

**Объявление №4 о проведении закупки медицинских изделий  
способом проведения тендера на 2025 год,**

согласно Правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных препаратов 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, утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 07 июня 2023 года №110.

**КТП на ПВХ «Павлодарский областной центр крови», г. Павлодар, ул. Естая, 79, объявляет о проведении закупки способом тендера следующих медицинских изделий:**

№ п/п Наименование	Технические характеристики	Ед. изм	Кол-во	Сумма, выделенная для закупки, тенге
<b>Комплект расходных материалов и комплектующих для диагностики вирусов гепатитов В,С,ВИЧ, сифилис, методом иммунохемилюминисцентного анализа (ИХЛА) на иммунохемилюминисцентный анализатор АРСНТЕСТ</b>				
1 Промывочный раствор.	Промывочный буфер (Wash Buffer (1Lx4) for 920 test) Предназначен для промывки рабочих емкостей, ячеек и соединительных трубок анализатора. Промывочный буфер представляет собой солевой раствор фосфатного буфера. Консерванты антимикробные агенты. Хранить при температуре 2-8°С. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо ковенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации.	уп	20	652 829,40
2 Раствор Пре-триггера	Раствор пре-триггера (ARСНТЕСТі Pre-Triгger Solution) Предназначен для отщепления акридиновой метки от комплекса антиген-антитела. Раствор пре-триггера состоит из бидистиллированной воды (99,88%), содержащей перекись водорода в концентрации 1.32%. Хранить при температуре 2-8°С. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо ковенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации.	уп	12	886 060,08
3 Раствор Триггера(1Lx4)for 12000	Раствор триггера (ARСНТЕСТі Triгger Solution) Предназначен для инициации реакции хемилюминесценции молекулой акридиниума. Рствор Триггера состоит из бидистиллированной воды (99,6%), содержащей гидроксид натрия в концентрации 1,4% (по массе). Хранить при температуре 2-8°С. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо ковенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации.	уп	12	401 021,28

4	<p>Реакционные ячейки Reaction Vessels в коробке 2000 шт. Прозрачные пластиковые ячейки, оригинальной формы (ABVOTDIAGNOSTICS), используемые в хемилюминисцентном иммуноанализе на микрочастицах (ХИАМ) с помощью системы ARСНТЕСТ. Вакудированы для использования на борту анализатора ARСНТЕСТ11000.</p>	шт	18	1 583 433,72
5	<p>предохранительные крышки (Septum) ARСНТЕСТ11000.</p>	шт	6	190 202,28
6	<p>ARСНТЕСТ НВsAg качественный II реагенты, 100, 500 и 2000 тестов</p>	шт	76	5 327 943,52

Расходный материал (Reaction Vessels) реакционные ячейки Reaction Vessels в коробке 2000 шт. Прозрачные пластиковые ячейки, оригинальной формы (ABVOTDIAGNOSTICS), используемые в хемилюминисцентном иммуноанализе на микрочастицах (ХИАМ) с помощью системы ARСНТЕСТ. Вакудированы для использования на борту анализатора ARСНТЕСТ11000.

Расходный материал (Septums) предохранительные крышечки Septums в коробе 200 шт. Крышки помещаются на открытые бутылки реагентов перед загрузкой бутылочек в обрабатывающий модуль анализатора ARСНТЕСТ11000.

Тест ARСНТЕСТ НВsAg Qualitative II является хемилюминисцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМIA) для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (НВsAg) в сыворотке и плазме крови человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Микрочастицы: 1 или 4 флакона (по 6,6 мл флакон для 100 тестов/27,0 мл флакон для 500 тестов) микрочастиц, сенсibilизированных антителами к НВs (мышиные, моноклональные, IgM, IgG) в МЕС-буфере с протениновыми стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,08% сухих веществ. Консерванты: ProСlin 300 и ProСlin 950. Конъюгат: 1 или 4 флакона (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов) конъюгата: анти-НВs (козы, IgG) акридин-меченого конъюгата антител к НВs (мышиных, моноклональных, IgG) антител к НВs (козых, IgG) в фосфатном буфере с плазмой крови человека и протениновыми стабилизаторами (альбумин бычьей сыворотки крови, фсгалтовая бычья сыворотка крови, козы IgG, мышиные IgG). Минимальная концентрация: 0,35 мкг/мл. Консерванты: ProСlin 300 и ProСlin 950. Разбавитель образца: 1 или 4 флакона (флакон 5,9 мл на 100 тестов/флакон 26,3 мл на 500 тестов) дополнительного промывочного буфера, содержащего МЕС-буфер. Консерванты: ProСlin 300 и ProСlin 950. Для проведения тестирования в асисеме ARСНТЕСТ i System необходимо установить файл теста ARСНТЕСТ НВsA Qualitative II. Воспроизводимость: Тест ARСНТЕСТ НВsAg Qualitative I разработан таким образом, чтобы погрешность составила  $\leq 10\%$  (общего) К В внутрилаборатории для положительного контроля и низкой положительной панели, а стандартное отклонение (СКО) для высокой отрицательной панели  $\leq 0,10$  S/СО. Тест ARСНТЕСТ НВsAg Qualitative II разработан для образца, чтобы иметь выявленную специфичность  $> 99,5\%$  для образцов, полученных из крови доноров. Тест ARСНТЕСТ НВsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы чувствительность была больше или равна нижнему пределу 95% достоверного интервала коммерчески доступного теста на НВsAg для той же популяции образцов, положительных на НВsAg. При исследовании 402 образцов, положительных на НВsAg, полученных от тпациентов с неизвестным статусом заболевания, нижний предел 95% достоверного интервала в коммерческом тесте НВsAg был 99,09%. В данном исследовании чувствительность теста ARСНТЕСТ НВsAg Qualitative II составила 100,00% (402/402). Аналитическая чувствительность теста на НВsAg согласно 2-му стандарту ВОЗ (00/588) должна быть равна или меньше 0,022 МЕ / мл. Тест на НВsAg должен выявить наиболее распространенные мутанты, такие как G145R, и подтвердить это с помощью тестовой вставки. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов.

