

Протокол об итогах закупа изделий медицинского назначения и лекарственных средств способом запроса ценовых предложений к объявлению от 24.01.2022 г. в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи на 2022г.

1. ЗАКАЗЧИК/ОРГАНИЗАТОР:

Ф.И.О. уполномоченного представителя

ГКП «Областной центр крови» на ПХВ

г. Актобе, ул. Бр.Жубановых 253

Директор Неталина Г.Ж.

«31» января 2022 года в 14 ч. 00мин. в бухгалтерии ГКП «Областной центр крови» на ПХВ по адресу:
г. Актобе, ул. Братьев Жубановых 253, проведены итоги закупок медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и расходных материалах в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи на 2022 г.

2. Наименование и местонахождение потенциальных поставщиков, представивших заявки:

№ п/п	Наименование организации	Адрес	Время предоставления заявок
1	ИП «А-Сервис»	г. Актобе, ул.Бокенбай батыра, д.129 Д., кв 29	25.01.2022г. в 13:50
2	ТОО «Vita Pharma»	г.Нур-Султан, р-н Байконур, ул.Ташенова, д.4, оф36	28.01.2022г. в 16:36
3	ИП «Гайкен»	г.Актобе, ул.Ленинградская, 27А	28.01.2022г. в 12:08
4	ИП «Жукагаева А.Ж.»	г.Актобе, 12 мкр., 30 дом, 83 кв	28.01.2022г. в 16:00
5	ТОО «Медицина-Әлемы»	г.Астана, ул. Мәриям Жагоркызы, 21	27.01.2022г. в 09:50
6	ТОО «Дельрус РК»	г.Нур-Султан, пер. Шынтас, 16	28.01.2022г. в 17:30
7	ИП «Носевич»	г.Алматы, ул.Рыскулова, 49б	27.01.2022г. в 14:12
8	ТОО «ОРТОНIC»	г.Астана, район Есиль, улица Керей, Жанибек Хандар, дом 5	31.01.2022г. в 08:30
9	ТОО НПФ «Медилэнд»	г.Алматы, пр.Райымбек, 417 А, н.п.1	28.01.2022г. в 10:23
10	ИП «Ильина Н.В.»	г.Алматы, ул.Темирязева, 53 оф1	27.01.2022г. в 14:12
11	ТОО «AUM+»	г.Астана, ул. Мәриям Жагоркызы, 21	27.01.2022г. в 09:50

№ лота	Наименование товаров	Ед.изм.	Объем	Потенциальными поставщиками были предложены ценовые предложения (таблицы цен) в размере										Победитель
				ИП «А-Сервис»	ТОО «Vita Pharma»	ИП «Тайкен»	ИП «Жукагаева А.Ж.»	ТОО «Медицина-Элемы»	ТОО «Дельрус РК»	ИП «Носевич»	ТОО «ОПТОНИС»	ТОО НПФ «Медилэнд»	ИП «Ильина Н.В.»	
<i>Расходные материалы к анализатору Hb201+</i>														
1	Пластиковый шпатель оберточный в ватный тампон с нанесенным на него спиртовым раствором к анализатору Hb201+ . Количество в упаковке 5 шт.	упаковка	1					12000						ТОО «Медицина-Элемы»
<i>Контрольные материалы к анализатору Hb201+</i>														
2	Контрольные реагенты первого уровня для анализатора НетоСие 201, в упаковке 2 флакона по 1 мл (до 8.0 г/дл) (2*1,0 мл)	упаковка	2					89000						ТОО «Медицина-Элемы»
3	Контрольные реагенты второго уровня для анализатора НетоСие 201, в упаковке 2 флакона по 1 мл(до 12.0 г/дл) (2*1,0 мл)	упаковка	2					89000						ТОО «Медицина-Элемы»
4	Контрольные реагенты третьего уровня для анализатора НетоСие 201, в упаковке 2 флакона по 1 мл(до 16.0 г/дл) (2*1,0 мл)	упаковка	2					89000						ТОО «Медицина-Элемы»

Расходные материалы к анализатору Plasma/Low Hb

Контрольные материалы к фотометру Plasma/Low Hb

5	Контрольный материал должен быть применим для проведения контроля качества измерений низкого уровня гемоглобина только для анализатора НемоСие Plasma/Low Hb. Контрольный материал уровень 1 – до 0,1 г/дл. Стабильность контрольного раствора после вскрытия флакона должна быть не менее 30 дней при хранении его в холодильнике (2-8С) либо при комнатной температуре 15-30С	упак овка	2					106 700							ТОО «Медицина-Элемы»
6	Контрольный материал должен быть применим для проведения контроля качества измерений низкого уровня гемоглобина только для анализатора НемоСие Plasma/Low Hb. Контрольный материал уровень 2 – до 0,5 г/дл. Стабильность контрольного раствора после вскрытия флакона должна быть не менее 30 дней при хранении его в холодильнике (2-8С) либо при комнатной	упак овка	2					106 700							ТОО «Медицина-Элемы»

	нестерильные размер М																
<i>Расходные материалы для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201</i>																	
12	Архивные плашки для системы реал -тайм ПЦР Cobas S 201. Одноразовые пластиковые глубоколоночный планшет со специальным штрих-кодом для системы Cobas s201. Расходный материал в виде глубоколоночного планшета предназначен для аликвот донорских образцов для длительного хранения как архивных образцов	уп	10													78703	TOO «AUM+»
13	Одноразовые наконечники для Hamilton Star для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201. Одноразовые пластиковые наконечники с нанесенными специфичными штрих-кодами, которые содержат закодированную информацию для системы Cobas s 201. Одноразовые наконечники предназначены для аликвотирования донорских образцов в глубоколоночный планшет и/или для специальной вторичной s-пробирки.	уп	4													566 111	TOO «AUM+»
14	Набор одноразовых специальных пробирок для системы реал тайм ПЦР Cobas S 201 . Набор одноразовых пробирок для полностью автоматизированной подготовки образцов для системы Cobas s 201	уп	12													411 676	TOO «AUM+»

