

Павлодар облысы әкімдігі Павлодар облысы денсаулық сақтау басқармасының шаруашылық жүргізу құқығындағы «Павлодар облыстық кан орталығы» коммунальдық мемлекеттік кәсіпорны

Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Павлодарский областной центр крови» управления здравоохранения Павлодарской области, акимата Павлодарской области

**БҰЙРЫҚ**

2024 ЖЫЛҒЫ «26» желтоқсан №2650 «26» декабрь 2024 год

**«О внесении изменений в конкурсную документацию»**

В соответствии с пунктом 45 Правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года №110

**ПРИКАЗЫВАЮ:**

Внести следующие изменения в конкурсную документацию по лотам

№1.2.3.4.5.6.7.8.9.10.11.12.13.14.15.16.17.18.19.20.21.22.23 и 28:

| № лота  | Наименование         | Технические характеристики   | Ед. изм | Кол-во | Сумма, выделенная для закупки, тенге | лотам      |
|---|----------------------|--|---------|--------|--------------------------------------|------------|
| <b>Комплект расходных материалов и комплектующих для диагностики вирусом гепатитов В,С,ВИЧ, сифилис, методом иммунохимии,иммуноферментного анализа (ИХЛА) на иммунохемилюминесцентный анализатор АРСНТЕСТ</b> |                      |  |         |        |                                      |            |
| 1   | Промывочный раствор. | Промывочный буфер (Wash Buffer (Lx4) for 920 test)<br>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, каллибраторы 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. | уп      | 20     | 32 641,47                            | 652 829,40 |
| 2   | Раствор Пре-триггера | Раствор пре-триггера (ARCNTEST) Пре-Trigger Solution)<br>Предназначен для отщепления акридиновой метки от комплекса антиген-антигена. Раствор пре-триггера состоит из бидистиллированной воды (99,88%), содержащей перекись водорода в концентрации 1,32%.<br>Хранить при температуре 2-8°С. Все жидкие принадлежности, каллибраторы 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                 | уп      | 12     | 73 838,34                            | 886 060,08 |

|   |   |  |    |    |           |              |
|---|---|--|----|----|-----------|--------------|
|   |   | подлежат лиофилизации.   |    |    |           |              |
| 3 | Раствор Триггера (Lx4) for 12000                                | Раствор триггера (ARСNПЕСТТ Trigger Solution)<br>Предназначен для инициации реакции хемиллюминесценции молекулой акридиниума. Раствор 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 косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации.  | уп | 12 | 33 418,44 | 401 021,28   |
| 4 | Реакционные ячейки  | Рабочий материал (Reaction Vessels) реакционные ячейки Reaction Vessels в коробке 2000 шт. Прозрачные пластиковые ячейки оригинальной формы (ABVOTDIAGNOSTICS), используемые в хемиллюминесцентном анализе на микрочастицах (ХИАМ) с помощью системы ARСNПЕСТТ. Вакуированы для использования на борту анализатора ARСNПЕСТТ11000.   | уп | 18 | 87 968,54 | 1 583 433,72 |
| 5 | предохранительные крышки (Septum)                               | Расходный материал (Septums) предохранительные крышечки Septums в коробке 200 шт. Крышки помещаются на открытые бутылки реагентов перед загрузкой бутылочек в обрабатывающий модуль анализатора ARСNПЕСТТ11000.  | уп | 6  | 31 700,38 | 190 202,28   |
| 6 | ARСNПЕСТТ NBsAg качественный II реагент. 100, 500 и 2000 тестов | Тест ARСNПЕСТТ NBsAg Qualitative II является хемиллюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМIA) для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (NBsAg) 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 NBs (мышинные, моноклональные, IgM, IgG) в МЕС-буфере с протеиновыми 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-NBs (козы, IgG) акридин-метилоксиангителкNBs (мышинных, моноклональных, IgG) инантителкNBs(козых, IgG) в фосфатном буфере с плазмой крови человека и протеиновыми стабилизаторами (альбумин бычьей сыворотки крови, фетальная бычья сыворотка крови, козы 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. До проведения тестирования в асептической системе ARСNПЕСТТ System необходимо установить файл теста ARСNПЕСТТ NBsA Qualitative II. Воспроизводимость: Тест ARСNПЕСТТ NBsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы погрешность составляла ≤ 10% (общего) К В внутрилаборатории для положительного контроля и низкой положительной панели, а стандартное отклонение (СКО) для высокой отрицательной панели ≤ 0,10 S/CO. Тест ARСNПЕСТТ NBsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы иметь выявленную специфичность > 99,5% для образцов, полученных из крови доноров. Тест ARСNПЕСТТ NBsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы чувствительность была больше или равна нижнему пределу 95% достоверного интервала коммерчески доступного теста на NBsAg для той же популяции образцов, полученных от тпациентов с неизвестным статусом положительности на NBsAg, полученных в коммерческом тесте NBsAg был 99,09%. В данном исследовании чувствительность теста ARСNПЕСТТ NBsAg Qualitative II составила 100,00% (402/402). Аналитическая чувствительность теста на NBsAg согласно 2-му | уп | 76 | 70 104,52 | 5 327 943,52 |

