

Протокол итогов №3 закупки способом запроса ценовых предложений

согласно Правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема безблатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учрежденных уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года №110

г. Караганда

13 февраля 2024 г.

1. КТП «Карагандинский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» управления здравоохранения Карагандинской области, находящийся по адресу г. Караганда, ул. Анжерская, 37 провел закупки способом запроса ценовых предложений по следующим позициям:

№ лота	Наименование	Характеристика	Единица измерения	Цена	Количество в ед. измерения	Сумма
1	2	3	4	8	9	10
1	Набор реактивов для выявления ДНК Clamprida trahomatis методом ПЦР в режиме реального времени 96 опр.	Набор реактивов для выявления ДНК Clamprida trahomatis методом ПЦР в режиме реального времени. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (выявление 100 копий ДНК в пяти образцах): 100%. Специфичность: по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реактивов для выделения ДНК.	наб.	75 500,00	6	453 000,00
2	Набор реактивов для выявления ДНК Ureaplasma urealyticum методом ПЦР в режиме реального времени 96 опр.	Набор реактивов для выделения ДНК Ureaplasma urealyticum методом ПЦР в режиме реального времени. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Ureaplasma urealyticum в пробе. Специфичность выявления ДНК Ureaplasma urealyticum (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Длительность анализа: 70 мин. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реактивов для выделения ДНК.	наб.	75 500,00	8	604 000,00
3	Набор реактивов для выделения ДНК Mucorlasmia genitalium методом ПЦР в режиме реального времени 96 опр.	Набор реактивов для выделения ДНК Mucorlasmia genitalium методом ПЦР в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Mucorlasmia genitalium в пробе. Специфичность выявления ДНК Mucorlasmia genitalium (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) - 100%. Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С – 2 мин; 2 стадия: 95°С – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°С – 10 сек; 60°С – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°С. Тирбидационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипированными крышками. Не содержит реактивов для выделения ДНК.	наб.	75 500,00	8	604 000,00

<p>4</p> <p>Набор реагентов для выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (Реалбест ДНК ВПГ-1,2) (комплект 1)</p>	<p>Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристики набора: В основе используемого метода ретрипации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем носимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (определение 100 копий ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов в пяти образцах) - 100 %. Специфичность определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов (по стандартной панели предпритвита отрицательных ДНК-экстрактов) - 100 %. Длительность анализа: 70 мин. Ретрипация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С - 2 мин, 2 стадия: 95°С - 2 мин, 3 стадия: 50 циклов (94°С - 10 сек, 60°С - 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя. Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор реагентов предназначен для применения с ретрипирующими амплификаторами «Q3 iSystem», «Q5 iSystem», «СХ96», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «Q3 iSystem» и «СХ96» рекомендуется использовать программу «Реалбест Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) - 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (РС), лиофилизованная - 96 пробирок (12 стрипов по 8 пробирок). Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипованными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С, не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	<p>Наб.</p> <p>83 200,00</p>	<p>4</p> <p>332 800,00</p>
<p>5</p> <p>Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК вируса гепатита В методом ПЦР в режиме реального времени (Реалбест ВГВ ПЦР) (вариант I/количественный)</p>	<p>Набор реагентов для выявления ДНК вируса гепатита В методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристики набора: В основе используемого метода ретрипации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 48 определений, включая контроль. Объем носимого в РС (наливнуемого) образца: 50 мкл. Чувствительность: Набор гарантировано (в 100% образцов) выявляет ДНК ВГВ в концентрации не менее 5 МЕ/мл при выделении ДНК из 1 мл образца. Специфичность: В образцах, не содержащих ДНК ВГВ, результат анализа тарантировано (в 100% образцов) должен быть отрицательным. Длительность анализа: 70 мин. Ретрипация и оценка результатов: протокол проведения реакции ПЦР: 1 стадия: 94°С - 1 мин, 2 стадия: 50 циклов (94°С - 10 сек, 60°С - 20 (40) сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct ВКО и Ct ВГВ, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор предназначен для применения с приборами «Q3 iSystem», «Q5 iSystem», «СХ96» («Bio-Rad», США), «Rotor-Gene 3000», «Rotor-Gene 6000», «Rotor-Gene Q», «ДТ-96» (ЗАО «НТФ ДНК-Технология», Россия) или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «Q3 iSystem» и «СХ96» рекомендуется использовать программу «Реалбест Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемому по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Комплект реагентов позволяет транспортировать результаты в виде таблицы в Microsoft Excel. Комплектация набора: Комплект реагентов для выделения НК: концентрирующий раствор - 4 фл. по 14 мл. лизирующий раствор No 1 - 4 фл. по 4 мл.; лизирующий раствор No 2 - 4 фл. по 7 мл. сорбент (суспензия магнитных частиц) - 1 фл. 1 мл. осадитель НК - 4 фл. по 12 мл. раствор для отмывки No 1 - 4 фл. по 8 мл. раствор для отмывки No 2 - 4 фл. по 5 мл. эмульсионный раствор - 4 фл. по 3 мл. Комплект контрольных образцов (лиофилизованный концентрат), (ПКО) - 1 фл.; - 2 фл. по 4 мл. положительный контрольный образец (лиофилизованный концентрат), (ПКО) - 1 фл.; отрицательный контрольный образец (ОКО) - 1 фл., 12 мл. внутренний контрольный образец (лиофилизованный концентрат), (ВКО) - 2 фл.; Комплект реагентов для проведения ПЦР: Готовая реакционная смесь для ПЦР, лиофилизованная, (РС) - 48 пробирок. Набор дополнительно комплектуется пластиковыми крышками для флаконов с контрольными образцами. Каждый флакон с реагентами имеет цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С, не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	<p>Наб.</p> <p>108 900,00</p>	<p>2</p> <p>217 800,00</p>
<p>6</p> <p>Набор реагентов для выявления ДНК Trichomonas vaginalis методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (Реалбест ДНК Trichomonas vaginalis) (комплект 1)</p>	<p>В основе используемого метода ретрипации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем носимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (предель обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Trichomonas vaginalis в пробе. Специфичность выявления ДНК Trichomonas vaginalis (по стандартной панели предпритвита отрицательных ДНК-экстрактов) - 100%. Длительность анализа: 70 мин. Ретрипация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°С - 2 мин, 2 стадия: 95°С - 2 мин, 3 стадия: 50 циклов (94°С - 10 сек, 60°С - 20 сек). Измерение флуоресценции проводится при 60°С. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя. Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) - 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (РС), лиофилизованная - 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стрипованными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С, не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	<p>Наб.</p> <p>75 500,00</p>	<p>7</p> <p>528 500,00</p>

