

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
Комплект расходных материалов и комплектующих для диагностики вирусом гепатитов В,С,ВИЧ, сифилис, методом иммунохимии,иммуноферментного анализа (ИХЛА) на иммунохемилюминесцентный анализатор АРСНТЕСТ						
1	Промывочный раствор.	Промывочный буфер (Wash Buffer (Lx4) 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, 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 (ARCNTEСТ Pre-Trigger Solution) 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%. 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 (ARСНПЕСТТ Trigger Solution) Предназначен для инициации реакции хемиллюминесценции молекулой акридинума. 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 ARСНПЕСТТ. Вакуированы для использования на борту анализатора ARСНПЕСТТ11000.	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 ARСНПЕСТТ11000.	уп	6	31 700,38	190 202,28
6	ARСНПЕСТТ NBsAg качественный II реагент. 100, 500 и 2000 тестов	Тест ARСНПЕСТТ NBsAg Qualitative II является хемиллюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМИА) 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: ProCin 300 и ProCin 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 ProCin 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: ProCin 300 и ProCin 950. До проведения тестирования в асептической системе ARСНПЕСТТ System необходимо установить файл теста ARСНПЕСТТ NBsA Qualitative II. Воспроизводимость: Тест ARСНПЕСТТ NBsAg Qualitative II 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/CO. Тест ARСНПЕСТТ NBsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы иметь выявленную специфичность $> 99,5\%$ для образцов, полученных из крови доноров. Тест ARСНПЕСТТ 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 положительных на NBsAg, полученных в коммерческом тесте NBsAg был 99,09%. В данном исследовании чувствительность теста ARСНПЕСТТ 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 антиген 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: ProCin 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: ProCin 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 антиген 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. 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>сплазмой крови человека и протениновым (альбумин) выворотки (чужь крови) стабилизаторами. Консерванты: ProClm 300 и ProClm 950. Калибратор 2 содержит рекальцинированную плазму крови человека. Консерванты: ProClm 950 и калибратор 2. В тестах ARСNITEСТ HBsAgQualitative ПинHBsAgQualitative П Configmatorу Калибратор 1 и Калибратор 2 используются для оценки правильности калибровки и расчета пороговых значений теста. В тесте ARСNITEСТ HBsAgQualitative П Configmatorу 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 товарами знаками. Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на 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>9</p>	<p>АРСNITEСТ Антигела к вирусу Гепатита С, реагент 100, 500 и 2000 тестов</p>	<p>Тест ARСNITEСТ Anti-HCV является хемилуминисцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМИА) для качественного определения антител 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-HCV с диска ARСNITEСТ i System Assay CD-ROM. Набор реагентов включает: Микрочастицы, сенсонблизированные антигеном HCV (E, colі, droжки, 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-HCV Assay Diluent, содержащий TRIS буфер с протениновыми 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 товарами знаками. Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на</p>	<p>уп 76 218 250,00 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 Сalibrato используется 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 8 месяцев, для калибраторов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товаром непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров, маркированных товарными знаками, правообладателем указанного факта могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации 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 Control предназначены для верификации калибровочной системы ARСНТЕСТ iSystem при 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/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 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 правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>	уп	2	83 938,95	167 877,90

12 ВИЧ Комбо,реагент 100 тестов. HIV Ag/Ab 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 млна 100 тестов/27,0 млна 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-вфизическими пептиды HIV-1/HIV-2 и акридин-меченое антигело к HIV p24</p> <p>Консервант: акридин-меченые антигены HIV-1 (рекомбинантные), акридин-меченые тестов) конюгата: акридин-меченые антигены HIV-1 (рекомбинантные) и поверхностно-синтетические пептиды HIV-1/HIV-2 и акридин-меченое антигело 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 млна 100 тестов/26,3 млна 500 тестов) разбавителя анализа: разбавитель анализа HIV Ag/Ab Combo, содержащий TRIS буфер. Консервант: азиднатрия. Воспроизводимость: Тест ARСНПТЕСТ HIV Ag/Ab Combo демонстрирует погрешность $\leq 14\%$ 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 контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>	уп	76	87 300,00	6 634 800
-----------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----	----	-----------	-----------

