

Перечень закупаемых товаров

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Ед.изм.	Кол-во	Цена за единицу, тенге	Сумма, тенге	Место поставки	Срок поставки
Набор реагентов и расходных материалов к иммунохимическому анализатору i1000Sr, производство Abbott GmbH&Co.KG								
1	Сифилис, реагент 100 тестов	Сифилис, реагент 100 тестов Syphilis TP представляет собой тест-систему для качественного определения антител к <i>Treponema pallidum</i> (TP) в сыворотке или плазме крови человека методом хемилюминисцентного иммуноанализа на микрочастицах (ХИАМ). Данный тест предназначен для диагностики сифилиса. Чувствительность анализа Syphilis TP составила $\geq 99,0\%$ при анализе образцов. Специфичность анализа Syphilis TP составила $\geq 99,0\%$ для образцов сыворотки и плазмы крови. Воспроизводимость результатов анализа Syphilis TP положительного контроля составляет $\geq 15\%$. Минимальная концентрация микрочастиц: 0,08% по сухому остатку. Минимальная концентрация конъюгат: анти-IgG – 26,6 нг/мл, анти-IgM – 1,34 нг/мл.	100 тестов/уп	100	152,988	15,298,800.00	г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253	Поставка по заявке заказчика в течении 10 календарных дней адрес г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253
2	ВИЧ Комбо, реагент 100 тестов	ВИЧ Комбо, реагент 100 тестов HIV Ag/Ab Combo – хемилюминисцентный иммуноанализ на микрочастицах (ХИАМ) для качественного определения антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. HIV Ag/Ab Combo может применяться как вспомогательный метод при постановке диагноза инфекции HIV-1/HIV-2 и как метод выявления HIV при проверке крови и плазмы доноров. HIV Ag/Ab Combo не позволяет уточнить, какой из перечисленных маркеров выявлен: антиген p24 или антитела к HIV-1 или HIV-2. Микрочастицы: 1 или 4 флакона (6,6 мл во флаконе на 100 анализов/27 мл во флаконе на 500 анализов) микрочастиц: Микрочастицы, сенсibilизированные антигеном ВИЧ-1/ВИЧ-2 (рекомбинантным) и антителами к антигену p24 (мышинные моноклональные), в забуференном физрастворе с TRIS. Минимальная концентрация: 0,07%. Консервант: азид натрия. Конъюгат: 1 или 4 флакона (5,9 мл во флаконе на 100 анализов/26,3 мл во флаконе на 500 анализов) конъюгата: Меченые акридином антигены ВИЧ-1 (рекомбинантные), меченые акридином синтетические пептиды ВИЧ-1/ВИЧ-2 и меченые акридином антитела к антигену p24 (мышинные моноклональные) в фосфатном буфере, содержащем белок (бычий) и поверхностно-активное вещество в качестве стабилизаторов. Минимальная концентрация: 0,05 мкг/мл. Консервант: азид натрия. Разбавитель образца: 1 или 4 флакона (5,9 мл во флаконе на 100 анализов/26,3 мл во флаконе на 500 анализов) разбавителя тест-системы: Разбавитель тест-системы HIV Ag/Ab Combo, содержащий TRIS-буфер. Консервант: азид натрия. Воспроизводимость: Тест Т HIV Ag/Ab Combo дает погрешность $\leq 14\%$ для образцов, значения которых в 3 раза превышают пороговое значение. Данный результат получен при тестировании трех серий калибратора, трех серий контролей и панели из четырех реактивных образцов. Специфичность теста HIV Ag/Ab Combo, в котором исследовали образцы крови доноров (в которых HIV, как предполагалось, отсутствовал), составила $\geq 99,5\%$. Аналитическая чувствительность метода HIV Ag/Ab Combo в отношении антигена HIV-1 p24 Ag составила < 50 пг/мл.	100 тестов/уп	100	116,204	11,620,400.00	г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253	Поставка по заявке заказчика, адрес, г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253