	<p>контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>			
<p>7</p> <p>Поверхностный а/г-вируса гепатита В, контроль</p>	<p>Контроли ARСНТЕСТ HBsAg Qualitative II Control's предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления систематических аналитических отклонений системы ARСНТЕСТ i System при качественном определении и подтверждении наличия поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека с использованием наборов реагентов ARСНТЕСТ HBsAg Qualitative II и HBsAg Qualitative II Control's. 2 флакона (по 8,0 мл) контролей ARСНТЕСТ HBsAg Qualitative II Control's. Отрицательный контроль</p> <p>содержит рекальцинированную коплазму крови человека. Консерванты: ProClin 950</p> <p>назиднатрия. Положительный контроль содержит инaktivированный очищенный HBsAg человека (подтипы ad/ay) в фосфатном буфере с плазмой крови человека и протеиновыми (альбумин сыворотки бычьей крови) стабилизаторами. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. Все жидкие препараты бычьей крови стабилизаторами. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. В случае неадекватности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо ковенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>	<p>уп</p>	<p>3</p>	<p>251 816,85</p>
<p>8</p> <p>Поверхностный а/г-вируса гепатита В, калибратор</p>	<p>Калибраторы ARСНТЕСТ HBsAg Qualitative II Calibrators предназначены для калировки системы ARСНТЕСТ i System при качественном определении и подтверждении наличия поверхностного антигена (HBsAg) гепатита В в сыворотке и плазме крови человека с использованием наборов реагентов ARСНТЕСТ HBsAg Qualitative II Reagent Kit и HBsAg Qualitative II Control's. Калибратор 1 2 флакона (по 4,0 мл) калибраторов ARСНТЕСТ HBsAg Qualitative II Calibrators. Калибратор содержит инaktivированный очищенный HBsAg человека (подтип ad) в фосфатном буфере с плазмой крови человека и протеиновыми (альбумин сыворотки бычьей крови) стабилизаторами. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. Калибратор 2 содержит рекальцинированную коплазму крови человека. Консерванты: ProClin 950 и назиднатрия. В тестах ARСНТЕСТ HBsAg Qualitative II и HBsAg Qualitative II Control's. Калибратор 1 и Калибратор 2 используются для оценки правильности калировки и расчета пороговых значений теста. В тесте</p>	<p>уп</p>	<p>2</p>	<p>167 877,90</p>

