

Протокол итогов

Итогов тендера по закупу «Медицинской техники и медицинских изделий» на 2024 г. КГП на ПХВ "Алматинский областной Центр по профилактике и борьбе со СПИД".

г.Алматы

«15» марта 2024 года

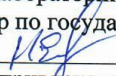
Наименование заказчика: КГП на ПХВ "Алматинский областной Центр по профилактике и борьбе со СПИД"

Адрес заказчика: г. Казанская 33

Дата начала приема заявок: 15.02.2024 г.

Дата окончания приема заявок: до 11:00 часов 06.03.2024 г.

Комиссия в составе:

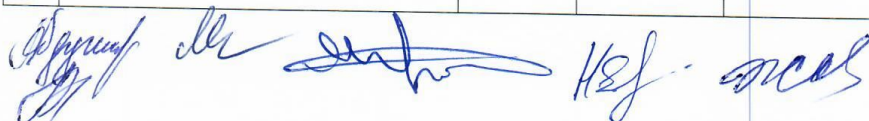
1. Масалимов А.Б. председатель комиссии / 
 2. Жаканова Г.А. Заместитель директора по контролю качества медицинских услуг, заместитель председателя / 
 3. Абдукаримов Л., Заведующий отдела по профилактической работе, член комиссии / 
 4. Асылбеков К.К., Комплеанс офицер – член комиссии / 
 5. Мукашева М.К., Врач лаборатории - член комиссии / 
 6. Ерденев Н.А., менеджер по государственным закупкам – секретарь комиссии / 
- (Экспертная комиссия не привлекалась).

Провела оценку и сопоставление тендерных заявок по следующему объему закупаемых товаров и суммы, выделенной для их закупа по каждому наименованию.

1. Наименование, краткая характеристика:

№ лот а	Наименование закупаемых товаров	Ед.изм	Количество, объем	Цена за единицу в тенге	Общая сумма в тенге
1	Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), ВИЧ-1 группы О и антигена р24 ВИЧ-1, (экспертная), 480 тестов	набор	10	160000	1 600 000
2	ВИЧ-1,2 АГ/АТ Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ-1	набор	20	79300	1 586 000
3	ДС ИФА ВИЧ АГ/АТ. Тест – система иммуноферментная для одновременного	набор	300	123900	37 170 000

	выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ -1 и ВИЧ – 2), ВИЧ - 1 группы О и антигена р24 ВИЧ1				
4	Шприцы 2,0 мл	штук	100 000	15,63	1 563 000
5	Шприцы 5,0 мл	штук	160 000	15,75	2 520 000
6	Шприцы 10 мл	штук	82 245	20,71	1 703 293,95
7	Презервативы	шт	288 000	40	11 520 000
8	Лубриканты	шт	150 000	87	130 050 000
9	вакумные пробирки 5 мл	шт	3500	300	1 050 000
10	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В, 96 тестов	набор	30	28300	849000
11	Тест-система для подтверждения наличия поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В, 96 тестов	набор	8	49000	392000
12	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HCV) вируса гепатита С, 96 тестов	набор	25	28300	707500
13	Тест-система ИФА для выявления антител к ВИЧ-1 и ВИЧ-2 в сухой капле крови (СКК), одноэтапный вариант, 192 определений ДЭН	набор	3	51900	155700
14	Тест –система ИФА для выявления иммуноглобулинов G и M к вирусу гепатита С в сухой капле крови (СКК), двухэтапный вариант, 192 определений ДЭН	набор	3	39800	119400
15	Тест –система ИФА для выявления иммуноглобулинов G и M к структурным(соре) и неструктурным (NS) белкам вируса гепатита С в сухой капле крови человека, двухэтапный вариант, 96 определений ДЭН	набор	3	40500	121500
16	Набор реагентов для обнаружения РНК вируса гепатита С в плазме крови(качественный метод), 112 тестов	набор	8	110000	880000
17	Комплект реагентов для выделения РНК, вариант 100	набор	12	145000	1740000
18	Набор реагентов для обнаружения ДНК Trichomonas vaginalis(трихомонас вагиналис) в плазме крови(качественный метод), 110 тестов	набор	5	50000	250000