15	Набор одноразовых специальных пробирок - для системы реал таймПЦР Cobas S 201 . Набор одноразовых пробирок для образцов с клипсами, на которых нанесены специфичные штрих-коды, которые содержат закодированную информацию для системы Cobas s 201.	уп	12										55424	TOO «AUM+»
16	Набор одноразовых специальных наконечников 12*36 для системы реал таймПЦР Cobas S 201 . Набор одноразовых пробирок для амплификации для системы Cobas s 201.	уп	12										58628	TOO «AUM+»
17	Набор одноразовых специальных пробирок 12*96 для системы реал таймПЦР Cobas S 201. Набор одноразовых пробирок для амплификации для системы Cobas s 201.	уп	3										213 087	TOO «AUM+»
18	Крышки для архивных плашек для системы реал таймПЦР Cobas S 201. Одноразовые крышки для архивных плашек для системы Cobas s 201. Покровные маты предназначены для закрывания глубоколоночных планшетов	уп	6										88682	TOO «AUM+»
19	Промывочный реагент для системы реал таймПЦР Cobas S 201	уп	50										36976	TOO «AUM+»
<i>Расходны материалы на иммунохемилюминесцентный анализатор ARCHITECT</i>														
20	Расходный материал Прозаборник на	шт	2										216817	TOO «AUM+»

	концентрации 1.32%. Хранить при температуре 2-8°C																	
25	Раствор триггера Предназначен для инициации реакции хемилюминесценции молекулой акридиниума. Раствор Триггера состоит из бидистиллированной воды (99,6%), содержащей гидроксид натрия в концентрации 1,4% (по массе).	1лх4	15											37745	TOO «AUM+»			
26	Расходный материал Пробозаборник промывочной зоны Probe Wash Zn - Соединительная трубка. Должен быть валидирован для применения на ARCHITECT I2000sr	1 шт.	2											65835	TOO «AUM+»			
27	Расходный материал реакционные ячейки в коробке 4000 шт. Прозрачные пластиковые ячейки, оригинальной формы используемые в хемилюминисцентном иммуноанализе на микрочастицах (ХИАМ) с помощью системы ARCHITECT i. Валидированы для использования на борту анализатора ARCHITECT I1000	2000/ уп	15											97436	TOO «AUM+»			
28	Расходный материал (Septums) предохранительные крышечки Septums в коробке 200 шт. Крышки помещаются на открытые	200/у п.	6											35112	TOO «AUM+»			

	бутылки реагентов перед загрузкой бутылочек в обрабатывающий модуль анализатора ARCHITECT I1000.																			
29	Расходный материал заменяющие чашки в коробке 100 шт.	100/у п.	6															30723	TOO «AUM+»	
30	Калибраторы HBsAg предназначены для калибровки системы ARCHITECT i System при качественном определении и подтверждении наличия поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека с использованием тест-систем HBsAg. 2 флакона (по 4,0 мл) калибраторов HBsAg . Калибратор 1 содержит инактивированный очищенный HBsAg человека (подтип ad) в фосфатном буфере с бычьей и человеческой плазмой крови, реактивной на HBsAg и не реактивной на HIV-1 RNA или HIV-1 Ag, анти-HIV-1/HIV-2 и анти-HCV. Калибратор 2 содержит фосфатный буфер с бычьей и человеческой плазмой крови, не реактивной на HBsAg, HIV-1 RNA или HIV-1 Ag, анти-HIV-1/HIV-2 и анти-HCV. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. В анализе HBsAg калибраторы 1 и 2 используются для оценки правильности калибровки и для расчета	2*4 мл	4																94802	TOO «AUM+»

	рекальцинированной плазме крови человека (инактивированной), реактивной на анти-HCV. Консервант: азид натрия. До использования перемешайте калибратор Anti-HCV, аккуратно переворачивая флакон.																	
33	Контроли Anti-HCV Controls используются для проверки калибровки системы ARCHИТЕСТ i System при качественном определении антител к вирусу гепатита С (анти-HCV) в сыворотке и плазме крови человека. 2 флакона (8 мл каждый) контролей Anti-HCV в рекальцинированной плазме крови человека (инактивированной). Положительный контроль реактивен на анти-HCV. Перед употреблением контроли Анти-HCV необходимо перемешать, аккуратно вращая флаконы. Консервант: азид натрия.	2x8 мл.	7														94802	TOO «AUM+»
34	Калибратор HIV Ag/Ab Combo предназначен для калибровки системы ARCHИТЕСТ 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. Дополнительная информация находится во вкладыше к реагенту	1*4 мл	4														94802	TOO «AUM+»

	<p>ARCHИТЕКТ HIV Ag/Ab Combo. 1 флакон (4 мл) калибратора 1 ARCHИТЕКТ HIV Ag/Ab Combo: очищенный HIV вирусный лизат в ТРИС буфере (на основе физраствора) с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Консервант: азид натрия.</p>														
35	<p>Контроли Комбо предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления систематических аналитических отклонений системы ARCHИТЕКТ 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 и плазме крови человека. 4 флакона (по 8 мл) контролей HIV Ag/Ab Combo: Негативный контроль, Позитивный контроль 1 и Позитивный контроль 2 приготовлены в рекальцинированной плазме крови человека. Негативный контроль не реактивен на HBsAg, HIV-1 Ag или HIV-1 RNA, анти-HCV и анти-HIV-1/HIV-2. Позитивный контроль 1 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-1 и не реактивен на HBsAg, HIV-1 Ag или HIV-1 RNA и анти-HCV. Позитивный контроль 2 (инактивированный)</p>	4x8 мл.	7										94802	ТОО «AUM+»	

	реактивен на анти-HIV-2 и не реактивен на HBsAg, HIV-1 Ag или HIV-1 RNA и анти HCV. Позитивный контроль 3 является очищенным вирусным лизатом HIV, приготовленным в растворе ТРИС буфера на основе физраствора с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Консервант для всех контролей: азид натрия.														
36	Калибратор предназначен для калибровки системы ARCHITECT i при ее использовании для качественного определения антител к Treponema pallidum (TP) в сыворотке или плазме крови человека. 1 флакон (4 мл) калибратора, приготовленного на основе рекальцифицированной плазмы крови человека (инактивированной), реактивной на анти-TP и неактивной на анти-HCV, HBsAg, РНК ВИЧ или антиген ВИЧ-1 и антитела к ВИЧ-1/ВИЧ-2. Консерванты: азид натрия и другие противомикробные вещества.	1*4 мл	4										94802	TOO «AUM+»	
37	Контроли предназначены для верификации калибровки системы ARCHITECT i при ее использовании для качественного определения антител к Treponema pallidum (TP) в сыворотке или плазме крови человека.	2x8 мл.	6										94802	TOO «AUM+»	