	<p>ARСНПТЕСТ HBsAgQualitative II ControlmatouКалибратор 2 используется для расчета % нейтритализации. Стабильность калибровки должна быть длительной, и калибровка должна использоваться только в том случае, если партия изменяется для каждого параметра. При использовании одной и той же партии или упаковки реагентов в течение 28 дней калибровка реагентов не требуется. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками. Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензия, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>			
<p>9 ARСНПТЕСТ Антитела к вирусу Гепатита С, реагент 100, 500 и 2000 тестов</p>	<p>Тест ARСНПТЕСТ Anti-HCV является немилонимизированным иммуноанализом на микрочастицах (СМА), для качественного определения антител к вирусу гепатита С (анти-НСV) в сыровотке и плазме человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Перед проведением теста на системе ARСНПТЕСТ i System необходимо установить файл теста ARСНПТЕСТ Anti-HCV с диска ARСНПТЕСТ iSystemAssay CD-ROM. Набор реагентов включает: Микрочастицы, сенсibilизированные антигеном HCV (E. coli, дрожжи, рекомбинантный) в MIES буфере. Минимальная концентрация: 0.14% твердого вещества. Консерванты: противомикробные препараты. Конъюгат: конъюгат, содержащий меченые акридином мышиные антитела к IgG/IgM человека в MIES буфере. Минимальная концентрация: (IgG) 8 нг/мл/(IgM) 0.8 нг/мл. Консерванты: противомикробные препараты. Разбавитель теста Anti-HCV Assay Diluent, содержащий TRIS буфер с протеиновыми стабилизаторами. Консерванты: противомикробные препараты. Общая специфичность составила 99.60% (10361/10403) при 95% доверительном интервале от 99.45% до 99.71%. Специфичность, наблюдаемая в различных лабораториях, варьировала от 99.20%(496/500) до 99.70% (1994/2000). Чувствительность составила 99.10% при 95% доверительном интервале от 96.77% до 99.89%. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками. Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения</p>	<p>уш</p>	<p>76</p>	<p>16 587 000</p>

10	<p>Антигена к вирусу гепатита С, калибратор</p> <p>Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензията. Договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий Калибратор ARСНПЕСТ Anti-HCV Calibratorиспользуется для калибровки системы ARСНПЕСТ iSystem при качественном определении антиген к вирусу гепатита С (анти-HCV) в сыворотке и плазме крови человека. 1 флакон (4 мл) калибратора ARСНПЕСТ Anti-HCV Calbrato подготовленного в рекальдированной плазме крови человека (инактивированной), реактивнойантги-HCV. Консервант: ази,днатрия. При использовании одной и той же партии или упаковки реагентов в течение 28 дней калибровка реагентов не требуется. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензията, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>	уп	2 118 134,36
11	<p>Антигена к вирусу гепатита С, контроль</p> <p>Контроли ARСНПЕСТ Anti-HCV Controlсреша, для верификации калибровки системы ARСНПЕСТ iSystemпри качественном определении антигена к вирусу гепатита С (анти-HCV) в сыворотке и плазме человека. 2 флакона (8 мл каждый) контролей ARСНПЕСТ Anti-HCV Controls, подготовленных в рекальдированной плазме крови человека (инактивированной). Положительный контроль реактива на анти-HCV. Консервант: ази,днатрия. Контроли имеют следующие концентрации: Контроль отрицательный: натуральный, диапазон контроля S/CO <math>\leq 0,60</math>. Контроль позитив: голубой, диапазон контроля S/CO 1,71 - 5,13. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензията, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>	уп	2 167 877,90

12	ВИЧ Комбо-реагент 100 тестов. HIV Ag/Ab Combo	<p>Тест ARСНПТЕСТ HIV Ag/Ab Combo является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМА) для одновременного определения антигена HIV р24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке и плазме крови человека, а также образцах забранных посмертно (после остановки сердца). Тест ARСНПТЕСТ HIV Ag/Ab Combo предназначен для использования в качестве вспомогательного средства диагностики инфекции HIV-1/HIV-2, а также в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи инфекции HIV 1/HIV-2 реципиентам крови, ее компонентов, а также на какой из перечисленных маркеров выявлена: на антиген HIV р24, антитела к HIV-1 или антитела к HIV-2. Перед проведением анализа в систему ARСНПТЕСТ i System необходимо загрузить файл теста ARСНПТЕСТ HIV Ag/AbCombo компакт-диска ARСНПТЕСТ i System Assay CD-ROM.</p> <p>Микрочастицы: 1 или 4 флакон(а) (6,6 мгла 100 тестов/27,0 мгла 500 тестов) микрочастиц: микрочастицы, сенсibilизированные антигеном HIV-1/HIV-2 (рекомбинантным) и антителом к HIV р24 (мышинное, моноклональное) в физиологическом растворе TRIS буфером.</p> <p>Минимальная концентрация: 0,07% сухого вещества. Консервант: азидаптрия. Конъюгат: 1 или 4 флакон(а) (5,9 мгла 100 тестов/26,3 мгла на 500 тестов) конъюгата: акрилин-меченые антигены HIV-1 (рекомбинантные), акрилин-меченые синтетические пептиды HIV-1/HIV-2 и акрилин-меченое антитело к HIV р24 (мышинное, моноклональное) в фосфатном буфере с проциноном (бычьими) и поверхностно-активными стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,05 мкг/мл. Консервант: азидаптрия. Разбавитель образца: 1 или 4 флакон(а) (5,9 мгла 100 тестов/26,3 мгла 500 тестов) разбавителя анализа: разбавитель анализа HIV Ag/Ab Combo, содержащий TRIS буфер.</p> <p>Консервант: азидаптрия. Воспроизводимость: Тест ARСНПТЕСТ HIV Ag/AbCombo демонстрирует погрешность <math>\leq 14\%</math> для образцов, значения которых в 3 раза превысили пороговое значение при тестировании трех серий калибратора, трех серий контролей и панели из четырех реактивных образцов. Аналитическая чувствительность теста ARСНПТЕСТ HIV Ag/AbCombo к антигену HIV-1 р24 Ag составила <math>&lt; 50</math> пг/мл. Данный результат получен с помощью тестирования панели HIV-Ag 2003 AFSSAPS с использованием трех серий реагентов ARСНПТЕСТ HIV Ag/AbCombo. Согласно полученным данным, средняя чувствительность к антигену HIV-1 р24 Ag составила 18,06 пг/мл. Тест на ВИЧ должен выявлять в образце крови антиген р24 ВИЧ-1 и антитела к ВИЧ-1, в том числе группы О и М и ВИЧ-2. Специфичность теста на ARСНПТЕСТ HIV Ag/Ab Combo должна быть не менее 99,85% для образцов крови доноров. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий). Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими</p>	ул	76	6 634 800
----	---	---	----	----	-----------