19	Набор реагентов для обнаружения ДНК chlamidia spp. В плазме крови (качественный метод), 110тестов	набор	5	13802	69010
20	Набор реагентов для обнаружения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов в плазме крови (качественный метод), 110тестов	набор	5	13802	69010
21	Набор реагентов для обнаружения ДНК гонорея (качественный метод), 110тестов	набор	5	95000	475000
22	Набор реагентов для обнаружения ДНК Mycoplasma (качественный метод), 110 тестов	набор	5	13802	69010
23	Выделения ДНК из клинического материала «ДНК-сорб-АМ» 100	набор	5	13802	69010
Итого:					77 728 4333,95 (Семьдесят семь миллионов семьсот двадцать восемь тысяч четыреста тридцать три) тенге 95 тиын

Техническая спецификация закупаемых товаров

№ лота	Наименование	Характеристика	ед.из	кол-во	цена	сумма, тенге
1	Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), ВИЧ-1 группы О и антигена р24 ВИЧ-1, (экспертная), 480 тестов	Тест-система диагностическая для выявления антител к ВИЧ 1 и ВИЧ 2 и антигена ВИЧ 1 (p24) в сыворотке или плазме крови человека в микропланшетном формате (5 микропланшет на 96 тестов, стрипованный по 8 лунок). Минимальная определяемая концентрация p-24 антигена не хуже 4,2 пг/мл. Специфичность на донорском контингенте не ниже 99,95%. Коэффициент вариации (межсерийная воспроизводимость) не более 8,5%. Объем исследуемого образца, не более 80 мкл. Суммарное время инкубации не более 2ч. Конъюгат №1 должен быть готов к применению. Цветовая кодировка реагентов. Визуальная и спектрофотометрическая верификация всех этапов проведения анализа на всем спектре pH образца. Состав набора: микропланшеты стрипованные - 5х96 штук; концентрированный промывочный раствор - 1х237 мл; отрицательный контроль - 1х2,5 мл; положительный контроль на антитела -	набор	10	160000	1 600 000

		1x1 мл; положительный контроль на антигены - 1x1 мл; конъюгат №1 - 2x10 мл; конъюгат №2 - 2x30 мл; раствор для разведения конъюгата №2 - 2x30 мл; субстратный буферный раствор 2x60 мл; хромоген - 2x5мл; стоп-реагент - 3x28 мл. Срок годности готовых реагентов: готовый конъюгат №2 не менее 4-х недель при температуре 2-8°C; приготовленный раствор субстрата не менее 6 часов при температуре 18 – 30° С. Срок годности реагентов на момент поставки: не менее 9 мес. Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках. Наличие регистрации в Республике Казахстан.				
2	ВИЧ-1,2 АГ/АТ Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ-1	Метод выявления основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением рекомбинантных антигенов ВИЧ-1 и ВИЧ-2 и моноклональных антител к антигену р24 ВИЧ-1. При наличии в исследуемых образцах антител к ВИЧ-1 или ВИЧ-2 они связываются с рекомбинантными белками, иммобилизованными на поверхности лунок планшета (первая инкубация), к образовавшемуся комплексу во время второй инкубации присоединяется конъюгат рекомбинантных белков ВИЧ с пероксидазой хрена. При наличии в исследуемом образце антигена р24 ВИЧ-1, он в ходе первой инкубации связывается с моноклональными антителами к р24, иммобилизованными на поверхности лунок планшета, и одновременно с биотинилированными поликлональными антителами к р24, присутствующими в растворе. В ходе второй инкубации к образовавшемуся комплексу присоединяется конъюгат стрептавидина с пероксидазой. Во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся комплексы антиген-антитело. Интенсивность окраски прямо пропорциональна концентрации антител к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ-1 в анализируемых образцах. После измерения оптической плотности (ОП) раствора в лунках на основании рассчитанного значения ОП крит анализируемые образцы оцениваются как положительные или отрицательные. Состав: Набор содержит все необходимые для проведения анализа реагенты, кроме дистиллированной воды: • планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) или цельный 96-луночный с иммобилизованными на внутренней поверхности лунок рекомбинантными антигенами gr41 ВИЧ-1, gr32 ВИЧ-2 и моноклональными антителами к антигену р24 ВИЧ-1 – 2 шт.;	набор	20	79300	1 586 000

