

Объявление от 18.02.2022 г.

Закуп лекарственных средств изделий медицинского назначения и медицинской техники способом запроса ценовых предложений в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи на 2022 год

ГКП «Областной центр крови» на ПХВ ГУ «Управления Здравоохранения по Актыобинской области» в соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375 «*Правила организации и проведения закупок 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*» (Далее – *Правила*) объявляет о проведении закупки лекарственных средств и медицинских изделий способом запроса ценовых предложений на следующие наименования:

№ лота	Наименование товаров	Ед.изм	Кол-во	Цена за ед.	Сумма
1	Пироголо красный (набор для определения белка в отмытых эритроцитах)	наб	1	16200	16 200,00
2	Жгут кровостанавливающий эластичный полуавтомат, на зажиме 45*2,5 см Bioscare. Предлагаемый нами жгут эластичен. Он сделан из упругих шелков, что позволяет мягко перекрыть венозную кровь на время для соответствующих манипуляций. Помимо этого, он снабжен специальным зажимным устройством, с помощью которого можно точно регулировать силу сжатия, а также мгновенно снять петлю с зажимаемой конечности, если в этом есть необходимость. Сфера применения медицинского жгута Жгут для внутривенных инъекций купить можно для того, чтобы использовать его в целом ряде различных медицинских процедур. Так, его активно применяют при заборе крови для исследования, когда ставят инъекции внутривенно, а также в экстремальных ситуациях, для остановки серьезных кровотечений из вен или артерий	шт	30	3200	96 000,00
3	Наконечник для дозаторов 250 мкл (в уп 1000 шт). Расходные элементы одноразового применения к пипеточным дозаторам, используемыми для воздушного вытеснения.	уп	25	22935	573 375,00
4	Наконечник для дозаторов 1000 мкл (в уп 1000 шт). Расходные элементы одноразового применения к пипеточным дозаторам, используемыми для воздушного вытеснения.	уп	15	29320	439 800,00
5	Наконечник для дозаторов с фильтром 1000 мкл (в одном штативе 96 шт). Расходные элементы одноразового применения к пипеточным дозаторам, используемыми для воздушного вытеснения.	уп	6	115600	693 600,00
6	Наконечник для дозаторов 10 мкл (в уп 1000 шт). Расходные элементы одноразового применения к пипеточным дозаторам, используемыми для воздушного вытеснения.	уп	5	15350	76 750,00
7	Пипетка Пастера, предназначены для дозирования растворов при проведении серологических и бактериологических исследований. Пипетки Пастера позволяют выполнять перенос жидкости для исследований или манипуляций	уп	10000	141	1 410 000,00
8	Микропробирки Эпендорфф 1,5 мл градуированная (в уп 500 шт). Микроцентрифужные пробирки (или эпендорфы) являются одним из наиболее часто используемых видов лабораторного пластика, без которого не обходится ни одно лабораторное исследование. Изготавливаются из высококачественного пластика, для защиты образцов от загрязнения. Самые популярные объемы 1.5, 2 и 0.6 мл. Защелкивающаяся крышка позволяет хранить образцы в ходе эксперимента не опасаясь их загрязнения. Выдерживают центрифугирование при относительно высоких скоростях. Пробирки типа эпендорфф являются одним из самых востребованных расходных материалов для любой лаборатории. В нашем каталоге вы всегда сможете подобрать микропробирки для любых ваших задач.	уп	5	7910	39 550,00
Расходные материалы к биохимическому анализатору Bio Systems A25					
9	АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400(5*50мл) +2 +8С., набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), печеночный профиль; 2-оксиглутарат/L-аланин, кинетика; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Трис 150 ммоль/л, L-аланин 750 ммоль/л, лактатдегидрогеназа >1350 Ед/л, рН 7.3. Реагент В. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглутарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологические	уп	1	22017	22 017,00