	<p>указанный факт могут быть: лицензионные соглашения. Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателям и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>		
<p>13 ВИЧ Комбо, калибратор</p>	<p>Калибратор ARСНПЕСТ HIV Ag/Ab Combo предназначен для калибровки системы ARСНПЕСТ I при одновременном определении антигена HIV r24 и антигена к вирусу иммунодефицита человека типов 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. Дополнительную информацию см. во вкладыше к реагенту ARСНПЕСТ HIV Ag/Ab Combo. 1 флакон (4 мл) калибратора 1 ARСНПЕСТ HIV Ag/Ab Combo (CAL 1): очищенный вирусный лизат HIV в ТРИС-буферном физиологическом растворе с протениновым (бычьим) стабилизатором. Консервант: азидацитрич. Для обеспечения стойкой чувствительности к антигену HIV-1 r24 на уровне &lt; 50пт/мл концентрация антигена HIV-1 r24 в калибраторе ARСНПЕСТ HIV Ag/Ab Combo соотносена с международными стандартами Agence française desecrite sanitaire desante (французского агентства санитарной безопасности продукции медицинского назначения) При использовании одной и той же партии или упаковки реагентов в течение 28 дней калибровка реагентов не требуется. Все жидкие реагенты, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат инфилтизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками. Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения. Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателям и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>	<p>уп 2</p>	<p>167 877,90</p>
<p>14 ВИЧ Комбо, контроль</p>	<p>Контроли ARСНПЕСТ HIV Ag/Ab Combo Controls предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления системных аналитических отклонений системы ARСНПЕСТ I при одновременном определении антигена HIV r24 и антигена к вирусу иммунодефицита человека типов 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. 4 флакона (по 8 мл каждый) контролей ARСНПЕСТ HIV Ag/Ab Combo: отрицательный контроль, положительный контроль 1 и положительный контроль 2 приготовленные в рекальцинированной плазме крови человека. Положительный контроль 1 (инактивированный) реактивнаанти-HIV-1. Положительный контроль 2 (инактивированный) реактивнаанти-HIV-2. Положительный контроль 3 является очищенным вирусным лизатом HIV, приготовленным в ТРИС-буферном физиологическом растворе с протениновым (бычьим) стабилизатором. Консерванты для отрицательного контроля, положительного контроля 1 и положительного контроля 2: азидацитрич. Противомикробный препарат. Консервант для положительного контроля 3: азидацитрич. Отрицательный контроль: диапазон значений контроля (S/CO) 0,00 - 0,50, положительный контроль 1: диапазон значений контроля (S/CO) 1,20 - 11,50, положительный контроль 2: диапазон значений контроля (S/CO) 1,52 - 8,30, положительный контроль 3: диапазон значений контроля (S/CO) 1,87 -</p>	<p>уп 3</p>	<p>251 816,85</p>