	<p>анализаторе Нмикрок</p> <p>ЕМОСUE НЬ201+ Микрокуветы для определения гемоглобина изготовлены из полистирола и представляют собой емкость объемом около 10 микролитров. Емкость микрокуветы заполнена реагентами. Расстояние между стенками микрокуветы составляют 0,13 мм. Вскрытая упаковка микрокувет сохраняет стабильность в течение трех месяцев. Всегда держите контейнер закрытым. Рабочая температура составляет 15-30 °С. Материал образцов-10 мл капиллярной, венозной или артериальной крови.</p>													
<i>Контрольные материалы для проведения контроля качества измерений низкого уровня гемоглобина на анализатора НемоCue Plasma/Low Hb</i>														
43	<p>Туба с микрокуветами для анализатора НемоCue Plasma/Low Hbв индивидуальной упаковке. Материал образцов 10 µл капиллярной, венозной или артериальной крови. Результаты Появляются на дисплее через 15—60 секунд в зависимости от концентрации гемоглобина. Показания в г/л, г/дл или в ммол/л в зависимости от выбранной альтернативы. Диапазон измерений 0—256 г/л (0-25.6г/дл, 0—15.9 ммол/л)</p>	уп	3					308 160						ТОО «Медицина-Элемы»

	<p>Хранения и условия окружающей среды: Микрокюветы: микрокюветы должны храниться при температуре 15-30 °С (59-86 °F) в сухом месте. Вскрытая упаковка микрокювет сохраняет стабильность в течение трех месяцев. Всегда держите контейнер закрытым. Рабочая температура составляет 15-30 °С (59-86 °F).</p>													
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Расходные материалы для иммуногематологического анализатора AUTOVUE

44	Стандартные эритроциты для поиска антител 3*10 ml, рассчитаны на 200 проб к иммуногематологическому анализатору Autovue	уп	48						25593			25590		ИП «Ильина Н.В.»
45	Стандартные эритроциты для перекрестного метода определения группы крови, 2*3ml(AI+B), рассчитаны на 300 проб к иммуногематологическому анализатору Autovue	уп	38						15852			15850		ИП «Ильина Н.В.»
46	Набор контроля качества процесса исследований и серологических реагентов, оптимален для использования с системой и традиционных методик. Эритроциты суспендированы в растворе консерванта для замедления гемолиза и бактериальной контеминации 4*6,5мл	уп	1						278 237			278 235		ИП «Ильина Н.В.»
47	Кассеты для определения Келл фенотипа, 400шт к иммуногематологическому	уп	2						870 968			870 960		ИП «Ильина Н.В.»

	анализатору Autovue													
48	7% Бычий сывороточный альбумин (7% BSA)-водный раствор бычьей сыворотки, неорганических солей и консервантов 12 пузырьков 7% BSA (каждый 5 мл)	уп	8							47281			47280	ИП «Ильина Н.В.»
49	Лотки для разбавления одноразовые - по 180 шт, 16 ячеечный штатив из полупрозрачного пластика, предназначен для работы с водными растворами	уп	4							37080			37075	ИП «Ильина Н.В.»

Расходные материалы для HLA лаборатории

50	Набор для выделения ДНК человека на мембранной колонке из 0,5-1 мл ЭДТА- /цитратного биологического материала (набор на 250 выделений) Назначения: набор предназначен для выделения дезоксирибонуклеиновой кислоты. Функциональность: предназначен для выделения ДНК человека из 0,5-0,9 мл цельной крови (цитратной или с EDTA) на мембранных колонках. Техническая характеристика: Лизис-раствор ELB и BLB, отмывочный раствор, элюирующий буфер-реагенты жидкие, бесцветные, прозрачные. Набор – на 250 выделений. Область применения: HLA-типирование.	упаковка	3										581 980		ТОО «OPTONIC»
----	--	----------	---	--	--	--	--	--	--	--	--	--	------------	--	---------------

	<p>Комплектация:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. буферные растворы для двухэтапного эрилизиса по 15 мл: ELB А – 2 шт, ELB В – 2 шт, 2. лизирующий раствор 125 мл – 1шт, 3. связывающий раствор 125 мл – 1шт, 4. отмывочный раствор 60мл – 2 шт, 5. буфер, элюирующий ДНК, 50мл – 2 шт, 6. мембранные колонки – 250 шт, 7. пробирки 2мл с крышкой – 250 шт 8. пробирки 2мл без крышки – 250 шт, 9. пробирки 1,5мл с крышкой – 250 шт 10. Инструкция к применению на русском и казахском языках -1шт. <p>Условия хранения: комнатная температура</p>													
51	<p>Наборы диагностических реагентов предназначены для проведения ПЦР в амплификаторах для диагностики антигенов системы HLA I и II классов (HLA-A*/B*/DRB1*) методом ПЦР SSP одного образца на одном 96-ти луночном планшете Упаковка - 20 планшетов . Назначения: набор предназначен для генотипирования по системе HLA исследуемого материала по генам HLA-A*/B*/DRB1.</p>	упаковка	2							872 539				ТОО «OPTONIC»