	<p>характеристики: предел обнаружения: 3.1 Ед/л = 0.05 мккат/л; предел линейности: 500 Ед/л = 8.33 мккат/л. Сходимость: Средняя концентрация: 48 Ед/л = 0.80 мккат/л; CV: 1.4 %; n: 20. Средняя концентрация: 208 Ед/л = 3.47 мккат/л; CV: 0.7 %. n: 20. Воспроизводимость: Средняя концентрация: 48 Ед/л = 0.80 мккат/л; CV: 2.5 %. n: 25. Средняя концентрация: 208 Ед/л = 3.47 мккат/л. CV: 2.2 %. n: 25. Количество исследований - 750. Фасовка 5x40мл+5x10мл, температура хранения +2 +8 С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.</p>				
10	<p>ОБЩИЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (10*50 мл) +2;+30 С, набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), общий скрининговый профиль; биуретовый реактив, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. Ацетат меди (II) 6 ммоль/л, иодид калия 12 ммоль/л, гидроксид натрия 1.15 моль/л, детергент. Метрологические характеристики: предел обнаружения: 6.5 г/л. Сходимость: Средняя концентрация: 51.8 г/л. CV 1.0 % n: 20. Средняя концентрация: 82.1 г/л. CV 1.2 % . n: 20. Воспроизводимость: Средняя концентрация: 51.8 г/л. CV: 1.1 %. n: 25. Средняя концентрация: 82.1 г/л. CV: 1.5 %. n: 25. Количество исследований - 1500. Фасовка 10x50мл, температура хранения +15 +30°С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.</p>	уп	2	7337	14 674,00
11	<p>БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (5*5мл) +2;+8С., набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: АСЕ, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза,β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин,общие желчные кислоты, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевиная кислота, цинк, фасовка 5x5мл, t +2 +8 С</p>	уп	1	30337	30 337,00
12	<p>БИОХИМИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (5*5мл)+2;+8С.БИОХИМИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: АСЕ, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза,β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин,общие желчные кислоты, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевиная кислота, цинк, фасовка 5 x 5мл, t +2 +8 С</p>	уп	2	30337	60 674,00
13	<p>БИОХИМИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (5*5мл)+2;+8С.БИОХИМИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: АСЕ, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза,β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин,общие желчные кислоты, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевиная кислота, цинк, фасовка 5x5мл, t +2 +8 С</p>	уп	2	30337	60 674,00
14	<p>Флакон с концентрированной системной жидкостью, Bottle of concentrated system liquid (1 л) из комплекта Анализатор биохимический автоматический А 15 .произвольного доступа (1x1000мл) +15 +30 С (BioSystems S.A., ИСПАНИЯ) (BioSystems S.A., ИСПАНИЯ).Флакон с концентрированной системной жидкостью производства компании BioSystems S.A, Испания, объем 1 л, +15 +30 С</p>	уп	1	18419	18 419,00
15	<p>Флакон с промывочным раствором,Bottle of concentrated system liquid (1л) из комплекта Анализатор биохимический автоматический (1*1000мл)</p>	уп	1	3993	3 993,00
16	<p>Пробирки для определения СОЭ</p>	шт	100	93,75	9 375,00
17	<p>Глюконат кальция таблетки</p>	таб	1000	50,5	50 500,00
18	<p>Кофеин бензоат натрия 25% 1,0 мл</p>	амп	100	200	20 000,00
19	<p>Емкость для растворов,ПХВ,нестерильная,одноразовая 55 мл,в уп 100 шт</p>	уп	5	530	2 650,00
20	<p>Спиртовые салфетки для пальчиков 65*30 мм двухслойные в индивидуальной упаковке</p>	штука	25000	5	125 000,00

