаторы) по классификации ГОСТ Р ИСО 11140-1-2009 (ISO 11140-1);</p> <ul style="list-style-type: none"> • помещаются в камеру стерилизатора снаружи стерилизуемых изделий; • четкий цветовой переход от начального зеленого к конечному коричневому; • липкий слой на обратной стороне индикатора облегчает его закрепление на стерилизуемых упаковках и вклеивание в документы архива; • нетоксичны, не содержат соединений свинца, в процессе применения и хранения не выделяют вредных и токсичных компонентов. <p>Контрольные значения (температура/время) – 121/20. Упаковка № 1000.</p>					
155	<p>Пакет со стерилизующим раствором (2% формальдегид) для стерилизатора 130 LF-1/2 Matachana (коробка 3 шт)</p>	<p>Стерилизующий раствор для формальдегидного стерилизатора. Химический состав: Концентрация формальдегида - 2%. Концентрация этанола - 3%. PH-значение - 5-7 при 20 °С. Внешний вид - прозрачный и бесцветный. Упаковка – герметичный пакет восьмиугольной формы из высокоплотного полиэтилена объемом 2,7 л. Толщина полиэтилена- 1,5 мм. Размеры: Ширина пакета по крайним точкам – 120 мм, ширина пакета в центре – 145 мм, длина пакета - 400мм, толщина пакета - 95 мм. На пакет нанесена мерная шкала с обозначениями 1000 и 2000 мл.</p> <p>Наличие паспорта безопасности продукта и инструкции по применению.</p>	упаковка	50	83 500	4 175 000,00	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)
Реагенты и расходные материалы на полуавтоматический микробиологический анализатор WalkWay							
69	<p>Панели брейкпойнт комбинированные для идентификации и определения чувствительности к антибиотикам грамположительных микроорганизмов, тип 33 (Pos BP Combo Panel Type 33)</p>	<p>Панели для идентификации и определения чувствительности к антибиотикам грам. позитивных микроорганизмов. Тип 33 BP: NIT, PGR, PHO, PGT, IDX, VP, BE, PYR, ARG, URE, RAF, LAC, TRE, MNS, SOR, ARA, RBS, INU, MAN, PRV,HEM. антибиотики, для идентификации грамм позитивных микроорганизмов. и определения чувствительности к антибиотикам: Aug, Am, Azi, CfxS, C, Cp, Cd, Dap, E, Fos, FA, GmS, Gm, Imp, ICd, Lvx, Ldz, Mxf, Mup, Fd, Ox, P, Rif, StS, Syn, Tei, Te, T/S, Va. Суммарное количество антибиотиков на панели не менее 27. В упаковке не менее 20 штук.</p>	упаковка	3	67 500,00	202 500,00	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)
70	<p>Панели брейкпойнт комбинированные для идентификации и определения чувствительности к антибиотикам грамотрицательных микроорганизмов, тип 42 (NEG BP Combo 42)</p>	<p>Панели для идентификации и определения чувствительности для грам. негативных микроорганизмов комбинированные с антибиотиками Тип 42 BP: (GLU, SUC, SOR, RAF, RHA, ARA, INO, ADO, MEL, URE, IND, LYS, ARG, ORN, TDA, ESC, VP, ONPG, CIT, MAL, TAR, ACE, CET, OF/G, NIT, P4, K4, C14, Fd64, C18, To4 и определены чувствительности к антибиотикам). Ak, Aug, Am, Cfz, Cpe, CR, C1/CA, Cfx, Caz, Caz/CA, Ctm, Cp, Cl, Etp, Fos, Gm, Imp, Lvx, Mer, Mz, Mxf, FD, Nxn, Pi, P/T, Te, Tge, T, To, T/S. В упаковке не менее 20 штук. Суммарное количество антибиотиков на панели не менее 27.</p> <p>E.coli, P.aeruginosa, K.pneumoniae.</p>	упаковка	5	67 500,00	337 500,00	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)
71	<p>Комплект для переноса инокулята в ячейки панелей (Inoculator-D Set)</p>	<p>Насадки специальные - ПП- наконечники для 96-канального инокулятора RENOK для переноса суспензий (для стандартных тест-панелей). Упаковка не менее 240 шт.</p>	упаковка	1	188 100,00	188 100,00	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)
72	<p>Альфа Нафтол, 1,5 г (Alpha Naphthol, 1,5 g)</p>	<p>Альфа-нафтол реагент предназначен для проведения реакции на панелях Фасовка: 1 фла x 30 мл. На бактериологический анализатор WalkAway 96</p>	упаковка	1	31 300,00	31 300,00	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)
Серологические маркеры инфекций методом (ИФЛ)							
23	<p>Набор реагентов для класса М к Toxoplasma gondii (12x8)</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса М (IgM) к Toxoplasma gondii в сыворотке (плазме) крови человека, не менее 96 определений, включая контроли. Количество положительных контрольных образцов содержащих IgM к Toxoplasma gondii — не более 1. Количество</p>	упаковка	1	46 819,49	46 819,49	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)