	4. Руководство по эксплуатации, таблица специфичности, схема оценки и рабочий бланк. Эксплуатационная характеристика: ПЦР планшета храниться и транспортируется в плюс 4/8°C, буферные растворы хранятся и транспортируется при минус 18°C.													
52	<p>Фермент Taq ДНК полимеразы с активностью 5 U в 1 мкл, в одном флаконе 100 мкл с 500 U, в 1 упаковке 10фл по 100мкл.</p> <p>Назначения: ДНК полимеразы iTaq DNA Polymerase необходим для получения многократных копии дезоксирибонуклеиновой кислоты при проведении ПЦР реакции.</p> <p>Функциональность: активируется после 3 минут денатурации при 95°C. ДНК-полимераза предназначен для проведения классической и реал-тайм ПЦР в амплификаторах с горячим стартом.</p> <p>Активируется после 3 минут денатурации при 95°C. Высокоспецифичный, чувствительный фермент. Активность 1 мкл полимеразы равен на 5 единиц (U).</p> <p>Техническая характеристика: iTaq DNA полимеразы – hot-start полимеразы,</p>	упаковка	1							536 254				ТОО «OPTONIC»

	<p>инактивированная антителами.</p> <p>Область применения: HLA-типирование</p> <p>Комплектация: набор состоит из 10 микропробирок содержащий 100 мкл полимеразы с инструкцией к применению.</p> <p>Эксплуатационная характеристика: храниться и транспортируется при температуре минус 20°C.</p>													
53	<p>Раствор бромистого этидия для окраски агарозного геля при проведении электрофореза ПЦР анализа, 10 мг/мл, в упаковке 10 мл. Назначения: предназначена для приготовления агарозного геля и для дальнейшего проведения электрофореза при постановке ПЦР-анализа.</p> <p>Функциональность: раствор бромистого этидия применяется для окраски агарозных гелей для визуализации ПЦР продуктов после проведения горизонтального электрофореза.</p> <p>Область применения: HLA-типирование, молекулярная биология</p> <p>Технические характеристики: раствор темно красного цвета, концентрация этидиума бромида 10%.</p> <p>Комплектация: флакон содержащий 10 мл 10%</p>	флакон	1							182 395				ТОО «OPTONIC»

	<p>реагентов, остающиеся 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. В составе каждого:</p> <p>1. 2 микропланшеты 72-луночные, содержащие в лунках под минеральным маслом сыворотки, положительный и отрицательный контрольный образец в замороженном состоянии;</p> <p>2. 1 флакон по 1 мл кроличьего лиофилизированного компонента;</p> <p>3. Протокол к наборам, соответствующей к лоту наборов (без упаковки).</p> <p>Эксплуатационная характеристика: храниться и транспортируется при температуре минус 20°C.</p>														
55	<p>Комплемент кроличий лиофилизированный, во флаконах 1,0 мл/фл, уп=50шт. Назначения: кроличий лиофилизированный компонент используется в качестве компонента для лимфоцитотоксического</p>	флако н	6												-

	<p>теста, в котором применяются лимфоциты периферической крови человека. Функциональность: Комплемент кроличий лиофилизированный – получен из пула сывороток здоровых кроликов. Комплемент должен вызывать специфический лизис 80-100% лимфоцитов в стандартном лимфоцитотоксическом тесте. Техническая характеристика: сухое проршкообразное вещество. Область применения: лимфоцитотоксический тест Комплектация: флакон содержащий 1 мл сухого вещества Условия хранения: храниться и транспортируется при температуре минус 20°С.</p>													
56	<p>Набор реагентов для выделения всех видов лимфоцитов методом розеткообразования, набор на выделение клеток из 250 мл крови Коктейль Rosette step HLA Total Lymphocyte Enrichment Cocktail. Назначения: реагент предназначен для выделения всех типов человеческих лимфоцитов из цельной крови методом негативной селекции. Функциональность: набор HLA коктейль для выделения всех видов</p>	набор	3							800 000				ТОО «OPTONIC»

	<p>лимфоцитов, после розеткообразования нежелательных клеток, с помощью градиентного центрифугирования нежелательные клетки оседают на дно пробирки, а желаемые клетки расположатся на разделе фаз в виде белого кольца. Одна упаковка реагента рассчитана на выделение клеток из 250 мл крови.</p> <p>Техническая характеристика: Коктейль состоит из комбинированных антител мыши и моноклональных крысиных антител. Нежелаемые клетки связываются с тетраметрическим антительным комплексом, распознающим CD2, CD3, CD16, CD36, CD56, CD66b клетки и гликофорин А в эритроцитах. Мышиный моноклональный комплекс антител относится к gG1.</p> <p>Область применения: HLA-типирование</p> <p>Комплектация: в упаковке 1 флакон, содержащий 10 мл коктейля с комбинированными антителами мыши и моноклональными крысиными антителами</p> <p>Условия хранения: хранениится и транспортируется при +4С.</p>														
57	Градиент плотности для выделения лимфоцитов из	флако н	2								215 534				TOO «OPTONIC»

	<p>периферической крови, упаковка 500 мл/фл. Область назначения: Градиент плотности применяется для выделения лимфоцитов из периферической крови</p> <p>Функциональность: Применяется для выделения лимфоцитов методом центрифугирования, после чего эритроциты осаждаются, а лимфоциты остаются между слоями плазмы и градиента плотности. Градиент плотности содержит фикал 5,6%, натриумдидатриозат с плотностью 1,007±0,001г/мл, стерильный.</p> <p>Техническая характеристика: вязкое жидкое вещество прозрачного цвета, с плотностью 1,007±0,001г/мл</p> <p>Область применения: Клеточная биология</p> <p>Комплектация: флакон содержащий 500 мл вещества</p> <p>Условия хранения: храниться и транспортируется при температуре плюс 4/8°С</p>													
58	<p>Положительный контроль для лимфоцитотоксического теста, упаковка 0,5 мл. Назначения: положительный контроль применяется для постановки лимфоцитотоксического теста.</p> <p>Функциональность: основной частью</p>	флакон	2							53328				ТОО «OPTONIC»

	<p>положительного контроля является особым образом инактивированная сыворотка человеческого происхождения, полученная из пула (5-7) доноров мужчин с АВ (IV) группой крови. Положительный контроль вызывает 100% лизис (разрушение) всех тестируемых лимфоцитов. Положительный контроль должен быть позитивным в реакции микролимфоцитотоксического теста со всеми тестируемыми лимфоцитами. Положительный контроль является контролем на активность кроличьего комплемента. Техническая характеристика: жидкость, бесцветная. Область применения: иммунология, иммуногенетика и клеточная биология. Комплектация: флаконы, содержащие 0, 5 мл положительного контроля. Условия хранения: храниться и транспортируется не выше минус 20°С в темном месте.</p>													
59	<p>Отрицательный контроль для лимфоцитотоксического теста, упаковка 0,5 мл Назначения: отрицательный контроль является вспомогательным материалом для проведения</p>	флакон	2							53328				ТОО «OPTONIC»