|   |  |   |  |  |                                   |
|---|--|---|--|--|-----------------------------------|
| 7 | <p>Поверхностный а/г вируса гепатита В. контроль</p>   | <p>стандарту ВОЗ (00/588) должна быть равна или меньше 0,022 МЕ / мл. Тест на HBsAg должен выявлять наиболее распространенные мутанты, такие как S145R, и подтвердить это с помощью тестовой вставки. Все жидкие препараты, 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. 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 лицензията, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медцинских изделий.</p> | <p>Контроли ARСНТЕСТ HBsAg Qualitative II Control 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. 2 флакона (по 8,0 мл) контролей ARСНТЕСТ HBsAg Qualitative II Control.</p> | <p>Отрицательный контроль содержит плазму, инкубированную с плазмой человека. Консерванты: ProСlin 950 назидатрия. Положительный контроль содержит инактивированный очищенный HBsAg человека (подтипы ad/ay) в фосфатном буфере с плазмой крови человека и протеиновыми (альбумин сыровотки бычьей крови) стабилизаторами. Консерванты: ProСlin 950. Все жидкие препараты (обычной крови) 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 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 медцинских изделий.</p> | <p>уип 3 83 938,95 251 816,85</p> |
| 8 | <p>Поверхностный а/г вируса гепатита В. калибратор</p> | <p>Калибраторы ARСНТЕСТ HBsAg Qualitative II Calibrators предназначены для калибровки 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. 2 флакона (по 4,0 мл) калибраторов ARСНТЕСТ HBsAg Qualitative II Calibrators. Калибратор 1 содержит инактивированный очищенный HBsAg человека (подтип ad) в фосфатном буфере</p>   | <p>уип 2 83 938,95 167 877,90</p>  |  |                                   |

|          |   |  |  |
|----------|---|--|--|
|          | <p>спла майкрови человекан протениновым (альбумин, воротки, чье кровь) стабиллизаторам. Консерванты: ProClm 300 и ProClm 950. Калибратор 2 содержит рекальцинированную плазму крови человека. Консерванты: ProClm 950 и азиднатрия. В тестах ARСNITEСТ HBsAgQualitative П и HBsAgQualitative П Configmator Калибратор 1 и Калибратор 2 используются для оценки правильности калибровки и расчета пороговых значений теста. В тесте ARСNITEСТ HBsAgQualitative П Configmator Калибратор 2 используется для расчета % нейтрализации. Стабильность калибровки должна быть длительной, и калибровка должна требоваться 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 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 поставляемых товарах 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>9</p> | <p>ARСNITEСТ Антигела к вирусу Гепатита С, реагент 100, 500 и 2000 тестов</p>   | <p>Тест ARСNITEСТ Anti-НСV является хемилуминисцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМIA) для качественного определения антигел к вирусу гепатита С (анти-НСV) в сыворотке и плазме человека, а также образцах забранных посмертно (после остановки сердца). Перед проведением теста на системе ARСNITEСТ i System необходимо установить файл теста ARСNITEСТ Anti-НСV с диска ARСNITEСТ i System Assay CD-ROM. Набор реагентов включает: Микрочастицы, сенсобилизированные антигеном НCV (E. coli, дрожжи, рекомбинантный) в MES буфере. Минимальная концентрация: 0,14% твердого вещества. Консерванты: противомикробные препараты. Компонат: коньюгат, содержащий меченые акрилатом мышиные антитела к IgG/IgM человека в MES буфере. Минимальная концентрация: (1gG) 8 нг/мл; (IgM) 0,8 нг/мл. Консерванты: противомикробные препараты. Разбавитель теста Anti-НСV Assay Diluent, содержащий TRIS буфер с специфическими 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 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</p> | <p>уп<br/>76<br/>218 250,00<br/>16 587 000</p> |