13	ВИЧ Комбо,калибратор	<p>Калибратор 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) калибратора 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 <math>\leq 50\text{ng/ml}</math> концентрации антигена HIV-1 p24 в калибраторе АРСНПТЕСТ HIV Ag/Ab Combo соотнесена с международной панелью стандартов Agence française de sécurité sanitaire desant (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 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 дифференциации. 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 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 приотготовленные в реактивированной плазме крови человека. Положительный контроль 1 (инактивированный) реактивнананти-HIV-1. Положительный контроль 2 (инактивированный) реактивнананти-HIV-2. Положительный контроль 3 является очищенным вирусным лизатом HIV, приотготовленным 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, 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</p>	УП	3	83 938,95	251 816,85

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

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 Syphilis TR является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМІА) для качественного определения антител к Treponema pallidum (TR) в сыворотке и плазме крови человека, а также образцах, забранных посмертно (после станочки сердца). Тест ARСНТЕСТ Syphilis TR используется в качестве вспомогательного средства диагностики сифилиса, также в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи Treponema pallidum реципиентам крови и ее компонентов, а также клеток, тканей и органов. Микрочастицы, сенсibilизированные антигенами TR (E.coli, рекомбинантными), в MES буфере. Минимальная концентрация: 0,08% твердого вещества. Консерванты: азидаптрия и другие противомикробные препараты. Конъюгат: содержащий меченные акрилатном мышиные антитела к IgG IgM человека в MES буфере с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Минимальная концентрация: (анти-IgG) 26,6 нг/мл / (анти-IgM) 1,34 нг/мл. Консерванты: азидаптрия и другие противомикробные препараты. Разбавитель теста Syphilis TR Assay Diluent, содержащий MES буфер. Консерванты: азидаптрия и другие противомикробные препараты. Перед проведением теста на системе ARСНТЕСТ iSystem Assay CD-ROM. При анализе файла теста ARСНТЕСТ Syphilis TR диска ARСНТЕСТ iSystem Assay CD-ROM. При анализе подтвержденных истинно положительных образцов тест ARСНТЕСТ Syphilis TR продемонстрировал чувствительность $\geq 99,0\%$. Воспроизводимость результатов теста ARСНТЕСТ Syphilis TR для положительного контроля составляет $\leq 15\%$. Воспроизводимость была определена в соответствии с протоколом EP5-A2 Института клинических и лабораторных стандартов (СLІS). Тест ARСНТЕСТ Syphilis TR 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 приговлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат инфилляции. 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 Syphilis TR Калибратор предназначен для калибровки системы ARСНТЕСТ iSystem при качественном определении антител к Treponema pallidum (TR) в сыворотке и плазме крови человека. 1 флакон (4 мл) калибратора ARСНТЕСТ Syphilis TR Калибратор в рекальцинированной плазме крови человека (инактивированной), реактивной на анти-TR. Консерванты: азидаптрия 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>АРСНТЕСТ анти-НВс II, реагент 100 тест</p>	<p>Контроли АРСНТЕСТ Synchron TR Control's предназначены для проверки калибровки системы АРСНТЕСТ iSystem при качественном определении антител к Herpesа pallidum (TP) в сыворотке и плазме крови человека. 2 флакона (8 мл каждый) контролей АРСНТЕСТ Synchron TR Control's: отрицательный контроль и положительный контроль в рекальцинированной плазме крови человека. Положительный контроль (инактивированный) реактиве наантн-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>	<p>уп 3</p>	<p>83 938,95 251 816,85</p>
	<p>Тест АРСНТЕСТ 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 помертно (послеостановки сердца). Тест АРСНТЕСТ Анти-НВс II использует качественную систему для определения инфекции гепатита В, атаке качества скринингового теста для определения инфекции гепатита В (НВV) репликационных компонентов, атаке клеток, тканей и органов. Вместе АРСНТЕСТ Анти-НВс II для выявления анти-НВс используют следующие частицы, сенсibilизированные комбинацией дериватом вирус гепатита В (НВсAg). Выявление анти-НВс могут использовать следующие индикаторы: флуоресцентно-инфекция НВV. Анти-НВс выявляют сыворотке крови в корешке обоняния и поверхности антиген гепатита В (НВсAg) при острых инфекциях НВV. Антиген продолжительное время выявляют в последнем НВсAg и до появления выявляемых антиг</p>	<p>уп 63</p>	<p>70 104,52 4 416 584,76</p>	