Приложение №1

		• положительный контрольный образец № 1 (K1+), содержащий антитела к ВИЧ-1 – 1 фл., 1 мл; • положительный контрольный образец № 2 (K2+), содержащий рекомбинантный белок р24 ВИЧ-1 – 1 фл., 1 мл; • отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 2 мл; • конъюгат № 1 – 1 фл.; • конъюгат № 2 – 1 фл. или 2 фл.; • 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 4 фл. по 28 мл; • раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 4 мл; • раствор для разведения конъюгата № 1 (РК № 1) – 2 фл. по 9 мл; • раствор для разведения конъюгата № 2 (РК № 2) – 2 фл. по 13 мл; • субстратный буферный раствор (СБР) – 2 фл. по 13 мл; • тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; • стоп-реагент – 1 фл., 21 мл. Набор дополнительно комплектуется: • плёнками для заклеивания планшета – 4 шт. • ванночками для реагентов – 4 шт.; • наконечниками для пипетки на 5-200 мкл – 32 шт.; Набор рассчитан на проведение 192 анализов, включая контроли (по 4 лунки в каждой постановке), возможны до 12 независимых постановок анализа в ручном режиме или 2 постановки по 96 анализов с использованием автоматических ИФА-анализаторов открытого типа. Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2–8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок хранения — 12 месяцев со дня выпуска..				
3	ДС ИФА ВИЧ АГ/АТ. Тест – система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ -1 и ВИЧ – 2), ВИЧ - 1 группы О и антигена р24 ВИЧ1	1. Формат теста – не менее 480 определений (96х5, планшет полистироловый разборный до стрипов и до лунок) 2. Одностадийный формат теста (одновременная инкубация образцов с растворами конъюгатов без стадии промывки). 3. Один цикл промывок планшета в ходе постановки анализа 4. Общее количество промывок планшета не более 4 5. Инкубация с ТМБ-субстратным раствором при комнатной температуре 6. Объем внесения стоп-реагента в лунку рабочего планшета не менее 150 мкл 7. Коэффициент для расчета ОП критического 0,25 8. Количество анализируемого	набор	300	123900	37 170 000

В.И.И. В.И.И. В.И.И. В.И.И. В.И.И.

		образца: не более 70мкл 9. Возможность ручной и автоматической постановки на анализаторах открытого типа 10. Чувствительность 100% 11. Специфичность на случайной выборке доноров (не менее 5000 доноров) - выше 99,9% 12. Чувствительность набора при определении антигена (p24) ВИЧ-1 – 10пг/мл 13. Возможность проведения 480 (пять разборных планшетов) определений, включая контрольные, предназначен для ручной постановки с возможностью дробного (по одному стрипу и по одной лунки) использования набора или для одновременной постановки 480 (96x5) определений на автоматических анализаторах для иммуноферментного анализа открытого типа. 14. Длительность анализа не более 85 мин. 15. Учет результатов при 450/620-680 нм. Допустим учет результатов при одной длине волны – 450 нм. 16. Внутрисерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 8% 17. Межсерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 10% 18. Стабильность приготовленного рабочего промывочного раствора не менее 28 дней при хранении при температуре от +2С до +8С, при температуре от +18С до +25С не менее 14 суток. 19. Стабильность приготовленного рабочего раствора конъюгата-1 после вскрытия при хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 30 суток, при температуре от +18С до +25С не менее 12 часов. 20. Стабильность приготовленного рабочего раствора конъюгата-2 после вскрытия при хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 14 суток, при температуре от +18С до +25С не менее 12 часов. 21. Стабильность приготовленного рабочего раствора субстратной смеси при температуре от +18С до +25С не менее 10 часов. 22. Срок годности тест-системы не менее 24 месяцев. 23. Транспортирование наборов должно производиться при температуре от +2С до +8С. при температуре от 9 до 25°С не менее 10 суток при температуре от 26 до 30°С не менее 5 суток 24. Дополнительные принадлежности входящие в состав набора: 1) крышки к полистироловым 96-			
--	--	--	--	--	--

Подпись *de* *Handwritten signature* *Handwritten signature*

- луночным планшетами не менее 5 штук
- 2) плёнки защитные для ИФА-планшетов не менее 10 штук
 - 3) наконечники одноразовые не менее 80 штук
 - 4) ванночки пластиковые для жидких реагентов не менее 10 штук
 - 5) пакеты полиэтиленовые с замком Zip-Lock не менее 3 штук
25. Наличие склада для хранения тест-наборов
 26. Наличие товара не менее 50 наборов и возможность тест - наборы оставлять на ответственном хранении до востребования
 27. Доставка с соблюдением «Холодовой цепи»
 28. Наличие регистрационного удостоверения РК
 29. Наличие сертификата CE
 30. Наличие утвержденной инструкции по применению

Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ. Формат теста – не менее 480 определений (96х5, планшет полистироловый разборный до стрипов и до лунок). Одностадийный формат теста (одновременная инкубация образцов с растворами конъюгатов без стадии промывки). Общее количество промывок планшета не более 4. Объем внесения стоп-реагента в лунку рабочего планшета не менее 150 мкл. Коэффициент для расчета ОП критического 0,25. Количество анализируемого образца: не более 70мкл. Возможность ручной и автоматической постановки на анализаторах открытого типа. Чувствительность 100%. Специфичность на случайной выборке доноров (не менее 5000 доноров) - выше 99,9%. Чувствительность набора при определении антигена (p24) ВИЧ-1 – 10пг/мл. Возможность проведения 480 (пять разборных планшетов) определений, включая контрольные, предназначен для ручной постановки с возможностью дробного (по одному стрипу и по одной лунки) использования набора или для одновременной постановки 480 (96х5) определений на автоматических анализаторах для иммуноферментного анализа открытого типа. Длительность анализа не более 85 мин. Учет результатов при 450/620-680 нм. Допустим учет результатов при одной длине волны – 450 нм. Внутрисерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 8%. Межсерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 10%. Стабильность приготовленного рабочего промывочного раствора не менее 28 дней

Handwritten signature

Handwritten signature

		при хранении при температуре от +2С до +8С, при температуре от +18С до +25С не менее 14 суток. Стабильность приготовленного рабочего раствора конъюгата-1 после вскрытия при хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 30 суток, при температуре от +18С до +25С не менее 12 часов. Стабильность приготовленного рабочего раствора конъюгата-2 после вскрытия при хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 14 суток, при температуре от +18С до +25С не менее 12 часов. Стабильность приготовленного рабочего раствора субстратной смеси при температуре от +18С до +25С не менее 10 часов. Срок годности тест-системы не менее 24 месяцев. Транспортирование наборов должно производиться при температуре от +2С до +8С; при температуре от 9 до 25°С не менее 10 суток; при температуре от 26 до 30°С не менее 5 суток. Дополнительные принадлежности входящие в состав набора: крышки к полистироловым 96-луночным планшетах не менее 5 штук, плёнки защитные для ИФА-планшетов не менее 10 штук, наконечники одноразовые не менее 80 штук, ванночки пластиковые для жидких реагентов не менее 10 штук, пакеты полиэтиленовые с замком Zip-Lock не менее 3 штук. Наличие регистрационного удостоверения РК. Наличие утвержденной инструкции по применению.				
4	Шприцы 2,0 мл	Шприц 2 мл с игл 23Gx1 инъекц. 3-х-комп. стерильный	штук	100 000	15,63	1 563 000
5	Шприцы 5,0 мл	Шприц 5 мл с игл 22Gx1 1/2 инъекц. 3-х-комп. стерильный	штук	160 000	15,75	2 520 000
6	Шприцы 10 мл	Шприц 10 мл с игл 21Gx1 1/2 инъекц. 3-х-комп. стерильный	штук	82 245	20,71	1 703 293,95
7	Презервативы	Презерватив изготовлен из натурального латексного (гевеи) с высоким содержанием аммония, с гладкой поверхностью, со смазкой на водной основе. • Плоская ширина кольца – не более – 53 +/- 2 мм; • Длина презерватива – не менее 180 +/- 2 мм; • Толщина слоя – не менее 0,065 +/- 0,015 мм; • Цвет - прозрачный (бесцветный); • Смазка - обильная, покрыта смазкой на водной основе до середины тела, не дополненная тальком; • Фактура – гладкая по всей поверхности; • Смазка по длине – равномерная, на водной основе; • Фактура - Гладкий (без текстуры) • Запах смазки - натуральный, без ароматизаторов и других посторонних запахов. • Венчик (кольцо) - средней густоты;	шт	288 000	40	11 520 000