21	<p>Набор гистотипирующих сывороток в 72-х луночном планшете для определения антигенов системы HLA локусов ABC, набор рассчитан на типирование 2-х образцов. Назначения: диагностические наборы HLA/2 предназначены для in vitro диагностики HLA антигенов в комплементзависимом микролимфоцитотоксическом тесте.</p> <p>Функциональность: набор предназначен для определения HLA-фенотипа по локусам HLA-A, B, C двух исследуемых образцов, на одну постановку используется 2 планшеты, каждая из планшет состоит из 72 различных видов HLA ABC специфических сывороток и по одному положительному и отрицательному контролю. Результаты типирования интерпретируется на инвертированном микроскопе по прилагаемому протоколу к набору. Набор рассчитан на типирование 2-х образцов.</p> <p>Техническая характеристика:</p> <p>Реагенты не должны быть окрашены желтым цветом, желтое окрашивание HLA реагентов, остающееся после размораживания, указывает на изменение pH, такие панели не должны использоваться для теста. Открытые упаковки не должны храниться совместно с сухим льдом.</p> <p>Область применения: HLA-фенотипирование по локусам HLA ABC.</p> <p>Комплектация:</p> <p>Состоит из 2-х наборов в индивидуальной упаковке.</p> <p>В составе каждого:</p> <ol style="list-style-type: none"> 2 микропланшеты 72-луночные, содержащие в лунках под минеральным маслом сыворотки, положительный и отрицательный контрольный образец в замороженном состоянии; 1 флакон по 1 мл кроличьего лиофилизированного комплемента; Протокол к наборам, соответствующей к лоту наборов (без упаковки). <p>Эксплуатационная характеристика: храниться и транспортируется при температуре минус 20°C.</p>	упаковка	8	218 160	1 745 280,00
22	<p>Комплемент кроличий лиофилизированный, во флаконах 1,0 мл/фл, уп=50шт. Назначения: кроличий лиофилизированный комплемент используется в качестве комплемента для лимфоцитотоксического теста, в котором применяются лимфоциты периферической крови человека.</p> <p>Функциональность: Комплемент кроличий лиофилизированный – получен из пула сывороток здоровых кроликов. Комплемент должен вызывать специфический лизис 80-100% лимфоцитов в стандартном лимфоцитотоксическом тесте.</p> <p>Техническая характеристика: сухое проршкообразное вещество.</p> <p>Область применения: лимфоцитотоксический тест</p> <p>Комплектация: флакон содержащий 1 мл сухого вещества</p> <p>Условия хранения: храниться и транспортируется при температуре минус 20°C.</p>	флакон	6	32 219	193 314,00
23	<p>SARS-CoV-2 IgG калибраторы, предназначен для калибровки системы Architect i System при качественном определении антител класса IgG к SARS-CoV-2 в сыворотке и плазме крови человека.</p> <p>Калибратор: содержит инактивированный, не содержащий клеток материал, полученный из крови человека, реактивный на антитела IgG к SARS-CoV-2. Консерванты: азид натрия и противомикробные препараты. Калибратор содержит полученные от человека и/или потенциально инфекционные компоненты. Ни один из известных методов тестирования не может гарантировать, что материалы, полученные от человека, или инактивированные микроорганизмы не переносят инфекцию. Поэтому все материалы, полученные от человека, следует считать потенциально инфекционными.</p> <p>Материалы, полученные от человека, использованные в Калибраторе, были протестированы и определены как реактивные на антитела IgG к SARS-CoV-2 и неактивные на HBsAg, HIV-1 RNA или анти-HIV-1/HIV-2 и анти-HCV.</p>	упаковка (100 тестов 1 в упаковке) калибраторы	1	79438	79 438,00
24	<p>SARS-CoV-2 IgG контроли, Контрольные материалы для Architect предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления систематических аналитических отклонений в рабочих характеристиках системы Architect i System при качественном определении антител IgG к SARS-CoV-2 в сыворотке и плазме крови человека. Контроль отрицательный содержит плазму крови человека. Контроль положительный содержит инактивированный, не содержащий клеток материал, полученный из крови человека, реактивный на антитела IgG к SARS-CoV-2. Консерванты: азид натрия и противомикробные препараты.</p> <p>Контроль отрицательный: количество 1x4.0 ml, Index S/C ≤ 0.78.</p>	упаковка (100 тестов 1 в упаковке) контроли	1	99238	99 238,00