3	Антитела к вирусу Гепатита С, реагент 100 тестов	<p>Антитела к вирусу Гепатита С, реагент 100 тестов Anti-HCV представляет собой хемилюминисцентный иммуноанализ на микрочастицах (ХИАМ), предназначенный для качественного определения антител к вирусу гепатита С (анти-НСV) в сыворотке и плазме человека. Набор реагентов включает:</p> <p>Микрочастицы 1 или 4 флакона (6,6 мл на 100 тестов/ 27,0 мл на 500 тестов) HCV (E. coli, дрожжи, рекомбинант) с сенсibilизированными антигеном микрочастицами в MES-буфере. Минимальная концентрация: 0,14% твёрдого вещества. Консервант: Противомикробные препараты. Конъюгат 1 или 4 флакона (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов) конъюгата: мышинный анти-IgG/анти-IgM конъюгат, меченый акридином, в MES-буфере. Минимальная концентрация: (IgG) 8 нг/мл/(IgM) 0,8 нг/мл. Консервант: Противомикробные препараты. Консервант: противомикробные препараты. Разбавитель 1 или 4 флакона (10,0 мл на 100 тестов/50,9 мл на 500 тестов) разбавителя образца Анти-НСV, содержащий TRIS-буфер с протеиновыми стабилизаторами. Консервант: Противомикробные препараты. Общая относительная специфичность составила 99,60%. (10361/10403) при 95% доверительном интервале от 99,45 до 99,71%. Специфичность, наблюдаемая в различных центрах, 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%.</p>	100 тестов/уп	100	309,320	30,932,000.00	г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253	Поставка по заявке заказчика адрес г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253
4	Поверхностный а/г вируса гепатита В качественный тест, реагент 100 тестов	<p>Поверхностный а/г вируса гепатита В качественный тест, реагент 100 тестов Анализ HBsAg Qualitative является хемилюминисцентным иммуноанализом на микрочастицах (ХИАМ) для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека. Микрочастицы: 1 или 4 флакона (по 6,6 мл флакон для 100 тестов/27,0 мл флакон для 500 тестов) микрочастиц, сенсibilизированных антителами к HBs (мышинные, моноклональные, IgM, IgG) в МЕС буфере с протеиновыми стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,0675% твердых веществ. Консервант: ProClin 300. Конъюгат: 1 или 4 флакона (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов) конъюгата: анти-HBs (козы, IgG) акридин-меченый конъюгат в МЕС буфере с протеиновыми стабилизаторами (бычьими или из плазмы крови человека, не реактивной на HBsAg, HIV-1 RNA или HIV-1 Ag, анти-HIV-1/HIV-2 и анти-НСV). Минимальная концентрация: 0,25 мкг/мл. Консервант: ProClin 300. Разбавитель образца: 1 флакон (100 мл) ручного разбавителя HBsAg Manual Diluent, содержащего рекальцинированную плазму крови человека, не реактивную на HBsAg, HIV-1 RNA или HIV-1 Ag, анти-HIV-1/HIV-2, анти-НСV и анти-HBs. Консервант: противомикробный препарат и ProClin 300. Воспроизводимость: Тест разработан таким образом, чтобы погрешность составила ≤ 10% общего КВ для образцов в диапазоне от 1,00 до 2,50 S/CO. Тест HBsAg Qualitative разработан таким образом, чтобы иметь выявленную специфичность > 99,5% для популяции доноров крови и показать рабочие характеристики в пределах 95%-ного доверительного интервала в коммерческом тесте на HBsAg для обследованных людей. Чувствительность теста составляет 99,80% (505/506) с 95%-ным доверительным интервалом от 98,90 - 99,99%. Такие же результаты были получены при использовании метода сравнения. Аналитическая чувствительность: Тест HBsAg Qualitative разработан в соответствии с CTS, чтобы иметь аналитическую чувствительность ≤ 0,130 МЕ/мл.</p>	100 тестов/уп	100	80,256	8,025,600.00	г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253	Поставка по заявке заказчика адрес г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253
Набор реагентов к системе реал -тайм ПЦР Cobas s 201 system, производство Roche Diagnostics International Ltd								