7	<p>Набор реагентов для выделения ДНК из клинических образцов (РеалБест ДНК-экспресс)</p>	<p>Набор реагентов для выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток. Количество определений: 100 определений, включая контроль. Биологический материал: эпителиальные клетки (соскобы, моча, слюна). Объем анализируемого образца: 300 мкл в транспортной пробирке. Объем готовой к ПЦР пробы: 600 мкл. Позволяет провести до 8 независимых процедур выделения (по 6 проб в каждой). Время выделения: 20 минут. Тест на отсутствие ингибирования: 100%.</p>	<p>Набор реагентов для выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток. Количество определений: 100 определений, включая контроль. Биологический материал: эпителиальные клетки (соскобы, моча, слюна). Объем анализируемого образца: 300 мкл в транспортной пробирке. Объем готовой к ПЦР пробы: 600 мкл. Позволяет провести до 8 независимых процедур выделения (по 6 проб в каждой). Время выделения: 20 минут. Тест на отсутствие ингибирования: 100%.</p>
8	<p>Набор реагентов для выделения ДНК Neisseria gonorrhoeae методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (РеалБест ДНК Neisseria gonorrhoeae) (комплект 1)</p>	<p>В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Neisseria gonorrhoeae в пробе. Специфичность выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae (по стандартной панели предпритивия отрицательных ДНК-экстрактов) - 100%.</p>	<p>Длительность анализа: 70 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C - 2 мин; 2 стадия: 95°C - 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C - 10 сек, 60°C - 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, канала детекции «FAM», «ROX». Определение Ct возбудителя: Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Комплектация набора: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) - 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (РС), лиофилированная - 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической пленкой или стримированными крышками. Не содержит реагентов для выделения ДНК. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 - 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток.</p>
9	<p>Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени (РеалБест ВГС) (форма 1, форма 2)</p>	<p>Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в реальном времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации кДНК (полученной методом обратной транскрипции из РНК ВГС) в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством кДНК в образце. Возможно выделение РНК из 1 мл, 100 мкл сыворотки (плазмы) крови. Количество определений: 48 определений, включая контроль. Объем элиции: 200 мкл. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность: Набор парализованно (в 100% образцов) выявляет РНК ВГС в концентрации не менее 15 МЕ/мл при выделении РНК из 1 мл пробы. Специфичность: в образцах, содержащих РНК ВГС (выше предела обнаружения) набор выявляет вирус гепатита С генотипов 1a, 1b, 2a, 2b, 2c, 2i, 3, 4, 5a, 6 независимо от субтипа. В образцах, не содержащих РНК ВГС, результат анализа парализованно (в 100% образцов) должен быть отрицательным. Длительность анализа: 100 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции ОТ-ПЦР: 1 стадия: 45°C - 30 мин; 2 стадия: 94°C - 1 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C - 10 сек, 60°C - 20 (40) сек); Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct ВКО и Ct ВГС, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор предназначен для применения с ретротранскриптазой амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96», «Rotor-Gene 3000», «Rotor-Gene 6000», «Rotor-Gene Q», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблиц в Microsoft Excel. Комплектация набора: Комплект реагентов для выделения НК.</p>	<p>Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в реальном времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации кДНК (полученной методом обратной транскрипции из РНК ВГС) в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством кДНК в образце. Возможно выделение РНК из 1 мл, 100 мкл сыворотки (плазмы) крови. Количество определений: 48 определений, включая контроль. Объем элиции: 200 мкл. Объем вносимого в РС образца: 50 мкл. Чувствительность: Набор парализованно (в 100% образцов) выявляет РНК ВГС в концентрации не менее 15 МЕ/мл при выделении РНК из 1 мл пробы. Специфичность: в образцах, содержащих РНК ВГС (выше предела обнаружения) набор выявляет вирус гепатита С генотипов 1a, 1b, 2a, 2b, 2c, 2i, 3, 4, 5a, 6 независимо от субтипа. В образцах, не содержащих РНК ВГС, результат анализа парализованно (в 100% образцов) должен быть отрицательным. Длительность анализа: 100 мин. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции ОТ-ПЦР: 1 стадия: 45°C - 30 мин; 2 стадия: 94°C - 1 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C - 10 сек, 60°C - 20 (40) сек); Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct ВКО и Ct ВГС, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор предназначен для применения с ретротранскриптазой амплификаторами «iQ iCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «DT-96», «Rotor-Gene 3000», «Rotor-Gene 6000», «Rotor-Gene Q», «DT-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учету результатов, позволяет экспортировать результаты в виде таблиц в Microsoft Excel. Комплектация набора: Комплект реагентов для выделения НК.</p>
10	<p>Набор реагентов для выделения и количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени (РеалБест РНК ВИЧ количественный)</p>	<p>Набор реагентов для выделения и количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени. Набор реагентов предназначен для выявления и количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека (ВИЧ) в сыворотке (плазме) крови методом, основанным на обратной транскрипции вирусной РНК с последующей амплификацией кДНК в полимеразной цепной реакции (ОТ-ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени. Хранение набора в упаковке предпритивия-готовителя должно проводиться при температуре от 2 до 8 °С в течение всего срока хранения. Допускается транспортирование при температуре до 25°C не более 10 суток. Замокращивание наборов не допускается.</p>	<p>Срок хранения набора реагентов - 12 месяцев со дня выпуска. Количественный учет эффективности выделения РНК из образцов обеспечивается выделением РНК вируса иммунодефицита человека из образцов сыворотки (плазмы) крови совместно с предварительно внесенным внутренним контрольным образцом, что позволяет контролировать эффективность выделения РНК из анализируемых образцов и учитывать при вычислении концентрации РНК ВИЧ. Набор предназначен для применения с ретротранскриптазой амплификаторами как роторного типа, так и планшетного типа. Набор рассчитан на проведение анализа 48 образцов, включая контрольные. Обеспечивает возможность проведения до 4 независимых процедур выделения по 12 образцов в каждой, включая контроль. Набор укомплектован всеми необходимыми компонентами для проведения всего комплекса процедур по укомплектованно и выделению РНК вируса иммунодефицита человека из сыворотки (плазмы) крови, концентрату ПЦР с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени и вычислению количества РНК вируса иммунодефицита человека с учетом калибровочных и контрольных образцов. Набор поставляется с лиофилированной готовой реакционной смесью, вносимой в прозрачные реакционные пробирки объемом 200 мкл. АНАЛИТИЧЕСКИЕ И ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ Специфичность выявления РНК вируса иммунодефицита человека (по стандартной панели отрицательных сывороток предпритивия) - 100%.</p>