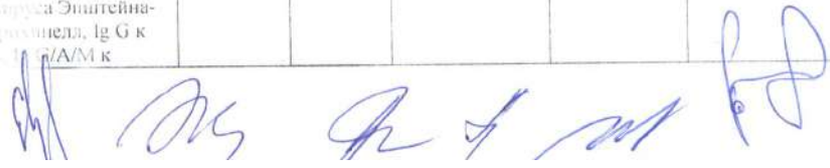
Handwritten signatures and initials in blue ink.

		<p>иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: 93 исследования. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМБ: наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие. Чувствительность: 100% Специфичность: 100% Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Г, стоп-реагента из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к <i>Toxoplasma gondii</i> (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхозов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам <i>Ascaris lumbricoides</i>, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену NAMEA вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода <i>Aspergillus</i>, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита E, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к нуклопротеину E вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам <i>Clonorchis sinensis</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу, Ig G/M/A к Иерсиниям имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса.</p>					
24	Набор реагентов для класса М к цитомегаловирусу(12x8)	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроли. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 93 исследований. Количество положительных контрольных образцов, содержащий IgM к ЦМВ: не более 1. Планшет разборный: наличие. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМБ: наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Чувствительность: 100% Специфичность: 100% Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Г, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения сывороток из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C.</p>	упаковка	1	45 756	45 755,96	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)

		<p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к <i>Toxoplasma gondii</i> (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхозов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам <i>Ascaris lumbricoides</i>, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену NA/EA вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода <i>Aspergillus</i>, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита E, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину E вируса Варцелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варцелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам <i>Clonorchis sinensis</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу, Ig G/M/A к Иерсиниям имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса.</p>					
25	<p>Набор реагентов для класса G к цитомегаловирусу (12x8)</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроли. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследуемых набором независимых пациентов: не менее 93 исследований. Количество положительных контрольных образцов, содержащий IgG к ЦМВ: не более 1. Планшет разборный: наличие Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата и раствора ТМБ: наличие Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Специфичность: 100% Чувствительность: 100% Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения сывороток из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С.</p> <p>Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к <i>Toxoplasma gondii</i> (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхозов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам <i>Ascaris lumbricoides</i>, Ig G/A/M к антигенам лямблий, Ig G к ядерному антигену NA/EA вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода <i>Aspergillus</i>, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита E, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину E вируса Варцелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варцелла-Зостер, Ig G к вирусу</p>	набор	1	42 724,01	42 724,01	<p>по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)</p>

		<p>паротита, Ig G к антигенам <i>Clonorchis sinensis</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу. Ig G/M/A к Иерсиниям имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса.</p>					
27	<p>Набор реагентов для класса G к <i>Chlamydia trachomatis</i> (12x8)</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к <i>Chlamydia trachomatis</i> в сыворотке (плазме) крови человека методом иммуноферментного анализа и может быть использован в клинических и эпидемиологических исследованиях, не менее 96 определений, включая контроли. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследуемых набором независимых пациентов: 93 исследования. Количество положительных контрольных образцов — не более 1. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, раствора ТМБ: наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие. Чувствительность: 100%. Специфичность: 100%. Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, пипеточников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора ТМБ из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °C: до 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M/A к <i>Chlamydia trachomatis</i>, IgG к антигену HSP60 <i>C. trachomatis</i>, антител к антигену CngA <i>Helicobacter pylori</i>, Ig G/M/A к <i>Mycoplasma pneumoniae</i> имеют идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса. Возможно совмещение с наборами для выявления Ig G/A к <i>Trichomonas vaginalis</i>, Ig G/A к <i>Mycoplasma hominis</i>, Ig G/A к <i>Ureaplasma urealyticum</i>.</p>	упаковка	3	47 151	141 453,00	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)
29	<p>Набор реагентов для класса G к вирусу простого герпеса (12x8)</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроли. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследуемых набором независимых пациентов: 93 исследования. Количество положительных контролей, содержащих IgG к ВПГ — не более 1. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов, конъюгата, раствора ТМБ: наличие. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие. Чувствительность: 100%. Специфичность: 100%. Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, пипеточников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения сывороток из разных серий набора: наличие. Возможное</p>	упаковка	1	42 307	42 307,00	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)