15	<p>Сифилис.регент 100 тестов</p>	уш	82	11 453 760
	<p>4.59. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо ковенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реактивов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев. Для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p> <p>Тест АРСНПТЕСТ Syphilis TP является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМА), для качественного определения антител к теромапараллидин (ТР) в сыворотке и плазме крови человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Тест АРСНПТЕСТ Syphilis TP используется в качестве вспомогательного средства для диагностирования сифилиса, также в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи Терома паралидис реципиентам крови и ее компонентов, а также к легок, тканей и органов. Микрочастицы сенсебилизированные антигенами ТР (E.coli, рекомбинантными), в МЕС буфере. Минимальная концентрация: 0,08% твердого вещества. Консерванты: азидаатрия и другие противомикробные препараты. Конъюгат, содержащий меченные акридином мышиные антитела к IgG/IgM человека в МЕС буфере с протениновым (бычьим) стабиллизатором. Минимальная концентрация: (анти-IgG) 26.6 нг/мл / (анти-IgM) 1,34 нг/мл. Консерванты: азидаатрия и другие противомикробные препараты. Разбавитель теста Syphilis TP Assay Diluent, содержащий МЕС буфер. Консерванты: азидаатрия и другие противомикробные препараты. Перед проведением теста на системе АРСНПТЕСТ iSystem необходимо установить файл теста АРСНПТЕСТ Syphilis TP с диска АРСНПТЕСТ iSystem Assay CD-ROM. При анализе подтвержденных истинно положительных образцов тест АРСНПТЕСТ Syphilis TP продемонстрировал чувствительность <math>\geq 99,0\%</math>.</p> <p>Воспроизводимость результатов теста АРСНПТЕСТ Syphilis TP для положительного контроля составляет <math>\leq 15\%</math>. Воспроизводимость была определена в соответствии с протоколом EP5-A2 Института клинических и лабораторных стандартов (CLSI). Тест АРСНПТЕСТ Syphilis TP разработан так, чтобы иметь общую специфичность <math>\geq 99,5\%</math> в тестировании популяции доноров крови (ДК) <math>\geq 99,0\%</math> в популяции госпитализированных / амбулаторных пациентов. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо ковенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реактивов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на</p>			



	<p>территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>		
16	<p>Сифилис,калибратор</p> <p>Калибратор ARСНПЕСТ Sурhііs ТRСаlіbrаtоr предназначен для калибровки системы ARСНПЕСТ іSystem при качественном определении антител к Треропема rаllіdum (TR) в сыворотке и плазме крови человека. 1 флакон (4 мл) калибратора ARСНПЕСТ Sурhііs ТRСаlіbrаtоr в рекальпинированной плазме крови человека (инактивированной), реактивной на анти-TR. Консерванты: аزيدнатрия и другие противомикробные препараты. При использовании одной и той же партии или упаковки реагентов в течение 28 дней калибровка реагентов не требуется. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо коевенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев. Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставлять последние документы, маркированных товарами, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака. Размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>	уп	3 251 816,85
17	<p>Сифилис,контроль</p> <p>Контроли ARСНПЕСТ Sурhііs ТR Соntrоls предназначены для проверки калибровки системы ARСНПЕСТ іSystem при качественном определении антител к Треропема rаllіdum (TR) в сыворотке и плазме крови человека. 2 флакона (8 мл каждый) контролей ARСНПЕСТ Sурhііs ТR Соntrоls: отрицательный контроль и положительный контроль в рекальпинированной плазме крови человека. Положительный контроль (инактивированный) реактивнаанти-TR. Консерванты: аزيدнатрия и другие противомикробные препараты. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо коевенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарами знаками. Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака. Размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>	уп	3 251 816,85