	<p>микролимфоцитотоксического теста.</p> <p>Функциональность: основной частью отрицательного контроля является особым образом инактивированная сыворотка человеческого происхождения, полученная из пула (5-7) доноров мужчин с АВ (IV) группой крови. Служит для проверки жизнеспособности лимфоцитов.</p> <p>Отрицательный контроль должен быть негативным. Все реакции на типизирующей панели оцениваются в сравнении с отрицательным контролем.</p> <p>Техническая характеристика: жидкость, безцветная.</p> <p>Область применения: Иммунология, иммуногенетика и клеточная биология</p> <p>Комплектация: флаконы, содержащие 0,5 мл отрицательного контроля.</p> <p>Условия хранения: храниться и транспортируется не выше минус 20°С в темном месте.</p>													
60	<p>Набор реагентов для определения НLА-антител класса I и II методом ИФА уп=40 тестов . Назначения: предназначен для определения специфических НLА-антител в сыворотке крови пациентов до и после трансплантации органов.</p>	упаковка	2							1 753 436				ТОО «OPTONIC»

<p>Функциональность: анализ с помощью наборов LAT™ превосходно соотносится с лимфоцитотоксическим методом на наборах LCT для определения антител к HLA класса I и II. Набор на 40 исследований.</p> <p>Техническая характеристика: Набор состоит из 10 микропланшет с антигенами HLA, и наборами реагентов необходимых для постановки ИФА анализа, набор рассчитан на 40 определении.</p> <p>Область применения: Определение HLA-антител</p> <p>Комплектация:</p> <ol style="list-style-type: none">1. Планшеты Micro-ELISA-20 планшет в упаковке по 2 теста в планшете;2. Контрольная сыворотка; лиофилизированная аллоантисыворотка к HLA (используется в лунках для положительного и отрицательного контроля) 10x 0.2 мл (восстановленный объем);3. Стерильная деионизированная вода (используется для восстановления контрольной сыворотки) 1 мл;4. Щелочная фосфатаза (AP) конъюгированная с IgG человека 100X 0,3мл;5. Разбавитель для антител 1x 50мл;6. Промывочный буфер 10x 125мл;																
---	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

	<p>7. Субстрат для колориметрического определения фермента: BCIP, компоненты А и В (Blue Phos™ от KPL) 1x каждый флакон 15мл Стоп-реагент 1x 25мл 8. Инструкция по применению на русском и казахском языках. Эксплуатационная характеристика: хранить и транспортировать все реагенты при температуре +2-+5oC</p>													
61	<p>ПЦР планшеты с пленкой, 96-ти луночные, V-образное дно, высокопрофильные, прозрачные, в упаковке 25 штук планшет, пленки -180 штук, ПЦР планшет для использования с наборами LABScreen, прозрачный, высокопрофильный, 96-ти луночный, с V-образным дном, в комплекте с пленками. Формат упаковки – 25 планшетов, 180 пленок для заклеивания лунок. Совместимость планшета с мультиплексным анализатором LABSca</p>	набор	1							649 069				TOO «OPTONIC»
62	<p>Калибровочные микросферы Lumipex (классификационные и репортерные), 25 определений. Область назначения: Калибровка оборудования для HLA-исследований Функциональность: Калибровочные полистироловые</p>	набор	2							750 000				TOO «OPTONIC»

	<p>микросферы, меченные флуоресцентными красителями, используются для калибровки мультиплексного анализатора LABScan 3D.</p> <p>Техническая характеристика:</p> <p>Совместимость набора с мультиплексным анализатором LABScan 3D.</p> <p>Область применения: Определение HLA-антител для трансплантации органов.</p> <p>Комплектация:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Калибровочные микросферы 1-5мл; 2. Калибровочные микросферы 2-5мл; 3. Контроль флуоресцентной метки- 5мл; 4. Контроль жидкостной системы 1-5мл; 5. Контроль жидкостной системы 2-5мл; 6. Стрипы 8-луночные-28 шт. <p>Набор рассчитан на 25 определений.</p> <p>Условия хранения: Транспортировка с хладагентами. Температура хранения минус 2-80С.</p>													
63	<p>Контрольные микросферы (классификационные и репортерные), 25 определений. Область назначения: Калибровка оборудования для HLA-исследований</p> <p>Функциональность: Калибровочные полистироловые</p>	набор	2							750 000				TOO «OPTONIC»

	<p>микросферы, меченные флуоресцентными красителями, используются для калибровки мультиплексного анализатора LABScan 3D.</p> <p>Техническая характеристика: Совместимость набора с мультиплексным анализатором LABScan 3D.</p> <p>Область применения: Определение HLA-антител для трансплантации органов.</p> <p>Комплектация:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Калибровочные микросферы 1-5мл; 2. Калибровочные микросферы 2-5мл; 3. Контроль флуоресцентной метки- 5мл; 4. Контроль EDR -5мл; 5. Стрипы 8-луночные-28 шт. <p>Упаковка рассчитана на 25 определений.</p> <p>Условия хранения: Транспортировка с хладагентами. Температура хранения – 2-80С.</p>													
64	<p>Проточная жидкость 20 литров. Область назначения: Проточная жидкость для оборудования для HLA-исследований</p> <p>Требования к техническим характеристикам:</p> <p>Проточная жидкость необходима для доставки образцов к оптической системе мультиплексного анализатора LABScan 3D.</p> <p>Функциональность:</p>	флакон	3							122 826				ТОО «OPTONIC»