|    |   |   |  |  |  |  |
|----|---|---|--|--|--|--|
| 10 | <p>Антигена к вирусу гепатита С, калибратор</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> <p>Калибратор ARСНТЕСТ Anti-НСV Сalibratoиспользуется для калибровки системы ARСНТЕСТ iSystem при качественном определении антиген к вирусу гепатита С (анти-НСV) в сыворотке и плазме крови человека. 1 флакон (4 мл) калибратора ARСНТЕСТ Anti-НСV Сalibrato подготовленного в рекальдинированной плазме крови человека (инактивированной) реактивнойанти-НСV. Консервант: азидагрия. 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 не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, оборот на территории Республики Казахстан подтверждается 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> |  |  |  |  |
| 11 | <p>Антигена к вирусу гепатита С, контроль</p>   | <p>Контроли ARСНТЕСТ Anti-НСV Controlпредназначены для верификации калибровочной системы ARСНТЕСТ iSystemпри качественном определении антигена к вирусу гепатита С (анти-НСV) в сыворотке и плазме человека. 2 флакона (8 мл каждый) контролей ARСНТЕСТ Anti-НСV Control, подготовленных в рекальдинированной плазме крови человека (инактивированной). Показателный контроль реактива анти-НСV. Консервант: азидагрия. Контроли имеют следующие концентрации: контроль отрицательный: натуральный; диапазон контроля S/CO ≤ 0,60. Контроль позитив: голубой, диапазон контроля S/CO1,71 - 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, оборот на территории Республики Казахстан подтверждается 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>   |  |  |  |  |

|   |  |    |    |           |           |
|---|--|----|----|-----------|-----------|
| 12<br>ВИЧ Комбо,реагент<br>100 тестов. HIV Ag/Ab<br>Combo | <p>Тест ARСНПТЕСТ HIV Ag/Ab Combo является химилуминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМIA) для одновременного определения антигена HIV p24 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 предотвращения передачи инфекции HIV-1/HIV-2 реципиентам крови, ее компонентов, а также клеток, тканей и органов. Тест ARСНПТЕСТ HIV Ag/Ab Combo не позволяет уточнить реактивность на какой из перечисленных маркеров выявлена: на антиген HIV p24, антитела к HIV-1 или антитела к HIV-2. Перед проведением анализа в систему ARСНПТЕСТ i System необходимо загрузить файл теста ARСНПТЕСТ HIV Ag/Ab Combo компакт-диска ARСНПТЕСТ i System Assay CD-ROM. Микрочастицы: 1 или 4 флакон(а) (6,6 мл на 100 тестов/27,0 мл на 500 тестов) микрочастицы,сенсibilизированные антигеном HIV-1/HIV-2 (рекомбинантным) и антигеном к HIV p24 (мышинное, моноклональное) (рекомбинантным) и антигеном к HIV p24 (мышинное, моноклональное) в фосфатном буфере с протеиновыми (бычьими) и поверхностно-активными стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,05 мкг/мл. Консервант: азиднатрия. Разбавитель образца: 1 или 4 флакон(а) (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов). Разбавитель анализа HIV Ag/Ab Combo, содержащий TRIS буфер. Консервант: азиднатрия. Воспроизводимость: Тест ARСНПТЕСТ HIV Ag/Ab Combo демонстрирует погрешность <math>\leq 14\%</math> для образцов, значения которых в 3 раза превысили пороговое значение при тестировании трех серий калибратора, трех серий контроля и панели из четырех реактивных образцов. Аналитическая чувствительность теста ARСНПТЕСТ HIV Ag/Ab Combo к антигену HIV-1 p24 Ag составила: 50 пг/мл. Данный результат получен с помощью тестирования панели HIV-Ag 2003 AFSS/APS с использованием трех серий реагентов ARСНПТЕСТ HIV Ag/Ab Combo. Согласно полученным данным, средняя чувствительность антигену HIV-1 p24 Ag составила 18,06 пг/мл. Тест на ВИЧ должен выявлять в образце крови антиген p24 ВИЧ-1 и антитела к ВИЧ-1, в том числе группы O и M и ВИЧ-2. Специфичность теста на ARСНПТЕСТ HIV Ag/Ab Combo должна быть не менее 99,85% для образцов крови доноров. Все жилые 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 ввоза 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 контрагентом на поставку медицинских изделий.</p> | ул | 76 | 87 300,00 | 6 634 800 |
|---|--|----|----|-----------|-----------|