19	<p>ARСНПТЕСТ анти-НВс II. Калибратор</p>	улп	2	59 067,18	118 134,36
<p>еЛК1НВsAg (анти-НВс). Прямое световое определение других маркерах НВс возможно считать, что человек предрасположен к развитию анти-НВс. Возможно быстрая активация и инфицирование 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, сенсебилизированные дегидрированными вирусными антигенами (E.coli, рекомбинантным) в TRIS-буфере. Минимальная концентрация: 0,08% твердого вещества. Консерванты: ProСim 950 назидиатрия. Конъюгаты кристаллических хантител к иммуноглобулину человека МЕС буфера с протеиновыми стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,04 мг/мл. Консерванты: алкилпарабеннатрия назидиатрия, Динезинтест.</p> <p>содержащий мышьяк и протениновый стабилизаторы МОРSО буфера. Консерванты: ProСim 950 назидиатрия. Лицензия образца, содержащий стабилизаторы МОРSО буфера. 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 с концентрацией антигена в образцах трупной крови. Сенсибиленность. Тест ARСНПТЕСТ Anti-НВс II разработан так, чтобы иметь чувствительность $\geq 99,5\%$</p> <p>вместе с провангиполучениями донорской крови $\geq 98,0\%$</p> <p>всполучениями опитализированными для нестированными пациентами. Чувствительность. Все образцы протестировано 406 образцов, положительных на анти-НВс, описанных в описании. Хроническая инфекция и острая инфекция НВс, атака признаками или симптомами инфекции НВс. В результате чувствительность составила 100% (406/406) при 95% доверительном интервале: $99,10\%$ - 100%. Аналитическая чувствительность. Тест ARСНПТЕСТ Anti-НВс II разработан так, чтобы продемонстрировать аналитическую чувствительность $\leq 1,0$ PEI/1 Е.д.мл.</p> <p>Чувствительность теста ARСНПТЕСТ Anti-НВс II</p> <p>была оценена с использованием манделлизативных образцов.</p> <p>стандартная и использованы в соответствии с инструкцией по применению Института Пауля Эрлиха (PEI).</p> <p>Чувствительность теста ARСНПТЕСТ Anti-НВс II находится в диапазоне от 0,4 до 0,5 PEI</p> <p>Ед/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, 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 ARСНПТЕСТ Anti-НВс II Calibration Предназначен для калибровки системы ARСНПТЕСТ</p> <p>System при качественном определении антигена в сыворотке и в моче. В комплекте 1 флакон (4,0 мл) калибратора ARСНПТЕСТ Anti-НВс II</p>			

20	<p>АРСНПТЕСТ анти-НВс II. Контроль</p>	<p>Контроли АРСНПТЕСТ Анти-НВс II (Control) предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления систематических аналитических отклонений в рабочих характеристиках системы АРСНПТЕСТ iSystem при качественном определении антиген к ядрному антигену вируса гепатита В (анти-НВс) в сыворотке и плазме крови человека. 2 флакона (8,0 мл каждый) контролей АРСНПТЕСТ Анти-НВс II (Control): отрицательный контроль и положительный контроль. Отрицательный контроль содержит стандартизованную плазму крови человека и краситель. Положительный контроль содержит рекальцинированную плазму крови человека и краситель, реактивен на анти-НВс. Консерванты: ProcIn 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 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°C). Перед каждым использованием перемешивайте, аккуратно переворачивая флакон. После каждого использования контролей плотно закрывайте флаконы крышечкой и помещайте вместо хранения с соответствующей температурой (2 - 8°C). 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 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 обязуется 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
----	----------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----	---	-----------	------------