	Контроль положительный: количество 1x4.0 ml, Index S/C 1.65 – 8.40. Материалы, полученные от человека, использованные в положительном контроле, были протестированы и определены как реактивные на антитела IgG к SARS-CoV-2 и неактивные на HBsAg, HIV-1 RNA или анти-HIV-1/HIV-2 и анти-HCV. Материал, полученный от человека, использованный как отрицательный контроль, был протестирован и определен как неактивный на антитела IgG к SARS-CoV-2, HBsAg, HIV-1 RNA или анти-HIV-1/HIV-2 и анти-HCV.				
25	Контейнер полимерный для компонентов крови, однократного применения, стерильный, однокамерный объем 300мл (с маркировкой и без) (Компопласт)	шт	800	512	409 600,00
26	Набор для иммуноферментного выявления HbsAg. Характеристики набора: Принцип метода заключается во взаимодействии HBsAg с моноклональными антителами на поверхности лунок планшета. Комплекс «антиген-антитело» выявляют с помощью конъюгата поликлональных антител с пероксидазой хрена. Количество определений: 192 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 100 мкл; Чувствительность: минимальная концентрация HBsAg, определяемая по стандартному образцу предприятия, содержащему HBsAg субтипов ad и ay (рег. № 05-2-520), не превышает 0,05 МЕ/мл и 0,05 ед. П-Э/мл при процедуре 1; не превышает 0,01 МЕ/мл и 0,01 ед. П-Э/мл при процедуре 2 3. Специфичность контролируется по стандартной панели предприятия образцов сывороток крови, не содержащих HBsAg (СПП, рег. № 05-2-527), и составляет 100%. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведенные на положительных образцах сывороток и плазм крови от больных гепатитом В в острой и хронической формах, показали 100% чувствительность (интервал 98,9%–100% с доверительной вероятностью 90%). Диагностическая специфичность: клинические испытания, проведенные на отрицательных образцах сывороток и плазм крови от условно здоровых доноров крови, больных с другими инфекционными заболеваниями (больные гепатитом С, гепатитом А, ВИЧ-инфицированные пациенты), пациентов с положительным ревматоидным фактором, беременных и многорожавших женщин, показали 100% специфичность (интервал 98,7%–100% с доверительной вероятностью 90%). Длительность анализа: до 80 минут при минимальной процедуре. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к HBsAg – 2 шт.; положительный контрольный образец (К+), содержит 4±2 МЕ/мл HBsAg ауw 2 субтипа – 1 фл., 1,5 мл; слабopоложительный контрольный образец (К+слаб), содержит 0,2±0,1 МЕ/мл HBsAg ауw 3 субтипа – 1 фл. 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат, концентрат – поликлональные антитела к HBsAg, меченые пероксидазой хрена – 1 фл., 1,4 мл; раствор для разведения конъюгата (РК), – 2 фл. по 8 мл; субстратный буферный раствор (СБР), – 2 фл. по 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; стоп-реагент – 1 фл., 21 мл; плёнка для заклеивания планшета – 2 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 24 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение 12 месяцев после его вскрытия.	наб	3	42 000	126 000,00
27	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. Метод определения основан на твёрдофазном иммуноферментном анализе с применением рекомбинантных антигенов. Во время первой инкубации, при наличии в исследуемых образцах антител к ВГС, они связываются с рекомбинантными белками, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Во время второй инкубации смесь пероксидазных конъюгатов антител к IgG человека и антител к IgM человека связывается с антителами, иммобилизованными в ходе первой инкубации. Далее, во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся комплексы «антиген-антитело».	наб	3	42 000	126 000,00