		• Накопитель в виде семяприёмника – более выраженный; • Упаковка - плотная квадратная фольга; • Линии разрыва или зубчики (при упаковке в ленте) - ярко выраженные, легко применяется в эксплуатации; • Срок годности - не менее 3 лет • «Бесплатно» на индивидуальной упаковке на русском и казахском языках – в наличие; • Надпись должна быть нанесена на фольге заводом производителем с помощью промышленного оборудования; • Использование самоклеящихся материалов и наклеек при нанесении надписи не допускается; • Наличие регистрационного удостоверения • Наличие утвержденной инструкции по применению • Наличие сертификата ISO				
8	Лубриканты	Интимная гель-смазка на силиконовой основе, для использования совместно с презервативом, для уменьшения передачи риска ВИЧ-инфекции и инфекций передающихся половым путем. Основа силиконовая. Оказывает увлажняющее действие, вязкоупругие свойства геля улучшают скольжение и уменьшают трение. Должна быть совместима с изделиями из латекса. Смазка (гель-лубрикант) должна быть прозрачной, иметь однородную структуру, без дополнительных включений, без липкости и жирности. Капля, выжатая на ровную поверхность должна держать форму не растекаться и не высыхать, быть скользкой на ощупь и не впитываться в кожу на протяжении 5-10 минут. Упаковано в саше 5 мл. Состав: вода, глицерин, циклопентасилоксан, диметикон, гидроксизтилцеллюлоза Akucell Af2985, консервант shagomix 713, молочная кислота. Смазка не содержит ароматические отдушки, спермициды, пролонгаторы, масла, согревающие или охлаждающие добавки. Смазка не содержит вещества, которые могут вызывать раздражение слизистых, аллергические реакции. Минимальный срок годности 3 года.	шт	150 000	87	130 050 000
9	вакуумные пробирки 5 мл	Цветовой код: фиолетовый Пробирки с ЭДТА и разделяющим гелем подходят для приготовления чистой плазмы для исследования вирусов и молекулярной диагностики. Антикоагулянт: калиевая соль ЭДТА (этилендиаминтетраацетат) Согласно общемировой практике возможно использование трех вариантов солей ЭДТА: ⇒ЕДТАК2; ЭДТА является лучшим антикоагулянтом для гематологических исследований, предотвращает свертывание крови путем	шт	3500	300	1 050 000

		блокирования ионов кальция. В вакуумных пробирках антикоагулянт находится в виде порошка К2 ЭДТА, концентрация которого достигает 1.8 мг / мл в полностью заполненных кровью пробирках. Технология мелкодисперсной равномерного нанесения ЭДТА позволяет избежать появления микросгустков. Для обеспечения правильного соотношения кровь / антикоагулянт пробирка с ЭДТА должна заполняться точно до указанного объема (до отметки Min / Max минимального и максимального уровня взятия крови от указанного на этикетке). Недостаточное количество ЭДТА в пробе приводит к ее коагуляции, а чрезмерная концентрация ведет к сморщиванию клеток крови и искажению таких клинических показателей, как гематокрит, размер клеток и тому подобное. Сразу после взятия крови в вакуумную пробирку с ЭДТА ее необходимо тщательно и осторожно перемешать, переворачивая 8-10 раз. Недостаточное перемешивание также может привести к агрегации тромбоцитов, образование микросгустков или коагуляции. Область применения: гематология, ПЦР-диагностика, определение СОЭ, группы крови и резус-фактора, подсчета форменных элементов крови, лейкоцитарной формулы, скрининг антител. Материал для исследования: цельная кровь Объем 5 мл, размер 13*100мм.				
10	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В, 96 тестов	Тест-система для выявления поверхностного антигена вируса гепатита В. Формат теста – не менее 96 определений, планшет разборный до стрипов и до лунок. Допустима как ручная постановка так и постановка на ИФА-анализаторах открытого типа с возможностью дробного использования. Набор комплектуется готовыми реагентами или концентрированными растворами. Имеется цветовая кодировка реагентов, а также маркировка посредством штрих-кодов. Дополнительно к набору прилагается: плёнки защитные для ИФА-планшетов -1 шт.; наконечники одноразовые -16 шт.; ванночки пластиковые для жидких реагентов-2 шт.; пакеты полиэтиленовые с замком Zip-Lock- 1 шт.. Имеется цветовая кодировка реагентов, а также маркировка посредством штрих-кодов. Чувствительность тест-системы 0,1 МЕ/мл (термостат); 0,05 МЕ/мл (термошейкер); 0,01 МЕ/мл (термостат (37 ±1) °С, 18 часов). Объем пробы 100 мл. Оптическая плотность в лунках с положительным контрольным образцом (К+) не менее	набор	30	28300	849000