	<p>Совместимость набора с мультиплексным анализатором LABScan 3D и программой HLA-Fusion v.4.0.</p> <p>Область применения: Определение HLA-антител для трансплантации органов.</p> <p>Комплектация: Количество – 20 литров во флаконе.</p> <p>Условия хранения: Температура хранения – комнатная.</p>													
65	<p>Отрицательный контроль для реагентов LABScreen®, 10 тестов. Негативная сыворотка используется в качестве контроля не специфического фонового сигнала с наборами LABScreen и LABScreen Multi, так как не содержит антител против HLA-антигенов I и II-классов. Упаковка содержит одну пробирку объемом 400 мкл. Транспортировка проводится в сухом льду. Температура хранения – 20°C, или ниже. Количество определений – 10. Совместимость с реагентами LabScreen и LABScreen Multi.</p>	упаковка	8							94 759				TOO «OPTONIC»
66	<p>Конъюгат фикоэритрина для реагентов LABScreen®, 1000 тестов. Назначения: конъюгат фикоэритрина и поликлональных козьих античеловеческих IgG, предназначенный для обнаружения человеческих</p>	упаковка	5							272 411				TOO «OPTONIC»

<p>В ответ на инфицирование вирусом SARS-CoV-2 иммунная система носителя производит специфические антитела. Сообщается, что эти антитела появляются в сыворотке или плазме крови инфицированных людей после обнаружения рибонуклеиновой кислоты (РНК) вируса в образцах мазков и от нескольких дней до 2 недель после появления симптомов. Специфические IgG антитела к SARS-CoV-2 обнаруживаются у пациентов с COVID-19 на этапе проявления симптомов заболевания после того, как РНК больше не обнаруживается. По имеющимся сведениям, совокупное изучение результатов исследования РНК и наличия антител обеспечивает чувствительность >99%. Присутствие антител IgG позволяет идентифицировать людей, инфицированных в прошлом, выздоровевших после заболевания и тех, у кого выработался иммунитет. Тесты на определение антител IgG и другие серологические тестирования имеют важное значение в исследовании и мониторинге заболевания.</p>																	
---	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

<p>Данный тест является автоматизированным двуступенчатым иммуноанализом для качественного определения антител IgG к SARS-CoV-2 в сыворотке и плазме крови человека на основе технологии хемилюминесцентного иммуноанализа на микрочастицах (CMIA). Смешиваются и инкубируется образец, парамагнитные микрочастицы, сенсibilизированные антигеном SARS-CoV-2, и дилуент теста. Антитела класса IgG к SARS-CoV-2, присутствующие в образце, связываются микрочастицами, сенсibilизированными антигеном SARS-CoV-2. Реакционная смесь промывается. Добавляется акридин-меченый конъюгат антител к IgG человека для образования реакционной смеси, смесь инкубируется. После цикла промывки к реакционной смеси добавляются претриггерный и триггерный растворы. Получаемая в результате хемилюминесцентная реакция измеряется в относительных световых единицах (RLU). Между количеством антител IgG к</p>																	
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

<p>SARS-CoV-2, присутствующим в образце, и RLU, детектированными оптикой системы, существует прямая зависимость. Данное соотношение отражено в рассчитанном значении Index (S/C). Наличие или отсутствие антител IgG к SARS-CoV-2 в образце определяется путем сравнения RLU хемилюминесцентного сигнала в реакции и RLU калибратора.</p> <p>Микрочастицы: Микрочастицы, сенсibilизированные очищенным рекомбинатным антигеном SARS-CoV-2, в TRIS буфере с сурфактантом. Минимальная концентрация: 0,045% твердого вещества. Консерванты: ProClin 950 и азид натрия. Конъюгат: Акридин-меченный конъюгат антител (мышинных, моноклональных) к IgG человека в MES-буфере с сурфактантом и протеиновым (бычьим) стабилизатором. Минимальная концентрация: 4 ng/mL. Консерванты: ProClin 300 и противомикробные препараты. Промывочный буфер: TRIS буфер и</p>																	
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

детергент. Консерванты: ProClin 950 и азид натрия.

Типы образцов: Сыворотка крови (пробирка для сбора образцов – сыворотка крови); Плазма крови (пробирка для сбора образцов – EDTA).

Интерпретация результатов: пороговое значение составляет 1.4 Index (S/C). <1.4 – отрицательный; ≥1.4 – положительный.

Воспроизводимость: Внутрилабораторная воспроизводимость: Исследование проводилось с использованием 1 серии SARS-CoV-2 IgG Реагентов для Architect (SARS-CoV-2 IgG Reagent Kit), 1 серии SARS-CoV-2 IgG Калибратора для Architect (SARS-CoV-2 IgG Calibrator Kit), 1 серии SARS-CoV-2 IgG Контрольных материалов для Architect (SARS-CoV-2 IgG Control Kit) на 1 анализаторе. Два контроля тестировались в 10 повторах в течении 5 дней.

Аналитическая специфичность: Образцы, полученные от пациентов с другими медицинскими состояниями, исследовали на предмет потенциальной кросс-реактивности в тесте IgG SARS-CoV-2. Всего было исследовано 182 образца, полученных от пациентов с заболеваниями из 36

	<p>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. 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>														
70	<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</p>	упаковка (100 тестов в 1 упаковке) контроли	1											-	

	с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител														
73	Набор реагентов для иммуоферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита C.	наб	3												-
74	Набор реагентов для иммуоферментного выявления суммарных антител к <i>Treponema pallidum</i> .	наб	4												-
75	Тест-система иммуоферментная для выявления и подтверждения HBsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител. (одностадийная постановка).	наб	5												-
76	Набор реагентов для иммуоферментного выявления антител класса IgG к <i>Treponema pallidum</i>	наб	5												-
77	Набор реагентов для иммуоферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита C.	наб	5												-
78	Пластиковые флаконы с питательной средой для определения присутствия в тромбоцитах аэробной флоры при работе на бактериологическом анализаторе культур крови и микобактерий. Одноразовые флаконы содержат 30 мл комплексной питательной среды и $\geq 1,6$ г адсорбирующих полимерных гранул. Среда	уп	3									379 500			ТОО НПФ «Медилэнд»