	<p>Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента и измеряют оптическую плотность (ОП) растворов в лунках в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620–650 нм; или при длине волны 450 нм.</p> <p>Интенсивность жёлтого окрашивания пропорциональна количеству содержащихся в исследуемом образце антител к ВГС. Количество определений: 192 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 40 мкл; Допускается использование образцов, хранившихся при температуре (2–8) °С не более 5 суток, либо при минус (20±3) °С, если необходимо более длительное хранение. Чувствительность по антителам к ВГС – соответствие результатов качественного определения набором иммуноглобулинов классов G и M к ВГС требованиям стандартной панели сывороток, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С («Анти-ВГС стандартная панель сывороток») – 100%. Специфичность по антителам к ВГС – соответствие результатов качественного определения набором иммуноглобулинов классов G и M к ВГС требованиям стандартной панели сывороток, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С («Анти-ВГС стандартная панель сывороток») – 100%. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведённые на образцах сывороток и плазм крови больных гепатитом С в острой и хронической формах, показали 100% чувствительность (интервал 99%–100%, с доверительной вероятностью 90%). Диагностическая специфичность: клинические испытания, проведённые на образцах сывороток и плазм крови условно здоровых доноров крови, больных гепатитом В в острой и хронической формах, ВИЧ-инфицированных пациентов, больных гепатитом А и другими инфекционными, и неинфекционными заболеваниями показали 100% специфичность (интервал 99%–100%, с доверительной вероятностью 90%).</p> <p>Длительность анализа: 90 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм;</p> <p>Комплектация набора: набор содержит все необходимые для исследования реагенты; Дополнительно комплектуется: плёнка для заклеивания планшета – 4 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток.</p> <p>Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Концентрированный раствор конъюгата (в предварительном разведении) подлежит хранению при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 24 месяца</p>				
28	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител класса IgG к <i>Treponema pallidum</i>. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека специфические антитела класса G к <i>Treponema pallidum</i> за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: по антителам к <i>Treponema pallidum</i>, 100%; Специфичность: по антителам к <i>Treponema pallidum</i>, 100%; Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами <i>Treponema pallidum</i> – 1 шт., положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 0,5 мл; конъюгат (антивидовые антитела, конъюгированные с пероксидазой хрена) – 1 фл., 1,5 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.</p> <p>Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при</p>	наб	4	24 700	98 800,00

	температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.				
29	<p>Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HbsAg. Принцип метода заключается в проведении реакции нейтрализации (конкурентный ИФА) HBsAg в исследуемом образце с помощью поликлональных антител, содержащихся в растворе подтверждающего агента. Поликлональные антитела в растворе подтверждающего агента реагируют с антигенными детерминантами HBsAg, препятствуя связыванию антигена с антителами на твёрдой фазе и в составе конъюгата. При наличии в образце HBsAg наблюдается не менее чем 50% снижение значения оптической плотности (ОП) в конкурентном ИФА по сравнению со значением в прямом ИФА. Чувствительность контролируется по разведениям стандартного образца предприятия, содержащего HBsAg субтипов ad и ay. Растворы СОП HBsAg ad, ay с концентрацией HBsAg 0,05 МЕ/мл и ед. П-Э/мл (процедура 1) и 0,01 МЕ/мл и ед. П-Э/мл (процедура 2) должны интерпретироваться как положительные, т.е. содержащие HbsAg. Специфичность контролируется по стандартной панели предприятия образцов сывороток крови, не содержащих HBsAg, и составляет 100%. Все сыворотки СПП (100%) должны интерпретироваться как отрицательные, т.е. не содержащие HbsAg. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведённые на положительных образцах сывороток и плазм крови от больных гепатитом В в острой и хронической формах, показали 100% чувствительность (интервал 98,9%–100% с доверительной вероятностью 90%); Диагностическая специфичность: клинические испытания, проведённые на отрицательных образцах сывороток и плазм крови от условно здоровых доноров крови, больных с другими инфекционными заболеваниями (больные гепатитом С, гепатитом А, ВИЧ-инфицированные пациенты), пациентов с положительным ревматоидным фактором, беременных и многорожавших женщин, показали 100% специфичность (интервал 98,7%–100% с доверительной вероятностью 90%).</p> <p>Количество исследований: набора рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроли. Для исследования небольшой партии проб возможны 6 независимых постановок ИФА по 8 анализов, включая контрольные. Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах. Анализируемые образцы: Для анализа использовать образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранившихся при температуре (2–8)°С не более 5 суток, либо при температуре минус (20±4)°С, если необходимо более длительное хранение (допускается однократное замораживание/размораживание). Объем анализируемого образца: 100 мкл. Длительность анализа: от 80 минут; Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА при основном измерении регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–655 нм. Допустима регистрация результатов и без референс-фильтра. Результаты ИФА при вспомогательном измерении проводить с фильтром 450 нм без референс-фильтра. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к HBsAg – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+), инактивированный, содержит 4,0±2,0 МЕ/мл HBsAg – 1 фл., 1,5 мл; слабopоложительный контрольный образец (К+слаб), инактивированный, содержит 0,2±0,1 МЕ/мл HBsAg – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-), инактивированный – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат, концентрат – поликлональные антитела к HBsAg, меченые пероксидазой хрена – 1 фл., 0,7 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 7 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин, концентрат (ТМБ) – 1 фл., 1,5 мл; раствор подтверждающего агента (РПА) – 1 фл., 0,8 мл; раствор для разведения образцов (РРО) – 1 фл., 21 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: плёнками для заклеивания планшета – 2 шт.; ванночками для реагентов – 2 шт.; наконечниками для пипеток на 4–200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с</p>	наб	5	35 700	178 500,00