Калибратор I
с рекальцинированной плазмой крови человека и красителями. Калибратор реактивен на анти-

НВс. Консерванты: ProcIn 950

назид натрия. Калибратор может использоваться непосредственно после извлечения из места соответствующей температурой хранения (2-8°C). Перед каждым использованием перемешивайте флакон. После каждого использования контролей плотно закрывайте флакон крышечкой и помещайте вместо хранения с соответствующей температурой хранения (2 - 8°C). При использовании одной и той же партии или упаковки реагентов в течение 28 дней калибровка не производится. 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, размещенной на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с

медицинских изделий.

<p>21</p> <p>АРСНПТЕСТ анти-НВс, реал ент 100 тест</p>	<p>правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p> <p>Тест АРСНПТЕСТ Анти-НВс выявляет все типы лицензированных и нелегальных препаратов (СМИА)</p> <p>для количественного определения титра поверхностного антигена вируса гепатита В (анти-НВс) в выворотке и плазме кровяного человека. Тест АРСНПТЕСТ Анти-НВс определяет концентрацию титра поверхностного антигена вируса гепатита В (анти-НВс) в выворотке и плазме кровяного человека.</p> <p>Тесты на анти-НВс часто применяются для мониторинга эффективности вакцинации против вируса гепатита В. Было доказано, что при отсутствии анти-НВс в сыворотке крови у человека, это свидетельствует о том, что человек не имеет вирус гепатита В (НВВ). Многочисленные исследования продемонстрировали эффективность вакцинации против вируса гепатита В в стимулировании иммунной системы при получении второй дозы вакцины и продлении действия НВс, что препятствует инфекции НВВ. Тесты на анти-НВс также используются для мониторинга эффективности вакцинации против вируса гепатита В. Перенесшие инфекцию вируса гепатита В. При отсутствии анти-НВс после построения инфекции НВВ могут указывать на разрешение заболевания. Выявление анти-НВс у бессимптомных лиц может свидетельствовать о раннем перенесении инфекции НВВ. Микроастици: 1 или 4 флакона (а) (4,56 мкг флакона на 100 тестов / 16,80 мкг флакона на 500 тестов), микроастици, сенсибилизирующие поверхностности мантии вирус гепатита В (подтип аднау) (E, сой, рекомбинантная ДНК, экспрессированная в дрожжах) в TRIS-буфер-спротеинового стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,08% твердого вещества. Консерванты: азидаприния противомикробные препараты. Конъюгат: 1 или 4 флакона (а) (5,9 мкг флакона на 100 тестов, 26,3 мкг флакона на 500 тестов). Конъюгат: поверхность антигена вируса гепатита В (подтип аднау) (E, сой, рекомбинантная ДНК, экспрессированная в дрожжах) в мез-буфер-спротеинового стабилизаторами (для мажоритарной части человека). Минимальная концентрация: 0,13 мкг/мл. Консерванты: азидаприния противомикробные препараты. Диплоинтест: Диплоинтест АРСНПТЕСТ Анти-НВс Sресітмен Diluent, 1 флакон (100 мл), для нонтобразца АРСНПТЕСТ Анти-НВс Sресітмен Diluent, содержащий прекальцинин и ривантиную для мукровичеловека. Консервант: азидаприния Pro-Slin</p> <p>950. Диплоинтест специфичности и чувствительности было установлено, что образцы с означением микропептида $\geq 10,00$ МЕ/мл определяются как реактивные, образцы с означением микропептида $< 10,00$ МЕ/мл – не реактивные. Воспроизводимость теста АРСНПТЕСТ Анти-НВс определена для образцов тестирования с использованием трех серий реагентов. Панель из пяти уникальных образцов тестирования была использована для проверки качества каждой дойсерии и для разведения в десятикратном разведении в трех лабораториях. Чувствительность. Было протестировано 100 образцов с 389 образцов, полученных от 248 вакцинированных против НВВ пациентов, от 41 человека, перенесших инфекцию НВВ, и от 100 человек, входящих в группу риска инфекции НВВ. Из 389 образцов 340 (87,40%) были повторены реактивными и положительными по результатам дополнительного тестирования. Специфичность. В трех лабораториях все образцы протестированы 1716 образцов выворотки и плазмы крови исследуемых категорий: добровольные доноры цельной крови.</p>	<p>уп</p> <p>7</p> <p>117 855,00</p>	<p>824 985</p>
--------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------	----------------