	<p>состоит из следующих компонентов: панкреатический гидролизат (перевар) казеина (1,7% вес/объем), папаиновый гидролизат соевой муки (0,3% в/о), полианетол-сульфонат натрия (SPS) (0,035% в/о), пиридоксин HCl (0,001% в/о) и другие комплексные аминокислоты и углеводные субстраты в дистиллированной воде. Флаконы подготовлены в вакууме с CO2 в кислороде. 100 шт/уп.</p>													
79	<p>Пластиковые флаконы с питательной средой для определения присутствия в тромбоцитах анаэробной флоры при работе на бактериологическом анализаторе культур крови и микобактерий. Одноразовые флаконы содержат 40 мл комплексной питательной среды и ≥1,6 г адсорбирующих полимерных гранул. Среда состоит из следующих компонентов: панкреатический гидролизат (перевар) казеина (1,36% вес/объем), папаиновый гидролизат соевой муки (0,24% в/о), полианетол-сульфонат натрия (SPS) (0,035% в/о), витамин K3 (0,00005% в/о), гемин (0,0005% в/о), дрожжевой экстракт (0,376% в/о), гидрохлорид пиридоксина (0,0008% в/о),</p>	уп	3								379 500			<p>ТОО НПФ «Медилэнд»</p>

	пировиноградная кислота (соль натрия, 0,08% в/о), восстановители и другие комплексные аминокислоты и углеводные субстраты в дистиллированной воде. Флаконы подготовлены в вакууме с CO2 в азоте. 100 шт/уп.													
80	Контрольная кровь (низкий уровень) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам	уп	48								13376			ТОО НПФ «Медилэнд»
81	Контрольная кровь (норма) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам	уп	48								13376			ТОО НПФ «Медилэнд»
82	Контрольная кровь (высокий уровень) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 15 диагностическим и 6 сервисным препаратам	уп	48								13376			ТОО НПФ «Медилэнд»
83	Готовый к использованию реагент, для лизирования эритроцитов и для точного подсчета лейкоцитов, анализа распределения трехмодального размера лейкоцитов (лейкоцитов, нейтрофилов и смешанной популяции клеток) и измерения уровня гемоглобина. Содержит соли аммония и хлора натрия	уп	3								130 884			ТОО НПФ «Медилэнд»

84	Сильнощелочной очиститель объем 50 мл,используемый для удаления лизирующих реагентов,клеточных остатков и протвинов крови из гидравлической системой прибора	уп	3								43198			ТОО НПФ «Медилэнд»
85	Разбавитель,используемый для разбавления аспирированных проб для анализа с целью измерения количества лейкоцитов,концентрации гемоглобина и количества тромбоцитов проводимость не более 13,40 mS рН	уп	8								45445			ТОО НПФ «Медилэнд»
86	Карта для проведения прямой и непрямой реакции Кумбса. Должна содержать не менее 8 микропробирок. На лицевой этикетке карты указан тип микропробирки - микропробирка АНГ. Каждая микропробирка карты должна содержать полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с поливалентным античеловеческим глобулином (смесь кроличьего поликлонального анти-IgG BRIC-8, MS-278 и моноклонального анти-C3d, анти-IgM антитела мыши, клон 12011 D10). Карта должна иметь специальный штриховой код для автоматической идентификации её типа,	Уп (50 шт в упак)	20					77372						ТОО «Дельрус РК»

	номера партии, заводского номера, срока годности и быть совместима с системой автоматизированной Across System для иммуногематологических исследований.													
87	Карта для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом и резус-фактора не менее чем двумя различными анти-D реагентами. Должна содержать не менее 8 микропробирок. В каждой микропробирке карты должны содержаться полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикетке карты: микропробирка А, микропробирка В, микропробирка АВ, микропробирка DVI-, микропробирка DVI+, микропробирка Ctl., микропробирка N/A1, микропробирка N/B (A-B-AB-DVI--DVI+-Ctl.-N/A1-N/B). Микропробирка А должна содержать моноклональный реагент анти-А (IgM-антитела мышей, клон В1RМА-1). Микропробирка В должна содержать моноклональный реагент анти-В (IgM-антитела мышей, клон LB 2). Микропробирка АВ должна	Уп (50 шт в уп)	15					53121						ТОО «Дельрус РК»

<p>содержать моноклональный реагент анти-AB (смесь IgM-антител мышей, клоны BIRMA-1, LB-2). Микропробирка DVI-должна содержать моноклональный реагент анти-D (IgM-антитела человека, клон RUM 1). Микропробирка DVI+ должна содержать не менее 50 карт (50 тестов) в упаковке упак +2...+25 °C 15 месяцев моноклональный реагент анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клоны RUM 1, P3X61, MS-26). Данный моноклональный анти-D реагент выявляет слабый D и частичные варианты D-антигена, включая вариант DVI. Микропробирка Ctl. должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка). Микропробирки N/A1 и N/B должны содержать буферный раствор без антител (определение группы крови AB0 перекрестной реакции с использованием стандартных эритроцитов A1, B). Карта должна иметь специальный штриховой код для автоматической идентификации её типа, номера партии, заводского номера, срока годности и быть совместима с системой автоматизированной Accross</p>																
---	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

	System для иммуногематологических исследований.													
88	Раствор для приготовления суспензии эритроцитов. Флакон содержит буферный раствор низкой ионной силы. Раствор должен быть совместим с гелевыми картами Across System.	флакон	10					15164						ТОО «Дельрус РК»
89	Стандартные эритроциты для скрининга антител - 4-х клеточная панель. Набор из четырех флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 10 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе и с консервантами. (Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов и отобраны с целью детектирования наиболее клинически значимых антител.) Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклоянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыми картами Across System.	уп	12					30111						ТОО «Дельрус РК»
90	Стандартные эритроциты для определения группы крови АВ0 перекрестным методом. Набор из двух флаконов. Каждый флакон содержит не менее 10 мл человеческих эритроцитов	уп	12					17736						ТОО «Дельрус РК»

	<p>групп А1 и В соответственно, в 0,8-% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками разного цвета со встроенным пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыми картами Across System.</p>													
91	<p>Карта для определения антигенов Dvi+(RH1), C(RH2), E(RH3), c(RH4), e(RH5), Cw(RH8) и Kell(KEL1). Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-E (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) - Микропробирка c(RH4): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-33) - Микропробирка</p>	<p>Уп (50 шт в уп)</p>	6						112 181					ТОО «Дельрус РК»