		0,600 ед. опт. плотности; среднее значение оптической плотности растворов в лунках с отрицательным контрольным образцом (К-) не более 0,120 ед. опт. плотности. Хранение - в сухом, защищенном от света месте при температуре от 2 до 8 °С. Транспортирование - при температуре от 2 до 8 °С. Допустимо транспортирование и хранение при температуре до 25 °С 10 суток и до 5 суток при температуре от 26 до 30°С. Стабильность иммуносорбента после вскрытия в Zip Lock пакете в закрытом виде в течении срока годности набора. Срок годности тест-системы 24 месяцев. Наличие регистрационного удостоверения РК.				
11	Тест-система для подтверждения наличия поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В, 96 тестов	Тест-система для выявления поверхностного антигена вируса гепатита В. Формат теста – не менее 48 определений, планшет разборный до стрипов и до лунок. Допустима как ручная постановка так и постановка на ИФА-анализаторах открытого типа с возможностью дробного использования. Набор комплектуется готовыми реагентами или концентрированными растворами. Имеется цветовая кодировка реагентов, а также маркировка посредством штрих-кодов. Дополнительно к набору прилагается: плёнки защитные для ИФА-планшетов -1 шт.; наконечники одноразовые -16 шт.; ванночки пластиковые для жидких реагентов-2 шт.; пакеты полиэтиленовые с замком Zip-Lock- 1 шт. Имеется цветовая кодировка реагентов, а также маркировка посредством штрих-кодов. Чувствительность тест-системы 0,1 МЕ/мл (термостат); 0,05 МЕ/мл (термошейкер); 0,01 МЕ/мл (термостат (37 ±1) °С, 18 часов). Объем пробы 100 мл. Оптическая плотность в лунках с положительным контрольным образцом (К+) не менее 0,600 ед. опт. плотности; среднее значение оптической плотности растворов в лунках с отрицательным контрольным образцом (К-) не более 0,120 ед. опт. плотности. Хранение - в сухом, защищенном от света месте при температуре от 2 до 8 °С. Транспортирование - при температуре от 2 до 8 °С. Допустимо транспортирование и хранение при температуре до 25 °С 10 суток и до 5 суток при температуре от 26 до 30°С. Стабильность иммуносорбента после вскрытия в Zip Lock пакете в закрытом виде в течении срока годности набора. Срок годности тест-системы 24 месяцев. Наличие регистрационного удостоверения РК.	набор	8	49000	392000
12	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HCV) вируса гепатита С, 96	Предназначена для выявления антител классов IgG и IgM к вирусу гепатита С (HCV) в образцах сыворотки (плазмы) крови человека и препаратах, приготовленных из крови человека;	набор	25	28300	707500

	тестов	допустима как ручная постановка так и постановка на ИФА-анализаторах открытого типа с возможностью дробного использования. Формат теста – не менее 96 определений, планшет разборный до стрипов и до лунок Объем пробы на анализ- 70 мкл. Предназначен как для ручной постановки, так и для постановки на ИФА-анализаторах открытого типа с возможностью дробного использования. Набор комплектуется готовыми реагентами и концентрированными растворами. Имеется маркировка посредством штрих-кодов, а также цветовая кодировка для ряда реагентов. Цветовая кодировка реагентов – условное обозначение цвета/окраски жидких реагентов. Конъюгат – светло-жёлтый, К- – зелёный, К+ – красный. К набору прилагаются: 1 крышка к полистироловому 96-луночному планшету, 2 плёнки защитные для ИФА-планшетов, наконечники одноразовые 16 шт, 2 ванночки пластиковые для жидких реагентов, 1 пакет полиэтиленовый с замком Zip-Lock. Среднее значение оптической плотности в лунках с положительным контрольным образцом (К+) не менее 1,5 ед. опт. плотности; среднее значение оптической плотности растворов в лунках с отрицательным контрольным образцом (К-) не более 0,2 ед. опт. плотности Постановка анализа без предварительной промывки планшета (иммуносорбента) Наличие спектрофотометрической верификации этапов проведения анализа Срок годности тест-системы 24 месяцев. Наличие регистрационного удостоверения РК				
13	Тест-система ИФА для выявления антител к ВИЧ-1 и ВИЧ-2 в сухой капле крови (СКК), одноэтапный вариант, 192 определений ДЭН	Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. Рекомбинантные антигены вируса иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), иммобилизованы в лунках полистироловых планшетов. При инкубации в лунках исследуемых образцов сывороток происходит специфическое связывание антител с рекомбинантными антигенами ВИЧ-1 и ВИЧ-2. Несвязавшийся материал отмывают, добавляют в лунки конъюгат, состоящий из рекомбинантных антигенов ВИЧ-1 и ВИЧ-2, конъюгированных с пероксидазой хрена, после инкубации которого лунки промывают и вносят раствор ТМБ. В результате ферментативной реакции образуется окрашенный продукт, интенсивность окраски которого пропорциональна концентрации в лунках суммарных антител к ВИЧ-1 и ВИЧ-2. Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента. Результаты ИФА регистрируют с	набор	3	51900	155700