наб. 32 800,00 10 328 000,00

наб. 75 500,00 7 528 500,00

наб. 121 000,00 27 3 267 000,00

наб. 320 000,00 20 6 400 000,00

[Handwritten signatures and notes]

11	<p>Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HbsAg (Вектор В-НБс-антиген-подтверждающий тест) (комплект 1)</p>	наб.	45 560,00	2	91 120,00
12	<p>Набор реагентов для выявления суммарных антител к Тромболаза раллидм (Рекомбисест антигалактику-суммарные антитела) (комплект 1, комплект 2, комплект 3)</p>	наб.	49 100,00	17	834 700,00

Минимальная гарантировано выявляемая концентрация РНК ВИЧ-11,6 копий/мл (20 МЕ/мл).
 Линейный диапазон – от 50 до 5,8×10⁷ копий/мл (от 86 до 1×10⁸ МЕ/мл). Коэффициент вариации, вычисленный для значений логарифма концентрации РНК вируса иммунодефицита человека – не более 10%.
 Эффективность выявления различных субтипов ВИЧ-1 подтверждена анализом 2-й международной референсной панели ВОЗ субтипов ВИЧ-1 (NIBSC код 122224, включает субтипы А, В, С, D, CRF_01_AE, F, G, AG-GN и группы О и N) и 1-й международной референсной панели ВОЗ циркулирующих рекомбинантных форм (CRF) ВИЧ-1 (NIBSC код 13214).
 Информация о сроке и условиях хранения

Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HbsAg. Принцип метода заключается в проведении реакции нейтритализации (конкурентный ИФА) HbsAg в исследуемом образце с помощью поликлональных антител, содержащихся в растворе подтверждающего агента. Поликлональные антитела в растворе подтверждающего агента реагируют с антигенами детерминантами HbsAg, препятствуя связыванию антигена с антителами на твердой фазе и в составе конъюгата. При наличии в образце HbsAg наблюдается не менее чем 50% снижение значения оптической плотности (ОП) в конкурентном ИФА по сравнению со значением в прямом ИФА. Чувствительность контролируется по разведению стандартного образца препарата, содержащего HbsAg субтипов nd и ay. Растворы СОП HbsAg ad, ay с концентрацией HbsAg 0,05 МЕ/мл и ед. П-Э/мл (протокола 1) и 0,01 МЕ/мл и ед. П-Э/мл (протокола 2) должны интерпретироваться как положительные, т.е. содержат HbsAg. Специфичность контролируется по стандартной панели препаратов образцов сыворотки крови, не содержащих HbsAg, и составляет 100%. Все сыворотки СПШ (100%) должны интерпретироваться как отрицательные, т.е. не содержащие HbsAg. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведенные на оттитованных образцах хронической формы, показали 100% чувствительность (интервал 98,9%–100% с доверительной вероятностью 90%). Диагностическая специфичность: клинические испытания, проведенные на оттитованных образцах сыворотки и плазмы крови от условно здоровых доноров крови, больных с другими инфекционными заболеваниями (большая гепатитом С, гепатитом А, ВИЧ-инфицированные пациенты), пациентов с положительными ревматоидными фактором, белковыми и многообразными жидкими, показали 100% специфичность (интервал 98,7%–100% с доверительной вероятностью 90%). Количество исследований: набора рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроль. Для исследования небольшой партии проб возможны 6 независимых постановок ИФА по 8 анализов, включая контроль. Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах. Анализиремые образцы. Для анализа используются образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранящихся при температуре (2–8)°С не более 5 суток, либо при температуре минус (20±1)°С, если необходимо более длительное хранение (допускается однократное замораживание/размораживание). Объем анализируемого образца: 100 мкл. Длительность анализа: от 80 минут. Репродукция и оценка результатов: Результаты ИФА при основном измерении регистрируются с помощью спектрофотометра, измеря ОП в двухканальном режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–655 нм. Допустима регистрация результатов и без референс-фильтра. Результаты ИФА при вспомогательном измерении проводятся с фильтром 450 нм без референс-фильтра. Выделение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществляется по волюту. Состав набора: планшет разборный с иммуноблизированными моноклональными антителами к HbsAg – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+), инaktivированный, содержит 4,0±2,0 МЕ/мл HbsAg – 1 фл., 1,5 мл; слабоположительный контрольный образец (К±), инaktivированный, содержит 0,2±0,1 МЕ/мл HbsAg – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-), инaktivированный, – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат, концентрат – поликлональные антитела к HbsAg, меченные пероксидазой хрена – 1 фл., 0,7 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 7 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин, концентрат (ТМБ) – 1 фл., 1,5 мл; раствор подтверждающего агента (РПА) – 1 фл., 0,8 мл; раствор для разведения образцов (РРО) – 1 фл., 21 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: пленками для закрепления планшета – 2 шт.; ванночками для реагентов – 2 шт.; наконечниками для пипеток на 4–200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: Транспортирование набора должно проводиться всеми видами крытого транспорта при температуре (2–8)°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 суток. Хранение набора в упаковке предпочтительно-изготовителя должно проводиться при температуре (2–8)°С. Дробное использование набора может быть реализовано в течение 12 месяцев после его вскрытия. Срок годности: 24 месяца со дня выпуска.

Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к Тромболаза раллидм 12х8 опр. Набор, основой которого являются рекомбинантные антигены Тромболаза раллидм, иммуоблизированные на поверхности лунки полистиролового разборного планшета (стрипов) и входящие в состав конъюгата. Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека специфические иммуноглобулины классов М, G и A к Тромболаза раллидм за счет их одновременного взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммуоблизированными на поверхности лунки стрипов и входящими в состав конъюгата.

Для набора рассчитан на проведение 96 анализов, включая контроль. Возможны 12 независимых постановок ИФА, при каждой из которых 3 лунки используются для постановки контроля.

Цветовая индикация внесена сыворотку, контроль и конъюгата в лунки планшета. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Укомплектованность набором разовой емкостью для растворов, наконечниками для пипеток, клеичкой пленкой для планшета. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.

[Handwritten signatures and initials in the bottom left corner of the page.]

13	<p>Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА "Сыворотка, содержащая антитела к Треропема pallidum" (ВЛК антипаллидум)</p>	Наб.	65 000,00	1	65 000,00
14	<p>Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА "Сыворотка, содержащая антитела к ВИЧ-1" (ВЛК анти-ВИЧ-1)</p>	Наб.	65 000,00	1	65 000,00
15	<p>Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА "Сыворотка, содержащая HbS_{Ag}" (ВЛК HbS_{Ag})</p>	Наб.	65 000,00	1	65 000,00

Сыворотка, содержащая антитела к Треропема pallidum. Назначение: Набор «ВЛК антипаллидум» предназначен для оценки схожимости и воспроизводимости результатов исследований по выявлению антител (IgG или суммарных антител) к Треропема pallidum в лабораторных условиях in vitro. Использование ВЛК позволяет выявлять ошибки при постановке иммуноферментного анализа (ИФА). Характеристика набора: сыворотка, содержащая антитела к Треропема pallidum, получена от больных или переболевших сифилисом людей; сыворотка содержит антитела к Треропема pallidum, не содержит HbS_{Ag} и антиген к ВИЧ-1,2, ВГС. Комплектация набора: образцы ВЛК антипаллидум, на основе инaktivированной сыворотки крови человека, самоклеющиеся – 1 лист. Объем носимого образца ВЛК: указан в «Инструкции по применению» используемого набора реагентов для ИФА. Учет и оценку результатов следует проводить в соответствии с инструкцией по применению используемой тест-системы только в том случае, если величина оптической плотности (ОП) положительного и отрицательного контролей укладывается в пределы, регламентированные нормативно-технической документацией на используемый набор реагентов. Рекомендуемый диапазон оптической плотности в ИФА от 0,5 до 1,5 ед. опт. пл. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно осуществляться при температуре (2-8)°С в течение 7 дней, при температуре минус (18-60)°С – в течение 2 месяцев. Допускается трехкратное повторение циклов замораживание/оттаивание восстановленных образцов ВЛК антипаллидум без потери их качества. Срок годности – 5 лет со дня выпуска. Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2-8)°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 суток.

Сыворотка, содержащая антитела к ВИЧ-1. Назначение: Набор «ВЛК анти-ВИЧ-1» предназначен для оценки схожимости и воспроизводимости результатов исследований по выявлению антител к ВИЧ-1 в лабораторных условиях in vitro. Использование ВЛК позволяет выявлять ошибки при постановке иммуноферментного анализа (ИФА). Характеристика набора: сыворотка, содержащая анти-ВИЧ-1, получена от доноров-носителей анти-ВИЧ-1; сыворотка инaktivирована прогреванием, не содержит HbS_{Ag} и антиген к ВГС. Комплектация набора: образцы ВЛК анти-ВИЧ-1, на основе инaktivированной сыворотки крови человека, содержащей анти-ВИЧ-1, лиофилизированный – 18 фл.; раствор для предлабораторного разведения (РДР) – 6 фл. по 3 мл; этикетки со штрих-кодами, самоклеющиеся – 1 лист. Объем носимого образца ВЛК: указан в «Инструкции по применению» используемого набора реагентов для ИФА. Учет результатов следует проводить только в том случае, если величина оптической плотности (ОП) положительного, отрицательного контролей укладывается в пределы, регламентированные нормативно-технической документацией на используемый набор реагентов для ИФА. Рекомендуемый диапазон оптической плотности в ИФА от 0,5 до 1,5 единиц. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно осуществляться при температуре (2-8)°С. Восстановленные образцы ВЛК анти-ВИЧ-1 хранить при (2-8)°С в течение 14 дней, при минусе (20±2)°С в течение 2 месяцев. Допускается трехкратное замораживание /оттаивание образцов ВЛК анти-ВИЧ-1. Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2-8)°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 суток. Срок годности – 3 года со дня выпуска.

Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА «Сыворотка, содержащая HbS_{Ag}». Назначение: Набор «ВЛК HbS_{Ag}» предназначен для оценки схожимости и воспроизводимости исследований по выявлению HbS_{Ag} в лабораторных условиях in vitro. Использование ВЛК позволяет выявлять ошибки при постановке иммуноферментного анализа (ИФА). Характеристика набора: сыворотка, содержащая HbS_{Ag}, получена от доноров-носителей HbS_{Ag}; сыворотка инaktivирована прогреванием, не содержит антиген к ВИЧ-1,2 и ВГС. Комплектация набора: образцы ВЛК HbS_{Ag}, на основе инaktivированной сыворотки крови человека, содержащей HbS_{Ag}, лиофилизированный 24 фл. по 0,5 мл; этикетки со штрих-кодами, самоклеющиеся – 1 лист. Объем носимого образца ВЛК: указан в «Инструкции по применению» используемого набора реагентов для ИФА. Аналитические характеристики: Максимальное отклонение оптической плотности ВЛК флаконов одной серии от ее среднего значения не превышает 10%. Учет результатов следует проводить только в том случае, если величина оптической плотности (ОП) положительного, отрицательного контролей укладывается в пределы, регламентированные нормативно-технической документацией на используемый набор реагентов для ИФА. Рекомендуемый диапазон оптической плотности в ИФА от 0,5 до 1,5 ед. опт. пл. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно осуществляться при температуре (2-8)°С. Восстановленные образцы ВЛК HbS_{Ag} можно хранить при температуре от 2 до 8°С в течение 24 часов. Допускается однократное замораживание восстановленного образца ВЛК HbS_{Ag} при минусе 20±2°С под контролем температуры в низкотемпературной камере с последующим хранением при указанной температуре в течение 14 дней. Срок годности – 5 лет со дня выпуска. Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2-8)°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 суток.

<p>16</p> <p>Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА "Сыворотка, содержащая антитела к вирусу гепатита С" (ВЛК анти-ВГС)</p>	<p>Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА. Назначение: Набор предназначен для оценки схожести и воспроизводимости результатов исследований по выявлению анти-ВГС в лабораториях для диагностики in vitro. Использование ВЛК позволяет выявить ошибки при постановке иммуноферментного анализа (ИФА). Характеристика набора: сыворотка, содержащая анти-ВГС, полученная от доноров-носителей анти-ВГС; сыворотка инaktivирована прогреванием, не содержит антител к ВИЧ-1,2 и HBsAg. Комплектация набора: образцы ВЛК анти-ВГС, на основе инaktivированной сыворотки крови человека, содержащей анти-ВГС, лиофилированный – 24 фла. По 0,2 мл; этикетки со штрих-кодами, самоклеющиеся – 1 лист. Объем вносимого образца ВЛК: указано в «Инструкции по применению» используемого набора реагентов для ИФА. Учет и оценку результатов следует проводить в соответствии с инструкцией по применению используемой тест-системы только в том случае, если величина оптической плотности (ОП) положительного и отрицательного контролей укладываются в пределы, регламентированные нормативно-технической документацией на используемый набор реагентов. Рекомендуемый диапазон оптической плотности в ИФА от 0,5 до 1,5 ед. опт. пл. Хранение набора в упаковке предпринятия-изготовителя должно осуществляться при температуре (2-8)°С. Образцы ВЛК анти-ВГС после растворения хранить при температуре (2-8)°С в течение двух недель. Допускается однократное замораживание при минус 20±2°С под контролем температуры в нижотемпературной камере с последующим хранением при указанной температуре в течение 2 месяцев. Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2-8)°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 суток. Срок годности – 8 лет со дня выпуска.</p>	<p>Наб.</p> <p>65 000,00</p> <p>1</p>	<p>65 000,00</p>
<p>17</p> <p>Набор реагентов для выявления иммуноферментного класса G и M к вирусу гепатита С (Бест анти-ВГС) (комплект-1, комплект-2, комплект-3, комплект-4), суммарные антитела 480 определений</p>	<p>Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С в сыворотке (плазме) крови человека и препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин) методом иммуноферментного анализа. Рекомендуется для обследования доноров крови, органов, тканей человека и дифференциальной диагностики вирусных гепатитов.</p> <p>Набора рассчитан на 480 анализов, включая контроль. Предусмотрено дробное использование набора. Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах открытого типа.</p> <p>ХАРАКТЕРИСТИКА НАБОРА.</p> <p>Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением рекомбинантных антигенов. Во время первой инкубации, при наличии в исследуемых образцах антител к ВГС, они связываются с рекомбинантными белками, иммобилизованными на поверхности лунки планшета. Во время второй инкубации смесь пероксидных конъюгатов антител к IgG человека и антител к IgM человека связывается с антителами, иммобилизованными в ходе первой инкубации. Далее, во время инкубации с раствором тетрагидробензилдила проксидит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся комплексы «антител-антитело».</p> <p>В состав набора входят все необходимые реагенты. Набор дополнительно комплектуется: шпёнками для заквашивания планшета – 10 шт., ванночками для реагента – 2 шт., наконечниками для пипеток – 16 шт.</p> <p>АНАЛИТИЧЕСКИЕ И ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ</p> <p>Чувствительность по антителам к ВГС – соответствие результатов качественного определения набором иммуноглобулинов классов G и M к ВГС требованиям стандартной панели сывороток, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С – 100%.</p> <p>Специфичность по антителам к ВГС – соответствие результатов качественного определения набором иммуноглобулинов классов G и M к ВГС требованиям стандартной панели сывороток, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С – 100%.</p> <p>Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведенные на образцах сывороток и плазм крови больных гепатитом С в острой и хронической формах, показали 100% чувствительность (интервалы 99%–100%, с доверительной вероятностью 90%).</p> <p>Диагностическая специфичность: клинические испытания, проведенные на отрицательных образцах сывороток и плазм крови условно здоровых доноров крови, больных гепатитом В и ВИЧ-инфицированных пациентов, показали 100% специфичность (интервалы 99%–100%, с доверительной вероятностью 90%).</p> <p>АНАЛИЗИРУЕМЫЕ ОБРАЗЦЫ</p> <p>Допускается использование образцов, хранящихся при температуре 2-8°С не более 5 суток; либо при температуре минус 20±4°С, если необходимо более длительное хранение.</p> <p>Лиофильно высушенные препараты крови перед исследованием растворить в соответствии с инструкцией по применению данного препарата. Жидкие препараты крови, за исключением препаратов иммуноглобулинов, исследовать неразведенными. Препараты иммуноглобулинов перед исследованием разводить в 10 раз дистиллированной водой. Для исследования используется 40 мкл образца, не более 4 лунки для контрольных образцов (положительный, отрицательный контрольные образцы). Исследование образцов производится без их дублирования, при работе полным планшетом (96 лунок) исследуется не менее 92 образца.</p> <p>Время исследования в пересчете на время инкубации: с использованием термомешкера не более 90 минут. Без термомешкера не более 120 минут.</p> <p>РЕГИСТРАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ: выполняется с помощью спектрофотометра в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620-655 нм.</p> <p>УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ЭКСПЛУАТАЦИИ НАБОРА:</p> <p>Хранение набора в упаковке предпринятия изготовителя должно производиться при температуре 2-8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 суток.</p> <p>Срок годности набора реагентов 24 месяца со дня выпуска.</p> <p>Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности.</p>	<p>Наб.</p> <p>101 300,00</p> <p>11</p>	<p>1 114 300,00</p>