	<p>e(RH5): моноклональный анти-С (антитела IgM человека, клоны MS-16, MS-69) - Микропробирка</p> <p>Cw(RH8): моноклональный анти-Cw (антитела IgG человека, клон MS-110) не менее 50 карт (50 тестов) в упаковке упак +2...+25 °C 15 месяцев</p> <p>- Микропробирка</p> <p>KELL(KEL1): моноклональный анти-Kell (антитела IgM человека, клон MS-56) - Микропробирка Ctl.: Отрицательный контрольный образец Карта должна иметь специальный штриховой код для автоматической идентификации её типа, номера партии, заводского номера, срока годности и быть совместима с системой автоматизированной Across System для иммуногематологических исследований.</p>													
92	<p>Гелевая карта Акросс с нейтральным гелем Должна содержать не менее 8 микропробирок. В каждой микропробирке карты должны содержаться нейтральный гель в буферной среде с консервантами, смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикетке карты</p> <p>Проба на индивидуальную совместимость и</p>	Уп (50 шт в уп)	1					67078						ТОО «Дельрус РК»

	аутоконтроль ферментативным методом, скрининг и идентификация нерегулярных антител и не прямое определение группы крови по системе АВО.													
93	Стандартные эритроциты для определения специфичности (идентификации) антител. Набор из не менее одиннадцати флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом	Уп (11*5 мл)	2					129 882						ТОО «Дельрус РК»

	<p>флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стелянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыми картами Across System.</p>													
94	<p>Комплект расходных реагентов к аппарату для оптического подсчета остаточных лейкоцитов в компонентах крови ADAM-rWBC: -г-Слайд для анализа образца (подложка); -г-Раствор для окрашивания лейкоцитов; - стандартный раствор для калибровки аппарата ADAM-rWBC; Область применения: Набор расходных материалов для подсчета количества остаточных лейкоцитов в компонентах крови после лейкоредукции. Для одноразового использования. Состав набора: 1. Раствор флуоресцентного красителя для окрашивания лейкоцитов. 2. Раствор для калибровки аппарата 3. Пластиковые слайды одноразового использования Флуоресцентный краситель для окрашивания лейкоцитов.Пропидий йодид, 4% Объем исследуемого</p>	комплект	3						461 991					ТОО «Дельрус РК»

<p>проверенные контрольные данные не менее чем по восьми параметрам клинического анализа крови плюс дополнительные аналитические параметры, относящиеся к трехвершинной кривой распределения лейкоцитов, эритроцитов и тромбоцитов. Наличие аттестованных референтных параметров соответствующих низким, нормальным и высоким показателям указанным во вкладыше, который прилагается к набору. Дополнительно вкладыш должен иметь специальный штриховой код совместимый со считывателем для закрытой системы ВС-5800 для автоматического ввода референтных параметров в память прибора</p>																
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Расходные материалы для иммуногематологического анализатора AUTO VUE

102	<p>Кассеты полиспецифические, содержащие античеловеческий иммуноглобулин для скрининга антител (400 шт), рассчитаны на 800;</p>	упаковка	6							572 680			572 678				ИП «Ильина Н.В.»
-----	---	----------	---	--	--	--	--	--	--	------------	--	--	------------	--	--	--	------------------

	Анти-IgG, -C3d полиспецифичная кассета для выявления связанных с эритроцитами молекул IgG или комплемента. Состоит из 6 колонок, содержащих антитела к глобулину человека Анти-IgG, -C3d. В качестве фильтра для эритроцитов содержит стеклянные шарики.													
103	Кассеты для определения Келл (100 шт).Определение антигена К (K1) системы Келл Количество тестов на кассету:6 Состав: Анти-К: моноклональные антитела Анти-К1 человеческие (IgM, клон MS56)	упак овка	8						470 347			470 345		ИП «Ильина Н.В.»

3. Список потенциальных поставщиков, подавших ценовое предложение

По результатам рассмотрения комиссия приняла решение:

В результате участия в закупе одного потенциального поставщика, признать победителем:

- по лотам №8,95,96,97,98,99,100,101 – ИП «Тайкен» на сумму 4 694 500 тг,
- по лотам № 1,2,3,4,5,6,7,42,43- ТОО «Медицина Элемы» на сумму 5 670 680 тг,
- по лотам № 86,87,88,89,90,91,92,93,94- ТОО «Дельрус РК» на сумму 5 455 960 тг.
- по лотам № 50,51,52,53,56,57,58,59,60,61,62,63,64,65,66,67 – ТОО «OPTONIC» на сумму 17 183 211тг,
- по лотам № 78,79,80,81,82,83,84,85– ТОО НПФ «Медилэнд» на сумму 5 088 950тг,
- по лотам № 12,13,14,15,16,17,18,19,20,21,22,23,24,25,26,27,28,29,30,31,32,33,34,35,36,37,38,39,40,41 – ТОО «AUM+» на сумму 23 458 197тг,

По результатам сопоставления ценовых предложений определить победителя на приобретение ИМН:

- по лоту №10 **ИП «Тайкен»** на общую сумму **207 000** тенге,

- по лотам № 44,45,46,47,48,49,102,103 **ИП «Ильина Н.В.»**, на общую сумму **11 576 143** тенге,

- по лоту №11 **ТОО «Vita Pharma»** на общую сумму **1 580 000** тенге (согласно Постановлению Правительства РК от 04 июня 2021года № 375 Главы 5).

4. Победителем представить заказчику или/и организатору закупа в течение десяти календарных дней со дня признания победителем документы подтверждающие соответствие квалификационным требованиям Правил.

5. При соответствии квалификационным требованиям заключить договора с Победителями.

6. По лотам № 9,54,55,68,69,70,71,72,73,74,75,76,77 не состоялся, по причине отсутствия ценовых предложений.

Председатель комиссии:	Неталина Г.Ж.
Главная медсестра:	Торежанова З.А.
Главный бухгалтер:	Уайсбаева Н.К.
Специалист НЛА лаборатории	Кожаберлина К.А.
Экономист	Улыкпанова А.Г.
Секретарь комиссии:	Сарбаева А.Т.