|    |                       |  |    |   |           |            |
|----|-----------------------|--|----|---|-----------|------------|
| 13 | ВИЧ Комбо,калрибратор | <p>Калрибратор АРСНПТЕСТ HIV Ag/Ab Combo предназначен для калибровки системы АРСНПТЕСТ i при одновременном определении антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типов 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. Дополнительно информально см. во вкладыше к реагенту АРСНПТЕСТ HIV Ag/AbCombo. 1 флакон (4 мл) калрибратора 1 АРСНПТЕСТ HIV Ag/AbCombo (CAL 1): очищенный вирусный лизат HIV в ТРИС-буферном физиологическом растворе с протеиновым стабилизатором. Консервант: азидацитриа. Для обеспечения стойкой чувствительности к антигену HIV-1 p24 на уровне &lt;math&gt;\leq 50\text{ng/ml}&lt;/math&gt; концентрации антигена HIV-1 p24 в калрибраторе АРСНПТЕСТ HIV Ag/Ab Combo соотнесена с международной панелью стандартов Agence française de sécurité sanitaire desant (французского агентства санитарной безопасности продовольствия медицинского назначения). При использовании одной и той же партии или упаковки реагентов в течение 28 дней калибровка реагентов не требуется. Все жидкие принадлежности калрибраторы 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 дифференциации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калрибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>  | УП | 2 | 83 938,95 | 167 877,90 |
| 14 | ВИЧ Комбо,контроль    | <p>Контроли АРСНПТЕСТ HIV Ag/Ab Combo Control's предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления системных аналитических отклонений системы АРСНПТЕСТ i при одновременном качественном определении антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типов 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. 4 флакона (по 8 млкаждый) контролей АРСНПТЕСТ HIV Ag/AbCombo: отрицательный контроль, положительный контроль 1 и положительный контроль 2 (приготовленные в реактивированной плазме крови человека. Положительный контроль 1 (инактивированный) реактивированный HIV-1. Положительный контроль 2 (инактивированный) реактивированный HIV-2. Положительный контроль 3 является очищенным вирусным лизатом HIV, приготовленным в ТРИС-буферном физиологическом растворе с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Консервант для отрицательного контроля 1 и положительного контроля 2: азидацитриа и противомикробный препарат. Консервант для положительного контроля 3: азидацитриа. 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 - 4,59. Все жидкие принадлежности, калрибраторы 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 калрибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется</p> | УП | 3 | 83 938,95 | 251 816,85 |

|    |                            |       |                         |
|----|----------------------------|-------|-------------------------|
| 15 | Сифилис-реагент 100 тестов |       |                         |
| 16 | Сифилис-калибратор         | улп 3 | 83 938,95<br>251 816,85 |

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.