	ИТОГО		17 156 720,00
18	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления поверхностного антигена вируса гепатита В (НВsАсВ) в сыворотке (плазме) крови, препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин).</p> <p>НБsAg (Вектоген В-НБs-антиген) (комплект-1, комплект-2, комплект-3, комплект-4) 480 определений</p> <p>Набор предназначен для иммуноферментного выявления поверхностного антигена вируса гепатита В (НВsАсВ) в сыворотке (плазме) крови, препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин).</p> <p>набора рассчитан на проведение 480 определений, включая контроль. Допускается пробное использование набора (от одного струна). Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах открытого типа.</p> <p>ХАРАКТЕРИСТИКА НАБОРА.</p> <p>Принцип метода заключается во взаимодействии НВsАсВ с моноклональными антителами, иммуобилизованными на поверхности лунки полистиролового планшета. Комплекс «антител-антигенов» выявляет с помощью конъюгата поликлональных антител с пероксидазой хрена.</p> <p>В состав набора входят все необходимые реагенты. Набор дополнительно комплектуется: пленками для закаливания планшета – 10 шт.; ванночками для реагентов – 10 шт.; наконечниками для пипеток на 4–200 мкл – 80 шт. Положительный контрольный образец, инaktivированный, содержит 4,0±2,0 МЕ/мл, слабоположительный контрольный образец, инaktivированный, содержит 0,2±0,1 МЕ/мл.</p> <p>АНАЛИЗИРУЕМЫЕ ОБРАЗЦЫ:</p> <p>Для анализа использовать образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранящихся при температуре 2–8°С не более 5 суток, либо при температуре минус 20±4°С, если необходимо более длительное хранение (допускается однократное замораживание/размораживание).</p> <p>Лиофильно высушенные препараты крови перед исследованием растворить в соответствии с инструкцией по применению данного препарата. Жидкие препараты крови исследовать неразведенными. Для исследования используется 100 мкл образца, не более 5 лунки для контрольных образцов (положительный, отрицательный, слабоположительный контрольные образцы). Исследование образцов производится без их дублирования, при работе полным планшетом (96 лунок) исследуется не менее 91 образца.</p> <p>Время исследования в пересчете на время инкубации: процедура 1 не более 85 минут; процедура 2 не более 205 минут.</p> <p>АНАЛИТИЧЕСКИЕ И ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ:</p> <p>Чувствительность: минимальная определяемая концентрация НВsАсВ не превышает 0,05 МЕ/мл и 0,05 ед. П-Э/мл при процедуре 1; не превышает 0,01 МЕ/мл и 0,01 ед. П-Э/мл при процедуре 2.</p> <p>Специфичность контролируется по стандартной панели, не содержащих НВsАсВ, и составляет 100%.</p> <p>Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведенные на положительными образцах сыворотки и плазмы крови от больных гепатитом В в острой и хронической формах, показали 100% чувствительность (интервал 98,9%–100% с доверительной вероятностью 90%).</p> <p>Диагностическая специфичность: клинические испытания, проведенные на 254 отрицательных образцах сыворотки и плазмы крови от 229 условно здоровых доноров крови, больных с другими инфекционными заболеваниями (большое гепатитом С, гепатитом А, ВИЧ-инфицированные пациенты), пациентов с положительным ревматоидным фактором, беременных и многорожавших женщин, показали 100% специфичность (интервал 98,7%–100% с доверительной вероятностью 90%).</p> <p>РЕГИСТРАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ: выполняется с помощью спектрофотометра в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–655 нм.</p> <p>УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И ЭКСПЛУАТАЦИИ НАБОРА:</p> <p>Хранение набора в упаковке предприятия изготовителя должно производиться при температуре 2–8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 суток.</p> <p>Срок годности набора реагентов 24 месяца со дня выпуска.</p> <p>Дробное использование набора может быть реализовано в течение 12 месяцев после его вскрытия.</p>	Наб. 106 200,00 15	1 593 000,00