18	<p>АРСНПТЕСТ анти-НВс II, реагент 100 тест</p>	<p>Тест АРСНПТЕСТ Anti-НВс II является хемилуминесцентным иммуноаглизом на микрочастицах (СМА) для качественного определения антиген к ядерному антигену I сепатита В (анти-НВс) в сыворотке и плазме кровяного человека, а также образцах, забранных после смерти (после останков сердца). Тест АРСНПТЕСТ Anti-НВс II использует связывающую способность реагента для диагностики и выявления инфекции гепатита В, а также качества скрининга ового теста специально для пре- и перенесенной инфекции гепатита В (НВу) репликента кровяных компонентов, а также клеток, тканей и органов. В тесте АРСНПТЕСТ Anti-НВс II для выявления анти-НВс используются микрочастицы, сенсбилизированные рекомбинантными ядерными антигенами вируса гепатита В (НВсAg).</p> <p><b>Выявленные анти-</b></p> <p>НВс могут использоваться как качественные индикаторы хронической перенесенной инфекции НВу. Анти-НВс выявляют сыворотке крови в корепослеобнаружения по верхности го антигена гепатита В (НВсAg) при острых инфекциях НВу.</p> <p>Антигенная реакция обнаруживается в течение 10-15 дней после заражения НВс. Антигенная реакция выявляет наличие антигена НВсAg (анти-НВс). Присутствие ингибиторов других маркеров НВу можно считать, что человек способен к размножению анти-НВс может быть активным и инфицирован НВу, или что инфекция разрешилась, поэтому пациенты должны работать с иммунитет. Анти-НВс могут быть редкими в серологическом маркере инфекции НВу</p> <p>Ипотенциально инфекция ионной крови: Микро частицы, сенсбилизированные ядерными антигенами вируса гепатита В (E. coli, рекомбинантным) в TRIS буфере. Минимальная концентрация: 0.08% твердого вещества. Консерванты: ПроСin 950</p> <p>назиднатрия. Конъюгата кристаллин-меченных мышьяных антигенов иммуноглобулина человека в MES буфере с протеиновыми стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0.04 мкг/мл. Консерванты: дилкилпарабеннатрия и назиднатрия. Длинность теста, содержащий мышьяк и протеиновые стабилизаторы MORSO буфере. Консерванты: ПроСin 950</p> <p>назиднатрия. Длинность теста, содержащий мышьяк и протеиновые стабилизаторы MORSO буфере. Были установлены рабочие характеристики теста для образцов грубой крови (образцы, забранные после смерти после останков сердца). Образцы в период до 17,5 часов после наступления смерти. Рабочие характеристики теста для образцов грубой крови при помощи 50 образцов: 50 образцов с образцами крови. Специфичность. Тест АРСНПТЕСТ Anti-НВс II разработан так, чтобы иметь будущую специфичность <math>\geq 99,5\%</math></p> <p>В тестировании популяции доноров крови <math>\geq 98,0\%</math></p> <p>в популяции госпитализированных/диагностированных пациентов. Чувствительность.</p> <p>Всего было протестировано 406 образцов, положительных на анти-НВс, от пациентов сострой, хронической или вялеченной инфекцией НВу, а также признаками или симптомами инфекции НВу. В результате чувствительность составила <math>100\%</math> (406/406) при <math>95\%</math> доверительном интервале: <math>99,10\%</math> - <math>100\%</math>. Аналитическая чувствительность. Тест АРСНПТЕСТ Anti-НВс II разработан так, чтобы продемонстрировать аналитическую чувствительность не менее 1.0 PEI Ед/мл. Чувствительность теста АРСНПТЕСТ Anti-НВс II была оценена с использованием панели из четырех образцов, стандартизованной в соответствии с референсной сывороткой крови Института Пауля Эрлиха (PEI). Чувствительность теста АРСНПТЕСТ Anti-НВс II находится в диапазоне от 0.4 до 0.5 PEI Ед/мл. Все</p>	ул	63	4 416 584,76
----	--	--	----	----	--------------

	<p>жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо ковенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки должен составлять не менее 12 месяцев. В случае поставки реактивов, маркированных товарными знаками, поставщик по запросу Заказчика обязан предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий</p>		
<p>19</p> <p>АРСНПТЕСТ анти-НВс II. Калибратор</p>	<p>Калибратор ARСNПTECТ Anti-НBc II Калибратор I предназначена для калибровки системы ARСNПTECТ iSystem при работе в режиме определения титра антител к вирусу гепатита В (анти-НВс) в сыворотке и плазме человека. 1 флакон (4,0 мл) калибратора ARСNПTECТ Anti-НBc II Calibrator I</p> <p>срекадильнированной плазмой крови человека красителями. Калибратор реактивен на анти-НВс. Консерванты: ProClin 950</p> <p>назв. днатрия. Калибратор может использоваться для определения количества в единицах объема, уходящей температуры хранения (2-8°С). Передержка может повлиять на стабильность флакона. Аккумуляторная батарея. После каждой операции использования флакона крышкой и помещайте вместе с соответствующей температурой хранения (2 - 8°С). При использовании одной и той же партии или упаковки реагентов в течение 28 дней калибровка реагентов не требуется. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо ковенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реактивов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, поставщик по запросу Заказчика обязан предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>	<p>уп</p> <p>2</p>	<p>118 134,36</p>
<p>20</p> <p>АРСНПТЕСТ анти-НВс II, Контроль</p>	<p>Контроли ARСNПTECТ Anti-НBc II Controls предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления систематических аналитических отклонений в рабочих характеристиках системы ARСNПTECТ iSystem при качественном определении антител к вирусам гепатита В (анти-НВс) в сыворотке и плазме крови человека. 2 флакона (8,0 мл каждый) контролей ARСNПTECТ Anti-НBc II Controls: отрицательный контроль и положительный контроль.</p>	<p>уп</p> <p>3</p>	<p>251 816,85</p>