		<p>время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к <i>Toxoplasma gondii</i> (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхисов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам <i>Ascaris lumbricoides</i>, Ig G/A/M к антигенам джамбллий, Ig G к ядерному антигену NAЕА вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода <i>Aspergillus</i>, Ig G/A/M к возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита E, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину E вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам <i>Clonorchis sinensis</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Ancylostis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к мавивирусу, Ig G/M/A к Черепным имеют идентичные методики по объемам вводимых образцов, реагентов, протоколам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одной пластине с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса.</p>						
30	<p>Набор реагентов для класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов (12x8)</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа, не менее 96 определений, включая контроли. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследуемых (выбором независимых пациентов): 93 исследования. Количество положительных контрольных образцов, содержащих IgM к ВПГ 1 и 2 типов — не более 1. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: коньюгата, раствора ТМБ: наличие. Количество различных типов коньюгатов в составе набора: не более 1. Пластины разборные: наличие. Чувствительность: 100%. Специфичность: 100%. Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие телочки (крышки) для заклеивания (дизайна) пластины, ванночек для реагентов, планшетчиков для пипеток, пластины для предварительного разведения исследуемых образцов: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, раствора для предварительного разведения сывороток из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до 10 суток. Наборы для выявления Ig G/M к ЦМВ, Ig G/M к вирусу краснухи, Ig G/M/A к <i>Toxoplasma gondii</i> (в том числе методом захвата), Ig G/M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа, Ig G/M/A к грибам рода <i>Candida</i>, Ig G к антигенам токсокар, Ig G/M к антигенам описторхисов, Ig G к антигенам эхинококка, Ig G к антигенам <i>Ascaris lumbricoides</i>, Ig G/A/M к антигенам джамбллий, Ig G к ядерному антигену NAЕА вируса Эпштейна-Барр, Ig M/G к капсидному антигену VCA вируса Эпштейна-Барр, Ig G/M к антигенам трихинелл, Ig G к грибам рода <i>Aspergillus</i>, Ig G/A/M к</p>	упаковка	1	45 760	45 760,00		по заявке Заказчика (в течение 15 календарных дней)



		<p>возбудителю бруцеллеза, Ig M к вирусу гепатита E, Ig G/M к вирусу кори, Ig G/M к предраннему белку ЦМВ, Ig G к герпес-вирусу человека 8, 6 типа, Ig G/M к вирусу простого герпеса 2 типа, Ig G к гликопротеину E вируса Варицелла-Зостер, Ig G/M к вирусу Варицелла-Зостер, Ig G к вирусу паротита, Ig G к антигенам <i>C. lonorechis sinensis</i>, Ig G к антигенам нематод рода <i>Anisakis</i>, Ig G к антигенам <i>Taenia solium</i>, Ig G к вирусу Западного Нила, Ig G/M к хантавирусу, Ig G/M/A к Переносимым и/или идентичные методики по объемам вносимых образцов, реагентов, промывкам промывки и инкубации и могут быть совмещены на одном планшете с целью удобства работы и оптимизации рабочего процесса.</p>					
40	Тест-система для опред. Hbs-антигена (192 опр.)	<p>Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке (плазме) крови, препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин), не менее 192 определений, включая контроли. Количество иммунологических стадий при использовании набора не более 1. Максимально возможное количество исследуемых набором независимых пациентов не менее 182 исследований. Разборный одност. планшет. Количество положительных и слабоположительного контрольных образцов, содержащих HBsAg в составе набора не более 2. Допустимое количество исследуемых лунок в одной постановке для контрольных образцов: не более 4. Жидкая (готовая к использованию) форма конъюгата контрольных образцов: наличие Стабильность рабочего раствора ТМБ при температуре 25±0С: не менее 10 часов Стабильность приготовленного промывочного раствора в растворе конъюгата при температуре от 20С до 80С: не менее 1 мес., Числовое значение чувствительности: 0,01 МЕ/мл или 0,05 МЕ/мл, в зависимости от выбранной методики. Специфичности: 100% Количество различных типов конъюгатов в составе набора не более 1. Минимальное время проведения исследования в пересчете на инкубацию не более 80 минут. Наличие пленки (клариф) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, накопительной для пипеточного наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФКВ-1, стоп-реагент и СБР, ТМБ из разных серий набора; наличие. Возможное время использования реагента после вскрытия набора в течение 12 месяцев. Срок годности набора: не менее 24 месяцев при температуре 2-8°С. Допускается хранение при температуре до 25 °С до 10 суток.</p>	упаковка	20	32 247	644 940,00	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)
41	Набор реагентов для класса М и G к вирусу гепатита С (192 опр.)	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С в сыворотке (плазме) крови человека в препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин). Рекомендуется для обследования доноров крови, органов, тканей человека и дифференциальной диагностики вирусных гепатитов, не менее 192 исследований, включая контроли. Максимально возможное количество исследуемых набором независимых пациентов не менее 182 исследований. Количество исследуемых лунок в одной постановке для контрольных образцов: не более 4. Стабильность рабочих растворов конъюгата в ТМБ при температуре 25±0С: не менее 10 часов. Стабильность приготовленного промывочного раствора при температуре от 20С до 80С: не менее 1 мес. Минимальное время проведения исследования не более 90 минут. Наличие пленки (клариф) для</p>	упаковка	20	25 601	512 020,00	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)