2. Потенциальными поставщиками представлены следующие ценовые предложения:

№	Наименование поставщика	Адрес	Дата и время предоставления ценового предложения
1	ТОО «БионМедСервис»	г. Караганда, пр. Стоителей стр. 6. 8/7212/350350	02.02.2024 года в 10:10 ч.
2	ПСК «Витанова»	г. Караганда, ул. Абая, 71 8/7212/922204, 922205	02.02.2024 года в 14:25 ч

3. Потенциальными поставщиками представлены следующие ценовые предложения, в т.ч. согласно Приложения 1

4. Представители, участвовавшие в процедуре вскрытия конвертов с заявками: **ОТСУТСТВОВАЛИ.**

Наименование и местонахождение потенциального поставщика	Номер лота	Заявленная цена(тенге)	Заявленное торговое наименование	Сумма договора
Отклонить ценовое предложение ТОО «БионМедСервис», в связи с тем, что техническая спецификация потенциального поставщика не соответствует требованиям технической спецификации заказчика, а именно: не прописана чувствительность и специфичность набора, отсутствие готовой реакционной смеси и дополнительной комплектации для поставщика ПЦР анализа: не прописана длительность ПЦР анализа; не прописан объем анализируемого образца; не прописана минимальная гарантировано выдаваемая концентрация РНК ВИЧ				
ТОО «БионМедСервис»	1	45 000,00	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Staphylococcus aureus</i> методом ПЦР в режиме реального времени «Интифика <i>Staphylococcus aureus</i> »	270 000,00
	3	45 000,00	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Mycobacterium tuberculosis</i> методом ПЦР с флуоресцентной детекцией в режиме реального времени «Интифика <i>Mycobacterium tuberculosis</i> »	360 000,00
	6	45 000,00	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени «Интифика <i>Trichomonas vaginalis</i> »	315 000,00
	7	15 000,00	«Экспресс-ДНК-Био»	150 000,00
	8	45 000,00	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени «Интифика <i>Neisseria gonorrhoeae</i> »	315 000,00
	10	242 500,00	Набор реагентов для количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека методом типа 1 (ВИЧ-1) в клиническом материале методом ПЦР с гибридно-флуоресцентной детекцией «АмплиСенс® ВИЧ-Монитор-FRT»	4 850 000,00
Итого				6 260 000,00
В соответствии с пунктом 78 Главы 10 Правил по лотам №2, 4, 5, 9, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18 признать победителями закупок следующих потенциальных поставщиков <i>Справочно:</i> (п. 78 Главы 3 Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение).				
В соответствии со 2 абзацем пунктом 78 Главы 3 Правил по лотам: №1, 3, 6, 7, 8, 10 признать победителями закупок следующих потенциальных поставщиков. <i>Справочно:</i> (абзац 2 п. 78 Главы 3 Если в заявке способом запроса ценовых предложений принят участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с пунктом 80 настоящих Правил, заказчик или организатор закупок принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупок).				
ПК «Витанова»	2	75 000,00	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> методом ПЦР в режиме реального времени (RealBest ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i>) (комплект 1)	600 000,00
	4	83 000,00	Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (RealBest ДНК ВПГ-1,2) (комплект 1)	332 000,00

Handwritten signatures and initials are present at the bottom of the page, including a large signature on the left and several smaller ones on the right.

5	108 500,00	Набор реагентов для выявления ДНК вируса гепатита В методом ПЦР в режиме реального времени (Реалбест ДНК В(В) (форма 1, форма 2))	217 000,00
9	120 000,00	Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени (Реалбест РНК В(С) (форма 1, форма 2))	3 240 000,00
11	45 500,00	Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия НВsAg (Вектоген В-НВs-антиген-подтверждающий тест) (комплект 1)	91 000,00
12	49 000,00	Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к Теролема раллидум (Рекомбибест антипаллидум-суммарные антитела) (комплект 1, комплект 2, комплект 3)	833 000,00
13	65 000,00	Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА "Сыворотка, содержащая антитела к Теролема раллидум" (ВЛК антипаллидум)	65 000,00
14	65 000,00	Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА "Сыворотка, содержащая антитела к ВИЧ-1" (ВЛК анти-ВИЧ-1)	65 000,00
15	65 000,00	Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА "Сыворотка, содержащая НВsAg" (ВЛК НВsAg)	65 000,00
16	65 000,00	Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА "Сыворотка, содержащая антитела к вирусу гепатита С" (ВЛК анти-ВГС)	65 000,00
17	100 000,00	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С (Бест анти-ВГС) (комплект-1, комплект-2, комплект-3, комплект-4)	1 100 000,00
18	100 000,00	Набор реагентов для иммуноферментного выявления НВsAg (Вектоген В-НВs-антиген) (комплект-1, комплект-2, комплект-3, комплект-4)	1 500 000,00
1	75 000,00	Набор реагентов для выявления ДНК Сlamydia trachomatis методом ПЦР в режиме реального времени (Реалбест ДНК Сlamydia trachomatis) (комплект 1)	450 000,00
3	75 000,00	Набор реагентов для выявления ДНК Mycoplasma genitalium методом ПЦР в режиме реального времени (Реалбест ДНК Mycoplasma genitalium) (комплект 1)	600 000,00
6	75 000,00	Набор реагентов для выявления ДНК Trichomonas vaginalis методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (Реалбест ДНК Trichomonas vaginalis) (комплект 1)	525 000,00
7	32 500,00	Набор реагентов для выделения ДНК из клинических образцов (Реалбест ДНК-экспресс)	325 000,00
8	75 000,00	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (Реалбест ДНК Neisseria gonorrhoeae) (комплект 1)	525 000,00
10	320 000,00	Набор реагентов для выявления и количественного определения РНК вируса иммунодефицита	6 400 000,00

		человека методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени (Реальст РНК ВИЧ количественный)	
Итого			16 998 000,00

Подписи комиссии:

Председатель комиссии

- Сагымбаев Б. Ж.