	<p>реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: Транспортирование набора должно проводиться всеми видами крытого транспорта при температуре (2–8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 суток. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно проводиться при температуре (2–8) °С. Дробное использование набора может быть реализовано в течение 12 месяцев после его вскрытия. Срок годности: 24 месяца со дня выпуска.</p>				
30	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления суммарных антител к <i>Treponema pallidum</i>. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека специфические иммуноглобулины классов М, G и А к <i>Treponema pallidum</i> за счёт их одновременного взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунок стрипов и входящими в состав конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: на стандартной панели предприятия (СПП+), содержащей антитела к <i>Treponema pallidum</i> 100%. Специфичность: на стандартной панели предприятия (СПП-), не содержащей антитела к <i>Treponema pallidum</i> 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: Планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами <i>Treponema pallidum</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 0,5 мл; конъюгат – 1 фл. или 2 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; разводящий раствор (РР) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 2 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.</p>	наб	5	32 020	160 100,00
31	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С.</p> <p>Характеристики набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: Набор реагентов рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроли. Предусмотрено использование набора частями, в зависимости от количества проб (от 1 анализируемого образца до 45). Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Возможно использование набора в автоматических ИФА анализаторах открытого типа. Анализируемые образцы: Для анализа использовать образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранившихся при температуре (2–8) °С не более 5 суток, либо при минус (20±3) °С если необходимо более длительное хранение. Лиофильно высушенные препараты крови перед исследованием растворить в соответствии с инструкцией по применению данного препарата. Жидкие препараты крови, за исключением препаратов иммуноглобулинов, исследовать неразведенными. Препараты иммуноглобулинов перед исследованием разводить в 10 раз дистиллированной водой. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: Результат качественного выявления набором иммуноглобулинов классов G и M к ВГС должен соответствовать требованиям стандартной панели сывороток, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С: чувствительность по антителам к ВГС – 100%; специфичность по антителам к ВГС – 100%. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведённые на положительных образцах сывороток и плазм крови, взятых от больных гепатитом С в острой и</p>	наб	5	43 900	219 500,00