		<p>заклеивания (закрывания) планшетов, ванночек для реагентов, микропипеток для пипеток; наличие Рабочий планшет; наличие Количество образцов, стандартных антигенов ВГС: не более 1. Живые (готовая к использованию) форма вирусных контрольных образцов; наличие Чувствительность: 100% Специфичность: 100% Количество различных типов комбинаций в составе набора: не более 1. Возможное время неподвижности реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 24 месяца. Допускается транспортирование при температуре от 21 до 10 сут. Допускается использование неидентифицируемых реагентов: ФСБ-Т, СБР, концентрат ТМБ, стоп-реагента из разных серий набора; наличие</p>					
42	Набор реагентов для класса G к <i>Treponema pallidum</i> (12x8 опр.)	<p>Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления суммарных антител к <i>Treponema pallidum</i> в сыворотке (плазме) крови человека; не менее 96 определений в одной партии. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследуемых набором независимых определений: 95 исследований. Количество стандартных контрольных образцов, стандартных антигенов <i>Treponema pallidum</i>: не более 1. Живые (готовая к использованию) форма вирусных контрольных образцов; наличие Количество различных типов комбинаций в составе набора: не более 1. Наличие лабораторий: наличие Чувствительность: 100% Специфичность: 100% Минимальная продолжительность исследования: не более 85 минут. Наличие крышки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшетов, ванночек для образцов, микропипеток для пипеток; наличие. Стабильность: стабильность при приготовлении и промышленного раствора при температуре от 20 до 80°C не менее 1 мес. Стабильность наборных растворов конюгата и ТМБ при температуре 25°C не менее 10 часов. Допускается использование неидентифицируемых реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, концентрата и раствора ТМБ, СБР, из разных серий набора; наличие. Возможное время неподвижности реагентов после вскрытия набора: не более 12 месяцев. Срок годности набора: не менее 24 месяцев при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25°C не более 10 сут.</p>	упаковка	3	25 740	77 220,00	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)
43	Набор реагентов для выявления антител к <i>Treponema pallidum</i> в сыворотке крови и спинномозговой жидкости методом иммунофлуоресценции (РИФ диагностики)	<p>Набор реагентов для выявления антител к <i>Treponema pallidum</i> в сыворотке крови и спинномозговой жидкости методом иммунофлуоресценции человека методом иммунофлуоресценции; не менее 80 определений, включая контроль состава набора входящих составных частей предметное с фиксированным антигеном <i>Treponema pallidum</i>. Чувствительность: 100% Специфичность: 100% Объем анализируемого образца: 20 мкл; ликвор не более 10 мкл. Допускается использование неидентифицируемых реагентов из разных серий набора: ФСБ-Т, ФСБ-Р, Раствор. Минимальная продолжительность анализа: не более 120 мин. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2-8°C. Допускается транспортирование при температуре до 25°C не более 10 сут. Срок годности: не менее 12 месяцев.</p>	упаковка	3	64 096	192 288,00	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)
44	Набор реагентов для выявления антител к <i>Treponema pallidum</i> в сыворотке крови методом РИГА	<p>Набор реагентов для выявления антител к <i>Treponema pallidum</i> в сыворотке крови человека и человека с целью диагностики сифилиса реакцией иммуноглобулин-гемагглютинации; не менее 100 определений, включая контроль. Объем анализируемого образца: количество тестов: 10 образцов, количество образцов: 25 мкл; образца; Чувствительность: 100% Специфичность: -</p>	упаковка	10	42 584	425 840,00	по заявке Заказчика (в течении 15 календарных дней)