5	Мультиплексный тест МРХ, версия 2,0, для использования с системой Cobas s 201 (1 тест=бдонации)	Мультиплексный тест МРХ, версия 2,0, для использования с системой Cobas s 201 (1 тест=бдонации). Мультиплексный набор тестов с нанесенными специфичными штрих-кодами на каждой кассете, которая содержит закодированную информацию для системы Cobas s 201. Тест служит для прямого мультиплексного качественного одновременного обнаружения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) группы М, РНК ВИЧ-1 группы О, РНК вируса иммунодефицита человека типа 2 (ВИЧ-2), РНК вируса гепатита С (ВГС) и ДНК вируса гепатита В (ВГВ) в плазме крови человека in vitro методом полимеразно-цепной реакции. Данный тест предназначен для скрининга образцов плазмы от индивидуальных доноров, включая доноров цельной крови, компонентов крови, плазмы и других живых доноров. При донации цельной крови и компонентов крови образцы плазмы можно исследовать индивидуально или в пулах. При исследовании производится одновременное обнаружение и дифференциация ВИЧ, ВГС и ВГВ путем автоматизированного выделения нуклеиновых кислот и реал-тайм ПЦР. Набор состоит из магнитных стеклочастиц, лизирующего реагента, раствора протеиназы, буфера для элюции, мастер микс реагента, и внутреннего контроля для мониторинга рабочих характеристик метода при каждом индивидуальном тестировании, а также фермент AmpErase для снижения риска контаминации ранее амплифицированным материалом (ампликоном).	упаковка	29	1,408,077.00	40,834,233.00	г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253	Поставка по заявке заказчика, адрес г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253
6	Набор контролей МРХ, версия 2,0 для системы реал тайм ПЦР Кобас 201	Набор контролей МРХ, версия 2,0 для системы реал тайм ПЦР Кобас 201. Набор контролей с нанесенными специфичными штрих-кодами на каждом контроле, которая содержит закодированную информацию для системы Cobas s 201. Контроли предназначены оценки воспроизводимости теста и выявления системных аналитических отклонений при качественном мультиплексном одновременном определении РНК ВИЧ-1 группы М, РНК ВИЧ-1 группы О, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ. 4 флакона по 1.6 мл контролей включают: мультиположительный контроль с неинфекционной синтетической РНК ВИЧ-1 группы М, ДНК ВГВ, РНК ВГС; положительный контроль ВИЧ-1 группы О с неинфекционной синтетической РНК ВИЧ-1 группы О; положительный контроль ВИЧ-2 с неинфекционной синтетической РНК ВИЧ-2; отрицательный контроль. Контроли содержат негативную человеческую плазму, неактивную при исследовании лицензированными FDA методами на антитела к ВГС, антитела к ВИЧ-1/2, HBsAg, HBeAg и p24 Ag ВИЧ и на РНК ВИЧ-1, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ при исследовании методами ПЦР, консервант ProClin® 300.	уп	30	387,924.00	11,637,720.00	г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253	Поставка по заявке заказчика, адрес г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253
Расходный материал для Биохимического анализатора крови Mission C-100 ACON								
7	Тест полоски для определения аланинаминотрансферазы (АЛТ)	Тест-полоски (цельная, капиллярная кровь, плазма или сыворотка) представляют собой пластиковые полоски, на которые нанесены многослойные, сухие области реагентов и предназначены для считывания на биохимическом анализаторе Mission C-100 ACON. Тест предназначен для количественного определения АЛТ в цельной крови, плазме или сыворотке крови. Многослойные сухие области реагентов на каждой полосе функционируют для отделения клеточных компонентов в образце крови. Полностью совместимы с биохимическим анализатором Mission C-100 ACON. Характеристики: Методология, Тест-полоски для сухой химии, Диапазон Линейности не менее 0-500U/L, Диапазон Измерений не менее 0-2000U/L Образец Цельная кровь, плазма или сыворотка, Объем Образца не менее 30 µL, Единицы Измерения U/L, µkat/L, Размер Полоски не менее 6.0 mm × 80mm, Условия Хранения полоски не менее/не более 2 - 30 °С, хранить в упаковке в закрытом контейнере. Не допускать попадания прямых солнечных лучей., Условия Эксплуатации не менее 15 - 30 °С Реагент Композиция, α-кетоглутарата не менее 1 % w/w, L-аланин не менее 5% w/w, Оксидаза пирувата не менее 125U/ml, TPP не менее 0.4% w/w FAD не менее 0.01 % w/w, Индикатор не менее 0.8% w/w, POD не менее 500U/ml, Буферный раствор не менее 92.8% w/w	уп	180	25,000.00	4,500,000.00	г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253	Поставка по заявке заказчика, адрес г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253

8	Пластины электроды запаоющиеся для асептического коннектора	Предназначены для использования совместно с устройством для стерильного соединения пластиковых магистралей.Пластины специально спроектированы для равномерного проведения высокой температуры (300°C).Для предотвращения возможной контаминации пластина выбраковывается после однократного использования. Технические характеристики:Совместимо с устройствами для соединения трубок TSCD и TSCD II Материал пластин медь, серебро, адгезивный акрил. Возможность спайки трубок - сухая/сухая, сухая/влажная, влажная/влажная. Температура пайки 3200С. Размеры пластины (длина х ширина, толщина) мм - 35 x 12,5 x 0,25. Количество пластин в кассете 70 шт.Количество кассет в картонной упаковке 2 шт	штук	1,900	1,970.00	3,743,000.00	г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253.	Поставка по заявке заказчика адрес г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253.
реагенты на анализатор LABScan 3D								
9	Набор для определения антител к HLA-антигенам классов I и II и серопозитивности для LABScan 3D анализатора, 25 тестов	Область назначения: набор для качественного определения антител к HLA I и II классов, и определения коэффициента серопозитивности сыворотки крови. Функциональность: Позволяет проводить анализ от одного до 25 образцов на проточном флуориметре для мультиплексного анализа LABScan 3D. Количество определений – 25. Техническая характеристика: Совместимость набора с мультиплексным анализатором LABScan 3D и программой HLA-Fusion v.4.0. Область применения: Определение HLA-антител для трансплантации органов. Комплектация: 1. смесь микросфер, с иммобилизованными антигенами HLA I класса - 1 пробирка 125 мкл,2. смесь микросфер, с иммобилизованными антигенами HLA II класса - 1 пробирка 125 мкл,3. промывочный буфер (концентрат 10X) - не менее 2 флаконов по 13 мл 4. Инструкция на русском и казахском языках. Формат упаковки - не менее 25 тестов; Условия хранения: Транспортировка проводится в сухом льду.Температура хранения – 650С.	уп	5	1413684	7,068,420.00	г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253.	Поставка по заявке заказчика адрес г Актобе, ул Братьев ЖУбановых 253.
ИТОГО						133,660,173.00		

Директор

Неталина Г.Ж.

Исп. Аманова Д.Е.

13908000
10564000
28120000
7296000
37122030
14106320
8799000
5560000
6849900
43750000
31680000
9900000
27060000
39600000
3800000
1.4E+08
3743000