	<p>Отрицательный контроль содержит рекальцинированную плазму крови человека. Положительный контроль содержит рекальцинированную плазму крови человека и краситель, реактивен на анти-НВс. Консерванты: ProClip 950 изид натрия. Контроли имеют значения в следующих диапазонах: отрицательный контроль имеет голубой цвет (кислотный (голубой) с диапазоном контроля S/CO от 0,00 до 0,80. Положительный контроль имеет голубой цвет (кислотный (голубой) с диапазоном контроля S/CO от 1,50 до 3,96 и целевым S/CO 2,73. Контроли могут использоваться непосредственно после извлечения из места хранения с соответствующей температурой (2 - 8°С). Перед каждым использованием перемешивайте, аккуратно переворачивая флакон. После каждого использования контролей плотно закрывайте флаконы крышкой и помещайте вместо хранения с соответствующей температурой (2 - 8°С). Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медцинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документу, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателем, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>			
<p>21 АРСНПТЕСТ анти-НВс, реагент 100 тест</p>	<p>Тест АРСНПТЕСТ Anti-НВс является химилуминоцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМА) для количественного определения антигенов поверхностного антигена вируса гепатита В (анти-НВс) в выворотеки плазм человека. Тест АРСНПТЕСТ Anti-НВс определяет концентрацию антигена поверхностного антигена вируса гепатита В (анти-НВс) в выворотеки плазм человека. Тесты на анти-НВс часто применяются для мониторинга эффективности вакцинации против вируса гепатита В. Было доказано, что присутствие анти-НВс играет важную роль в защите против инфекции вируса гепатита В (НВУ).</p> <p>Много численные исследования продемонстрировали эффективность вакцинации против вируса гепатита В в стимулировании иммунной системы; при подобной вакцинации при рождении у детей с антигеном НВс, что препятствует инфекции НВУ. Тесты на анти-НВс также используются для мониторинга уровня дозирования и восстановления пациентов, перенесших инфекцию вируса гепатита В. Присутствие анти-НВс после острой инфекции НВУ и отсутствие поверхностного антигена вируса гепатита В (НВсAg) может указывать на разрешение заболевания. Выявление анти-НВс у бессимптомных пациентов может свидетельствовать о раннем перенесении инфекции НВУ. Микрочастицы: 1 или 4 флакон(а) (4,56 мг во флакон на 100 тестов/16,80 мг во флакон на 500 тестов), микрочастицы, сенсibilизированные поверхностным антигеном вируса гепатита В (подтипы адияу) (E. coli, рекомбинантная ДНК, экспрессированная в дрожжах) в TRIS-</p>	<p>уп</p>	<p>7</p>	<p>824 985</p>

буферсепротейновымистабиллизаторами. Минимальнаяконцентрация: 0,08% твердоговещества.  
Консерванты: азидагтрияипротивомикрообныепрепараты. Конъюгат: 1 или 4 флакон(а) (5,9  
мгвофлаконена100 тестов/26,3 мгвофлаконена 500 тестов),  
конъюгат: поверхностьантигенвирусаепатитаВ (полтипыадиакУЕ: соfi, рекомбинантнаяДНК,  
экспрессированнаявмышинныхклетках), меченыйакридиномв МЕС-  
буферсепротейновымистабиллизаторами (плазмакровоивыбквачеловека). Минимальнаяконцентрация:  
0,13 мкг/мл. Консерванты: азидагтрияипротивомикрообныепрепараты.  
Дликоенттеста: Дликоентобразца АРСНТЕСТ Anti-HIV-3 Specimen Diluent. 1 флакон (100 мл),  
дликоентобразца АРСНТЕСТ Anti-HIV-3 Specimen Diluent,  
содержащийрекальцинированнуюкоплазму кровичеловека. Консервант: азидагтрияиProSim  
950. Длярасчетаспецифичностичувствительностибылоустановлено, чтообразцысозначениемиконце  
нтрации  $\geq 10,00$  МЕ/млпределяютсякакреактивные, образцысозначениемиконцентрации  $< 10,00$   
МЕ/мл—нереактивные. Воспроизводимостьтестса АРСНТЕСТ Anti-  
HIV-3предельнодектиническимисследованиямиспользованиемтрезхсерриреп ентов. Ланельизпяти  
уникальныхобразцовтестироваласьвчетырехповторахиспользованиемрегент овкаждойсерииодинар  
азднейвтечениепятиднейвтрехлабораториях. Чувствительность. Былопротестировановошейсложн  
ости 389 образцов, полученныхот 248 вакцинированныхипротив HIV пацентов, от 41  
человека, перенесшегоинфекцию HIV, иот 100 человек, входящихв группу рискаинфекции HIV. Из  
389 образцов 340 (87,40%)  
былиповторнореактивныимиположительнымипорезультатамдополнительноготестирования. Специ  
фичность. Втрехлабораторияхвсегобылопротестировано 1716  
образцоввыороткииплазмыкровиследующихкатегорий: доброво-льныедонорыцельнойкрови,  
парныеобразцывыороткииплазмыкрови, произвольныеобразцынеоспитализированныхипациенты,  
людииззаболеваниями, несвязаннымиинфекцией HIV,  
атакжеобразцыпациентовспециальноинтерферирующишимивеществами. Вобщейсложности 259  
(15,09%) из 1716 образцовбылиповторнореактивными. 254 (98,07%) из 259  
образцовбылиположительнымипорезультатамдополнительноготестирования.  
Общаяспецифичностьсоставила 99,67%(1491/1496) при 95%-мдоверительноминтервалеот 99,22 до  
99,89%. Общаячувствительностьсоставила 97,54%(594/609) при 95%-мдоверительноминтервалеот  
95,97 до 98,62%. Все жидкие принадежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к  
использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо  
ковенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат  
лиофилизации. Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не  
менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов,  
контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не  
менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по  
запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт  
введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров  
непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия.  
Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения  
Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и