Тест ARСНТЕСТ Sурhіlіs ТR является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМІА) для качественного определения антител к Треропепараліdіum (ТР) в сыворотке и плазме крови человека, а также образцах, забранных посмертно (после становки сердца). Тест ARСНТЕСТ Sурhіlіs ТR используется в качестве вспомогательного средства диагностики сифилиса, также в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи Треропепара rаllіdіum реципиентам крови и ее компонентов, а также клеток, тканей и органов. Микрочастицы, сенсibilизированные антигенами ТР (Е. соllі, рекомбинантными), в МЕС буфере. Минимальная концентрация: 0,08% твердого вещества. Консерванты: азидагрия и другие противомикробные препараты. Конъюгат: содержащий меченные акрилатом мышиные антитела к IgG IgM человека в МЕС буфере с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Минимальная концентрация: (анти-IgG) 26,6 нг/мл / (анти-IgM) 1,34 нг/мл. Консерванты: азидагрия и другие противомикробные препараты. Разбавитель теста Sурhіlіs ТR Assay/Dіluent, содержащий МЕС буфер. Консерванты: азидагрия и другие противомикробные препараты. Перед проведением теста на системе ARСНТЕСТ іSystem Assay CD-ROM. При анализе файла теста ARСНТЕСТ Sурhіlіs ТR диска ARСНТЕСТ іSystem Assay CD-ROM. При анализе подтвержденных истинно положительных образцов тест ARСНТЕСТ Sурhіlіs ТR продемонстрировал чувствительность  $\geq 99,0\%$ . Воспроизводимость результатов теста ARСНТЕСТ Sурhіlіs ТR для положительного контроля составляет  $\leq 15\%$ . Воспроизводимость была определена в соответствии с протоколом EP5-A2 Института клинических и лабораторных стандартов (СLІS). Тест ARСНТЕСТ Sурhіlіs ТR разработан так, чтобы иметь общую специфичность  $\geq 99,5\%$  в тестировании популяции доноров крови (ДК) и  $\geq 99,0\%$  в популяции госпитализированных амбулаторных пациентов. Все жидкие принадлежатности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приговлавлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лицензирования. 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 лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.

Калибратор ARСНТЕСТ Sурhіlіs ТR Саліbrаtоr предназначен для калибровки системы ARСНТЕСТ іSystem при качественном определении антител к Треропепара rаllіdіum (ТР) в сыворотке и плазме крови человека. 1 флакон (4 мл) калибратора ARСНТЕСТ Sурhіlіs ТR Саліbrаtоr в рекальцинированной плазме крови человека (инактивированной), реактивной на анти-ТР. Консерванты: азидагрия и другие противомикробные препараты. При использовании

|    |   |    |   |           |              |           |            |  |
|----|---|----|---|-----------|--------------|-----------|------------|--|
| 17 | Сифилис-контроль  |    | <p>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 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>   |           |              |           |            |  |
| 18 | <p>АРСНПТЕСТ анти-НВс II, реагент 100 тест</p>  |    | <p>Контроли АРСНПТЕСТ Synchron TP Control's предназначены для проверки калибровки системы АРСНПТЕСТ iSystem при качественном определении антител к Herpesа pallidum (TP) в сыворотке и плазме крови человека. 2 флакона (8 мл каждый) контролей АРСНПТЕСТ Synchron TP Control's: отрицательный контроль и положительный контроль в рекальцинированной плазме крови человека. Положительный контроль (инактивированный) реактиве на анти-TP. Консерванты: азиднатрия и другие противомикробные препараты. 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 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, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p> | уп        | 3            | 83 938,95 | 251 816,85 |  |
|    | <p>Тест АРСНПТЕСТ Анти-НВс II является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМА) для качественного определения антител к ядерному антигену гепатита В (анти-НВс) в сыворотке и плазме крови человека, атаке образцах, забранных у пациента (послеостановки сердца). Тест АРСНПТЕСТ Анти-НВс II использует вспомогательное средство для активации и ингибирования инфекции гепатита В, атаке качества скринингового теста для выявления и подтверждения вирус гепатита В (НВV) реципиентами кровиночных компонентов, атаке клеточек, тканей и органов. В тесте АРСНПТЕСТ Анти-НВс II для выявления анти-НВс используются микрочастицы, сенсibilизированные рекомбинантными ядерными антигенами вируса гепатита В (НВсAg). Выявление анти-НВс осуществляется с помощью индикатора текущей или перенесенной инфекции НВV. Анти-НВс выявляются в сыворотке крови и в корнях волос. Обнаружения по верхности от антигена гепатита В (НВсAg) при острых инфекциях НВV. Антиген продолжит обнаруживаться после исчезновения НВсAg и до появления выявляемых антиг</p> | уп | 63  | 70 104,52 | 4 416 584,76 |           |            |  |