		<p>нарные образцы сыворотки и плазмы крови, пронзительные образцы оситаллированных плазменты . люди заболеваниями, несвязанными с инфекцией НВУ . атаке образцы плазменты потенциалы ионггерферрирующими веществами. Вобщей сложности 259 (15.09%) из 1716 образцов были по торнор реактивныи, 254 (98,07%) из 259 образцов были положительно порезультатам дополнительного тестирования. Общаспецифичность составила 99,67% (1491/1496) при 95%-м доверительном интервале от 99,22 до 99,89%. Общачувствительность составила 97,54% (594/609) при 95%-м доверительном интервале от 95,97 до 98,62%. Все жидкие пронадежности. калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовления (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. Поставщик по запросу Заказчика обязуется товар, 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 таможенными на поставку медицинских изделий.</p>				
22	<p>АРСНПЕСТ анти-НВs. Калибратор</p>	<p>Калибраторы АРСНПЕСТ Anti-НВs Calibrators предназначены для калибровки системы АРСНПЕСТ ;System при естественном определении антигенных поверхностных антигенов вируса гепатита В (anti-НВs) сыворотки плазм человека. 6 флаконов (4 мл каждый) калибраторов АРСНПЕСТ Anti-НВs Calibrators, подготовленных реактивно калиброванной плазм человека. Калибратор А не реактивен анти-НВs. Калибраторы 13-Г реактивны 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 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 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 контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>	УП	2	59 067,18	118 134,36
23	<p>АРСНПЕСТ анти-НВs. Контроль</p>	<p>Контроли АРСНПЕСТ Anti-НВs Control strips предназначены для определения наличия системных заболеваний. В зависимости от назначения и характеристик чувствительности АРСНПЕСТ Control strips (указаны).</p>	УП	3	83 938,95	251 816,85

28	Кондиционер ИХЛА (PROVE Conditioning solution) 4x 25ml	<p>калiбраторваналгатор) приколнествнмонредегениантпелкпверхностномантнстпуге патита В (ami-NBS) вемвороткеинншамекровнечеловека. 5 флакона (8 млкаждый) контролей АРСНТЕСТ Anti-NBSControls, поготовленныхрекальдинприваннойплазмекрови человека. Отрицательныйконтроль (1 флакон) отрицативнаанти-NBS.</p> <p>Положительныеконтроли (2 флакона) реактивнаанти-NBS. Консерванты: азиднатрийProStim 950. Контролиметеледующиеконцентрации:отрицательный контроль имеет натуральный цвет, с диапазоном мМЕ/млили МЕ/л от 0.00 до 2. Первый положительный контроль имеет голубой цвет (кислотный голубой) с диапазоном мМЕ/млили МЕ/л от 10 до 20 и концентрацией мМЕ/млили МЕ/л 15. Второй положительный контроль имеет красный цвет с диапазоном мМЕ/млили МЕ/л от 59.2 до 100.8 и концентрацией мМЕ/млили МЕ/л 80. Все жидкие принадлежности, калiбраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при изготовлении (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 калiбраторов 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>		1	166 323,96	166 323,96
----	--------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--	---	------------	------------

Место представления (приема) документов и окончания срока 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.

- Окончательный срок приема тендерных заявок продлить на 5 календарных дней.
- Контроль за надлежащим исполнением настоящего приказа оставляю за собой.
- Настоящий приказ вступает в действие со дня его подписания.

Директор

Кузеков А.М.