	<p>хронической форме, показали 100% чувствительность. При смешивании РС с исследуемым образцом (контролями) происходит изменение цвета раствора в лунке планшета. Степень изменения цвета у различных образцов может отличаться. Возможен контроль внесения образцов (контролей) в лунки с РС с помощью спектрофотометра, при длине волны 620 нм.</p> <p>Длительность анализа: от 90 минут. Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–650 нм. Допускается регистрация результатов только с фильтром 450 нм.</p> <p>Комплектация набора: набор содержит все необходимые для исследования реагенты; Набор дополнительно комплектуется: плёнками для заклеивания планшета – 3 шт., ванночками для реагента – 2 шт., наконечниками для пипеток – 16 шт. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Срок годности: 24 месяцев.</p>				
32	<p>Ацетатный буфер с ЭДТА концентрированный x50 для проведения электрофореза в молекулярной биологии в упаковке 5 л. (Буфер 50x Tris/Acetic Acid/EDTA Buffer 5 L). Назначения: предназначена для приготовления агарозного геля и проведения электрофореза при постановке ПЦР-анализа.</p> <p>Функциональность: Ацетатный буфер содержащий EDTA (pH 8.0) и Tris-ацетат (ТАЕ) в концентрации 50 мМ (pH 7.5 – 7.8). При разведении в 50 раз содержание компонентов в растворе: 1 мМ EDTA (pH 8.3), 40 мМ Tris, 20 мМ ацетата.</p> <p>Область применения: HLA-типирование, молекулярная биология</p> <p>Технические характеристики: прозрачная жидкость.</p> <p>Комплектация: 1) флакон содержащий 5 литра буфера. 2) кран-крышка для флакона-1 шт. Упаковка картонная коробка с флаконом содержащий 5 л буфера.</p> <p>Условия хранения: хранить при комнатной температуре.</p>	уп	1	554040	554 040,00
33	<p>ПЦР планшет для использования с наборами LABScreen, прозрачный, высокопрофильный, 96-ти луночный, с V-образным дном, в комплекте с пленками.</p> <p>Формат упаковки – 25 планшетов, 180 пленок для заклеивания лунок.</p> <p>Совместимость планшета с мультиплексным анализатором LABScan.</p>	набор	3	501000	1 503 000,00
34	<p>Сертифицированная агароза для проведения электрофореза ПЦР продуктов в упаковке 1 кг (Gen Agarose L/E/ Назначения: предназначена для проведения электрофореза при постановке ПЦР-анализа в HLA-типирование по локусам HLA-A*/B*/DRB1*).</p> <p>Функциональность: сертифицированная агароза, применяемая в HLA-типирование, с очень высоким молекулярным весом, с очень низким содержанием сульфатов, который должен обеспечивает высокую прочность, высокую электрофоретическую подвижность ПЦР продуктов в 2% агарозном геле.</p> <p>Область применения: HLA-типирование.</p> <p>Технические характеристики: леофилизированный гомогенный порошок белого цвета, без запаха. Совместимость с наборами HLA-A*/B*/DRB1</p> <p>Комплектация: флакон содержащий 1 кг агарозы.</p> <p>Условия хранения: хранить при температуре 15-25°С в темном месте. Нельзя хранить вместе с органическими растворителями и химическими веществами.</p>	уп	1	560560	560 560,00
	ИТОГО:				9 816 958,00
<p>Поставщик обязан начать поставку товаров в течение 10 -ти календарных дней со дня получения заявки от Заказчика в течение 2022 года по следующему адресу: г. Актобе, ул. Братьев Жубановых ,253.</p> <p>Оплата по факту поставки товаров и предоставления подписанных накладных</p>					

Заказчик и местонахождение:

Государственное коммунальное предприятие «Областной центр крови» на праве хозяйственного ведения «Управления Здравоохранения по Актобинской области» Республики Казахстан, 030012, г. Актобе, ул. Братьев Жубановых 253.

Потенциальный поставщик, изъявивший желание осуществить поставку товара, являющегося предметом проводимых закупок способом запроса ценовых предложений, должен предоставить Заказчику следующую информацию:

По форме, указанной в приложении № 8 к Правилам, ценовые предложения на каждое наименование изделий медицинского назначения.

Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Окончательный срок представления тендерных заявок **до 10.00 часов «25» февраля 2022 г. (по времени Актобе)** по следующему адресу: ГКП «Областной центр крови» на ПХВ ГУ «Управления здравоохранения по Актыбинской области» г. Актобе, ул. Братьев Жубановых 253 кабинет 8 бухгалтерия.

Конверты с заявками будут вскрываться **в 14.00 часов «25» февраля 2022г.** по следующему адресу: ГКП «Областной центр крови» на ПХВ ГУ «Управления здравоохранения по Актыбинской области» г. Актобе, ул. Бр.Жубановых 253 (по времени Актобе).

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8 (7132) 56-74-91.