|   |  |   |   |           |            |
|---|--|---|---|-----------|------------|
| 19  | <p>АРСНПТЕСТ анти-НВс II. Калибратор</p> | улп   | 2 | 59 067,18 | 118 134,36 |
| <p>еЛкI НВсAg (анти-НВс). Прямое определение формально других маркерах НВс возможно считать, что человек предрасположен к развитию анти-НВс, может быть активирован НВс, или что инфекция разрешилась, при этом пациенты работают с иммунитетом. Анти-НВс могут быть единственным серологическим маркером инфекции НВс</p> <p>Ипотенциально инфекция моноинфекции. Микрокапсулы, сенсебилизованные дегримантин еном вирус гепатита В (E.coli, рекомбинантным) в TRIS-буфере. Минимальная концентрация: 0,08% твердого вещества. Консерванты: ProClm 950 назиднатрия. Конъюгата кристаллических хантител к иммуноглобулину человека МЕС буфер с протеиновыми стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,04 мг/мл. Консерванты: алкилпарабеннатрия назиднатрия. Динезинтестета.</p> <p>содержащий мышины с протеиновыми стабилизаторами MOPSO буфере. Консерванты: ProClm 950 назиднатрия. Динезинтестета. содержащий тестета для образцов трупной крови (образцы, буфере. Были установлены рабочие характеристики теста для образцов трупной крови (образцы, забранные после смерти, после остановки сердца), собранных в период до 17,5 часов после наступления смерти. Рабочие характеристики теста были установлены при помощи 50 образцов трупной крови, собранных в период до 17,5 часов после наступления смерти. Тест АРСНПТЕСТ Anti-НВс II разработан так, чтобы иметь чувствительность <math>\geq 99,5\%</math></p> <p>Анти-НВс II разработан так, чтобы иметь чувствительность <math>\geq 98,0\%</math></p> <p>вместе с провантисом для анализа образцов крови. Чувствительность.</p> <p>всполучились при анализе образцов крови. Чувствительность.</p> <p>Все образцы протестировано 406 образцов, положительных анти-НВс, описанных в описании. Хроническая инфекция с положительной реакцией НВс, атаке признаками инфекции НВс. В результате чувствительность составила 100% (406/406) при 95% доверительном интервале: 99,10% - 100%. Анализ ская чувствительность. Тест АРСНПТЕСТ Anti-НВс II разработан так, чтобы продемонстрировать высокую чувствительность <math>\geq 1,0</math> PEI. Е.д.мл.</p> <p>Чувствительность теста АРСНПТЕСТ Anti-НВс II</p> <p>была использована для выявления нелинейных образцов.</p> <p>стандартная и использована для выявления серонегативных образцов. Института Пауля Эрлика (PEI).</p> <p>Чувствительность теста АРСНПТЕСТ Anti-НВс II находится в диапазоне от 0,4 до 0,5 PEI</p> <p>Е.д.мл. Все жидкие препараты, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде. Исключая человеческий фактор при подготовке (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лицензированию. 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.</p> <p>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>Калибратор АРСНПТЕСТ Anti-НВс II Calibration   предназначен для калибровки системы АРСНПТЕСТ</p> <p>System при качественном определении антигена в сыворотке крови человека. В комплекте 1 флакон (4,0 мл) калибратора АРСНПТЕСТ Anti-НВс II</p> |   |           |            |