22	АРСНПТЕСТ анти-НВs, Калибратор	лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.		Калибраторы АРСНПТЕСТ Anti-НВsCalibratorпредназначены для калибровки системы АРСНПТЕСТ iSystemпри количественном определении антигена поверхностного антигена вируса гепатита В (anti-НВs) в сыворотке и плазме крови человека. 6 флаконов (4 мл каждый) калибраторов АРСНПТЕСТ Anti-НВsCalibrator, подготовленных в реактивных анти-НВs. Калибратор А не реактивен на анти-НВs. Калибраторы В-F реактивны на анти-НВs. Консерванты: аزيدатрия ProSpin			950. Перед использованием калибраторы необходимо тщательно перемешать. Аккуратно перемешивая флаконы. При использовании одной и той же партии или упаковки реагентов в течение 28 дней калибровка реагентов не требуется. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.	ул 2 118 134,36			
23	АРСНПТЕСТ анти-НВs, Контроль	Контроли АРСНПТЕСТ Anti-НВsControlпредназначены для оценки способности выявлять антигенные системы человека (анализируемые образцы) при количественном определении антигена поверхностного антигена гепатита В (anti-НВs) в сыворотке и плазме крови человека. 3 флакона (8 мл каждый) контролей АРСНПТЕСТ Anti-НВsControls, подготовленных в реактивных анти-НВs. Положительный контроль человека. Отрицательный контроль (1 флакон) не реактивен на анти-НВs. Положительный контроль (2 флакона) реактивны на анти-НВs. Консерванты: аزيدатрия ProSpin		950. Контроли имеют следующие концентрации: отрицательный контроль имеет натуральный цвет, с диапазоном ММЕ/мл или МЕ/л 0,00 до 2. Первый положительный контроль имеет голубой цвет (кислотный голубой) с диапазоном ММЕ/мл или МЕ/л от 10 до 20 и концентрацией ММЕ/мл или МЕ/л 15. Второй положительный контроль имеет красный цвет с диапазоном ММЕ/мл или МЕ/л от 59,2 до 100,8 и концентрацией ММЕ/мл или МЕ/л 80. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев. Для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных знаками. Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан	ул 3 251 816,85						

24	Датчик уровня Пре-триггера(Sensor level Pre-trigger)	Катахстан поставясымь товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.	шт	1	134 726,60
25	Датчик уровня Триггера(Sensor level trigger)	Датчик уровня Пре-Триггера для иммунохимического анализатора АРСНПТЕСТ 11000/2000. Датчик Триггера. 1 упаковка - 1 шт	шт	1	141 859,18
26	Игла для пробозаборника РРОВЕ-НЕТХТ R	НАБОР ИЗ ОДНОЙ ИГЛЫ-МЕТАЛЛИЧЕСКАЯ И ТРУБКИ-ПЛАСТМАССОВАЯ для иммунохимического анализатора АРСНПТЕСТ	шт	2	1 973 000
27	Герметичная трубка для ИХДА	Расходный материал Трубка/сенсор температуры промывочной зоны	шт	2	288 472
28	Кондиционер ИХДА (PROVE Conditioning solution) 4x 25ml	Расходный материал Промывающий раствор для пробозаборников	уп	1	166 323,96

Сроки и условия поставки: поставка товара осуществляется согласно графика поставки и/или по заявкам Заказчика (в течение 3 календарных дней), до 31 декабря 2025 года.

Порядок и источник передачи тендерной документации: к тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в тендерной документации. Пакет тендерной документации можно получить на сайте: <http://derzdvav.gov.kz>, а также по запросу посредством электронной почты: [bush\\_rock@mail.ru](mailto:bush_rock@mail.ru).

Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи тендерных заявок: тендерные заявки принимаются по адресу г. Павлодар, ул. Естая, 79, бухгалтерия, в срок **до 14.00 часов 20 января 2025 года**.

Дата, время и место вскрытия конвертов с тендерными заявками: конверты с тендерными заявками будут вскрываться в **15.00 часов 20 января 2025 года**, по адресу: г. Павлодар, ул. Естая, 79.

Директор



Кузеков А.М.