Члены комиссии

- Макроусова О. Ю.

- Борбиль О. С.

- Сиделева Е. А.

- Нургалиев К. Т.

Секретарь комиссии:

- Токебаева С. С.

№ лота	Наименование	Характеристика	Единица измерения		Цена	Количество во в заказе	Сумма	Срок поставки товара	Место поставки	ТОО "ЯнотМед Сервис"	ИК "Витязова"
			4	5							
1	Набор реактивов для выявления ДНК (Clampitix trademark) методом ПЦР в режиме реального времени. Количество образцов: 96 образцов, включая контроль. Объем рабочего раствора: 50 мл. Чувствительность (вакцинация 100) копии ДНК в 100 мкл. Специфичность: по стандартной панели прототипных ДНК-экстрактов - 100%. Длительность анализа: 70 мин. Комплектация набора: Позиционный контрольный образец, универсальный (ПКО) - 1 пробирка, 1 мл. Готовая реакционная смесь для ПЦР (ПКС), дифференциальная - 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической платой для считывания ДНК.	3	наб	75 500,00	6	453 000,00	10	по согласованию и предварительной заявке заказчика в течение года.	г. Караганда, ул. Анжурская, 37.	270000,00	450000,00
2	Набор реактивов для выявления ДНК (Clampitix trademark) методом ПЦР в режиме реального времени. Количество образцов: 96 образцов, включая контроль. Объем рабочего раствора: 50 мл. Чувствительность (пре-вакцинация) - вакцинация 100 копий ДНК (Универсал шифр) в пробе. Специфичность: 70 мин. Комплектация набора: Дифференциальная смесь для ПЦР (ПКС), дифференциальная - 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической платой для считывания ДНК.	3	наб	75 500,00	8	604 000,00	10	по согласованию и предварительной заявке заказчика в течение года.	г. Караганда, ул. Анжурская, 37.		600000,00
3	Набор реактивов для выявления ДНК (Mycorplax trademark) методом ПЦР в режиме реального времени. Количество образцов: 96 образцов, включая контроль. Объем рабочего раствора: 50 мл. Чувствительность (пре-вакцинация) - вакцинация 100 копий ДНК (Mycorplax шифр) в пробе. Специфичность: 70 мин. Комплектация набора: Дифференциальная смесь для ПЦР (ПКС), дифференциальная - 96 пробирок. Набор дополнительно комплектуется оптической платой для считывания ДНК.	3	наб	75 500,00	8	604 000,00	10	по согласованию и предварительной заявке заказчика в течение года.	г. Караганда, ул. Анжурская, 37.	360000,00	600000,00
4	Набор реактивов для выявления ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (Райбест ДНК ВПГ-1,2) (комплект 1)	3	наб	83 200,00	4	332 800,00	10	по согласованию и предварительной заявке заказчика в течение года.	г. Караганда, ул. Анжурская, 37.		332000,00
5	Набор реактивов для выявления и количественного определения ДНК вируса гепатита В методом ПЦР в режиме реального времени (Райбест ВПВ ПЦР) (вариант 1) (количественный)	3	наб	108 900,00	2	217 800,00	10	по согласованию и предварительной заявке заказчика в течение года.	г. Караганда, ул. Анжурская, 37.		217000,00

Заключение по запросу ценовых предложений от 29.01.2024г.

Лот №1

Запрашиваемая техническая характеристика не соответствует технической характеристике предложенной потенциальным поставщиком ТОО БионМедСервис:

Не прописана чувствительность и специфичность набора, отсутствие готовой реакционной смеси и дополнительной комплектации для постановки ПЦР анализа.

Лот №3

Запрашиваемая техническая характеристика не соответствует технической характеристике предложенной потенциальным поставщиком ТОО БионМедСервис:

Не прописана длительность ПЦР анализа, требуется не более 70 минут.

Лот №6

Запрашиваемая техническая характеристика не соответствует технической характеристике предложенной потенциальным поставщиком ТОО БионМедСервис:

Не прописана длительность ПЦР анализа, требуется не более 70 минут.

Лот №7

Запрашиваемая техническая характеристика не соответствует технической характеристике предложенной потенциальным поставщиком ТОО БионМедСервис:

Не прописан объем анализируемого образца: не более 300 мкл в транспортной пробирке; Требуется проведение до 8 независимых процедур выделения (по 6 проб в каждой), не указано в технической характеристике потенциального поставщика.

Лот №8

Запрашиваемая техническая характеристика не соответствует технической характеристике предложенной потенциальным поставщиком ТОО БионМедСервис:

Не прописана длительность ПЦР анализа, требуется не более 70 минут; Не прописана наличие дополнительной комплектации для постановки ПЦР анализа; Не прописан объем анализируемого образца: не более 50 мкл в транспортной пробирке;

Лот №10

Запрашиваемая техническая характеристика не соответствует технической характеристике предложенной потенциальным поставщиком ТОО БионМедСервис:

Не прописана чувствительность и специфичность набора; Не прописана минимальная гарантировано выявляемая концентрация РНК ВИЧ не более 11,6 копий/мл (20МЕ/мл).

Заведующая диагностической лаборатории Сиделёва Е.А.