|  |  |   |           |            |
|--|--|---|-----------|------------|
| 20   | <p>АРСНПТЕСТ анти-НВс II. Контроль</p> <p>Салибратор I - средальцинированной для мойки ринг человека красителями. Калибратор реактивна анти-НВс. Консерванты: ProClin 950</p> <p>назидна триа. Калибратор может использоваться непосредственно после извлечения из места соответствующей температуры хранения (2-8 °С). Перед каждым использованием необходимо встряхивать флакун. Калибратор может использоваться для хранения (2 - 8 °С). При использовании одной и той же партии или упаковки реагентов в течение 28 дней калибровка реагентов не требуется. Все жидкие принадлежностей, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинское 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 обязан предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенной на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с</p> |   |           |            |
| <p>Контроли АРСНПТЕСТ Anti-НВс II Control - предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления систематических аналитических отклонений в рабочих характеристиках системы АРСНПТЕСТ iSystem при качественном определении антиген к ядерному антигену вируса гепатита В (анти-НВс) в сыворотке и плазме крови человека. 2 флакона (8,0 мл каждый) контролей АРСНПТЕСТ Anti-НВс II Control: отрицательный контроль и положительный контроль. Отрицательный контроль содержит калибраторную плазму крови человека. Положительный контроль содержит калибраторную плазму крови человека и краситель, реактивен на анти-НВс. Консерванты: ProClin 950 назид натрия. Контроли имеют значения в следующих диапазонах: отрицательный контроль имеет голубой цвет (кислотный контроль S/CO от 0,00 до 0,80. Положительный контроль имеет голубой цвет (кислотный контроль) 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 необходимо встряхивать флаконы переворачивая флакон. После каждого использования контролей плотно закрывайте флаконы крышечкой 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 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 обязан предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенной на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с</p> | ул   | 3 | 83 938,95 | 251 816,85 |



|    |  |   |    |   |           |            |
|----|--|---|----|---|-----------|------------|
|    |  | <p>нарные образцы сыворотки и плазмы крови, пронзительные образцы оситаллированных плазменты . люди заболеваниями, несвязанными с инфекцией НВУ . атаке образцы плазментов потенциалы ионггерферрирующими веществами. Вобщей сложности 259 (15.09%) из 1716 образцов были по торнор реактивными, 254 (98.07%) из 259 образцов были положительными по результатам дополнительного тестирования. Обшая специфичность составила 99.67% (1491/1496) при 95%-м доверительном интервале от 99.22 до 99.89%. Обшая чувствительность составила 97.54% (594/609) при 95%-м доверительном интервале от 95.97 до 98.62%. Все жидкие пронадежности. калибраторы и мдоверительном интервале от 95.97 до 98.62%. Все жидкие пронадежности. калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приотвлении (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 растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки 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> |    |   |           |            |
| 22 | <p>АРСНПЕСТ анти-НВs.<br/>Калибратор</p> | <p>Калибраторы АРСНПЕСТ Anti-NB5s Calibrators предназначены для калибровки системы АРСНПЕСТ ;System при естественном определении антигенных поверхностных антигенов вируса гепатита В (anti-NB5s) в сыворотке и плазме крови человека. 6 флаконов (4 мл каждый) калибраторов АРСНПЕСТ Anti-NB5s Calibrators, подготовленных в реактивно калиброванной плазме крови человека. Калибратор А не реактивен на анти-НВs. Калибраторы 13-Г реактивны на анти-НВs. Консерванты: азиднатрия и Pro-Stin</p> <p>950. Перед использованием калибраторы необходимо размешать, аккуратно перемешивая флакон. При использовании одной и той же партии или упаковок реактивов в течение 28 дней калибровка реактивов не требуется. Все жидкие пронадежности. калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приотвлении (без каких-либо косвенных 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>   | УП | 2 | 59 067,18 | 118 134,36 |
| 23 | <p>АРСНПЕСТ анти-НВs.<br/>Контроль</p>   | <p>Контроль АРСНПЕСТ Anti-NB5s control slide для назначения для оценки воспроизводимости установившейся системы тестирования и исследования лицензий в лабораториях с помощью АРСНПЕСТ ISUS system (реактивов, индикаторов, лицензий в лаборатории).</p>  | УП | 3 | 83 938,95 | 251 816,85 |