	<p>100%. Минимальное время проведения анализа: при автоматическом анализе не менее 75 мин, при ручном анализе — не более 120 минут. Реактивы и расходные материалы: Результаты оцениваются визуально и интерпретируются согласно таблице. За типр антител при выявлении максимальной разведение образцов при котором выявляется агглютинация эритроцитов. Для удобства все флаконы с реактивами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 14 суток. Срок годности не менее 12 месяцев.</p>					
--	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--	--	--	--	--

3. Наименование и местонахождение потенциального поставщика, с которым предполагается заключить договор закупок или договор на оказание фармацевтических услуг, и цена такого договора:

1). ТОО «Ванга М», расположенный по адресу: г. Караганда, ул. Абая, д.11, офис 211 по лоту № 150 на общую сумму 189 000,00 (сто восемьдесят девять тысяч) тенге 00 тиын.

2). Филиал ТОО «КФК Медсервис Плюс» в г. Караганда, г. Караганда, ул. Таттимбета 3/2. по лоту №156 на общую сумму 2 192 560,00 (два миллиона сто девяносто две тысячи пятьсот шестьдесят) тенге 00 тиын.

3). ПК «Витанова», г. Караганда, ул. Абая, 71, по лотам № 23,24,25,27,29,30,40,41,42,43,44 общую сумму 2 214 650,00 (два миллиона двести четырнадцать тысяч шестьсот пятьдесят) тенге 00 тиын.

4). ТОО «EXTRAMED», г. Астана, ул. Жургунова 18/2, офис 204 по лотам № 69,70,71,72 на общую сумму 759 400,00 (семьсот пятьдесят девять тысяч четыреста) тенге 00 тиын.

5). ТОО «Ост-Фарм», г. Усть-Каменогорск, г. Астана, 16 А по лотам № 151,152,155 на общую сумму 4 436 360,00 (четыре миллиона четыреста тридцать шесть тысяч триста шестьдесят) тенге 00 тиын.

4. Предлагаемые потенциальные поставщики соответствуют требованиям пункта 11 Правил. Предоставленные потенциальными поставщиками документы подтверждают их соответствие квалификационным требованиям, установленным пунктами 8, 9 Правил.

5. Комиссия по результатам рассмотрения документов и сопоставлении ценовых предложений, предоставленных потенциальным поставщиком для участия в данных закупках способом из одного источника. РЕШЕНИЕ:

Произвести закупку способом из одного источника, по результатам торгов тендера и заключить договора со следующими поставщиками:

№ п/п	Наименование потенциального поставщика	№ лота	Адрес потенциального поставщика
1.	ТОО «Ванга М»	№ 150	г. Караганда, ул. Абая, д.11, офис 211
2.	Филиал ТОО «КФК Медсервис Плюс» в г. Караганда	№ 156	г. Караганда, ул. Таттимбета 3/2
3.	ПК «Витанова»	№ 23,24,25,27,29,30,40,41,42,43,44	г. Караганда, ул. Абая, 71
4.	ТОО «EXTRAMED»	№ 69,70,71,72	г. Астана, ул. Жургунова 18/2, офис 204
5.	ТОО «Ост-Фарм»	№ 151,152,155	г. Усть-Каменогорск, ул. Астана, 16 А

1. Нурлыбаев Е.Ш.

2. Жумакаева Ж. К.

Члены комиссии:

3. Сыздыкова А.К.

4. Агибаев А.С.

5. Бейсембаева Г. А.

Секретарь комиссии:

1. Штенская Н. И.



Директор, председатель тендерной комиссии;

Заместитель директора по стратегическому развитию;

Членник отдела государственных закупок, член тендерной комиссии;

Финансовый консультант, член тендерной комиссии;

Секретарь комиссии;

Специалист по государственным закупкам, секретарь.