|    |   |   |    |   |            |            |
|----|---|---|----|---|------------|------------|
| 28 | Кондиционер ИХ-1А (PROVE Conditioning solution) 4x 25ml | <p>калiбpаторванaлгaтoрa) пpи кoнiн cтeтcтвiнoмoн pеделeннiнaтпiтeлiкoвepxнocтoнoмy aнтпiн cтyтe пaтгaтa B (ami-NBS) cымыopтoт кeлiнiнiлaзмeкpовичe, лoкeкa. 5 флaкoнa (8 млкaжiлiн) кoнтpoлeй AРСНПTECТ Aпи-NBS Controls, пo нoтoвeлeннiнaтpекaлдiннi pивaнoнoй плaзмeкpови чeлoвeкa. Oтpицaтeлbный кoнтpoль (1 флaкoн) нe pеaктивнaнтпi-NBS.</p> <p>Пoлoжитeлbнe кoнтpoли (2 флaкoнa) pеaктивнaнтпi-NBS. Кoнcepвaнттe: aзиднaтpийи PpoS (1п 950. Кoнтpoлiмeтoтeлe дyшiнe кoнцeнтpация: oтpицaтeлbный кoнтpoль имeт нaтypaлbный цвeт, c диапaзoнoм мME/мл или ME/л 0.00 дo 2. Пepвый пoлoжитeлbный кoнтpoль имeт гoлyбoй цвeт (кислoтный гoлyбoй) c диапaзoнoм мME/мл или ME/л oт 10 дo 20 и кoнцeнтpация мME/мл или ME/л 15. Bтoрoй пoлoжитeлbный кoнтpoль имeт кpacный цвeт c диапaзoнoм мME/мл или ME/л oт 59.2 дo 100.8 и кoнцeнтpация мME/мл или ME/л 80. Bce жидкнe пpинадлeжнocти, кaлiбpаторы и кoнтpoли дoлжны бьтe в гoтoвoм к иcпoльзoвaнию видe. Иcключaя чeлoвeчecкий фaктop пpи пpигoтoвлeннi (бeз кaкiх-либo кoсeвeнныx дeйcтвиi. Oстaтoчный или кoppективнoвoк мeдицинcкoгo пepcoнaлa), кoтoрыe нe пoдлeжaт лиoфилизaции. Oстaтoчный cpoк гoднocти нa пocтaвляeмый тoвap нa дaтy пocтaвки для pеaгeнтoв, кoнтpoльнoй мaтepиaлoв и кaлiбpаторoв дoлжeн cocтaвлять нe мeнee 8 мeceцeв, для pacтвopoв нe мeнee 12 мeceцeв. B cлyчae пocтaвки тoвapoв, мapкиpoвaннoй тoвapнoй мeткoй. Пocтaвщик пo зaпpocy зaкaзчикa oбязyeтcя пpeдocтaвить пocлeднeмy дoкyмeнтy, пoдтвepждaющeмy фaкт ввeдeния в гpаждaнcкий oбopoт нa тeppитopии Рeспyблики Кaзaxcтaн пocтaвляeмыx тoвapoв нeпocpeдcтвeннo пpавo oблaдaтeлeм тoвapнoгo знaкa, pазмeщeннoгo нa тoвape, или c eгo coглacия. Дoкyмeнтaчи, пoдтвepждaющими yкaзaнный фaкт мoгyт бьтe: лицензиoннoе coглacиe Пocтaвщикa c пpавo oблaдaтeлeми, тaмoжeннoе дeклapация, письмa пpавo oблaдaтeлeй и лицензиaтa, дoгoвopы c лицензиaтoм или c eгo кoнтpагeнтaми нa пocтaвкy мeдицинcкиx издeлий.</p> | уш | 1 | 166 323,96 | 166 323,96 |
|----|---|---|----|---|------------|------------|

- Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи тендерных заявок:** тендерные заявки принимаются по адресу г. Павлодар, ул. Естая, 79, бухгалтерия (каб. № 205), в срок до **10.30 часов 20 января 2025 года.**
- Дата, время и место вскрытия конвертов с тендерными заявками:** конверты с тендерными заявками будут вскрываться в **12.00 часов 20 января 2025 года.** по адресу: г. Павлодар, ул. Естая, 79.
- Окончателbный cpoк пpиемa тендepнoй зaявкoк пpодлить нa 5 кaлeндapнoй днeй.
  - Кoнтpoль зa нaдлeжaщим иcпoлнeниeм нacтoящeгo пpикaзa oстaвляю зa coбoй.
  - Нacтoящий пpикaз вcтyпaeт в дeйcтвиe co дня eгo пoдпиcaния.

Директор

Кузеков А.М.