Подпись

Подпись

		помощью спектрофотометра, измеряя оптическую плотность (ОП) в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–650 нм. Допустима регистрация результатов только с фильтром 450 нм. После измерения оптической плотности раствора в лунках на основании рассчитанного значения ОП_{крит} анализируемые образцы оцениваются как положительные или отрицательные. Состав: Набор содержит все необходимые для проведения анализа реагенты, кроме дистиллированной воды: - планшет с иммобилизованными рекомбинантными антигенами ВИЧ-1 и ВИЧ-2, готовый для использования – 2 шт.; - положительный контрольный образец, содержащий антитела к ВИЧ-1, инактивированный (K⁺), готовый для использования – 1 фл., 1,0 мл; - отрицательный контрольный образец, инактивированный (K⁻), готовый для использования – 1 фл., 2,0 мл; - конъюгат – рекомбинантные белки ВИЧ-1, ВИЧ-2, меченные пероксидазой хрена – 1 фл. или 2 фл.; - раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3,0 мл; - раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 9,0 мл; - раствор для разведения конъюгата (РК) – 2 фл., по 13,0 мл; - 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 4 фл., по 28,0 мл; - субстратный буферный раствор (СБР) – 2 фл., по 13,0 мл; - тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; - стоп-реагент – 1 фл., 21,0 мл. <u>Набор дополнительно комплектуется:</u> - ванночками для реагентов – 2 шт.; - наконечниками для пипетки на 5-200 мкл – 16 шт.; - плёнками для заклеивания планшета – 4 шт. Набор рассчитан на проведение 192 анализов, включая контроли (по 3 лунки в каждой постановке) в ручном режиме или с использованием автоматических ИФА-анализаторов открытого типа. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя – при температуре (2–8)°С. Срок хранения набора – 18 месяцев со дня выпуска.				
14	Тест –система ИФА для выявления иммуноглобулинов G и M к вирусу гепатита С в сухой капле крови (СКК), двухэтапный	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,	набор	3	39800	119400

	вариант, 192 определений ДЭН	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». 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. Интенсивность жёлтого окрашивания пропорциональна количеству содержащихся в исследуемом образце антител к ВГС. В состав набора входят: • планшет цельный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами вируса гепатита С, готовый для использования – 2 шт.; • положительный контрольный образец (K⁺) на основе инаktivированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; • отрицательный контрольный образец (K⁻) на основе инаktivированной сыворотки крови человека, не содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; • конъюгат (смесь антител к IgG и IgM человека, меченных пероксидазой хрена), концентрат – 2 фл. по 1,5 мл; • раствор для разведения конъюгата (РК) – 2 фл. по 13 мл; • раствор для разведения сывороток (РС) – 2 фл. по 10 мл; • 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×5) – 2 фл. по 28 мл; • тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; • субстратный буферный раствор (СБР) – 2 фл. по 13 мл; • стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 21 мл. <u>Набор дополнительно комплектуется:</u> • плёнками для заклеивания планшета – 4 шт.; • ванночками для реагента – 2 шт.; • наконечниками для пипеток – 16 шт. Набор рассчитан на проведение 192 (2х96) анализов, включая контроли (по 4 лунки на каждом планшете). Набор предназначен для ручной постановки анализа. Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах открытого типа. Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2–8) °С.				
--	---	---	--	--	--	--

Подпись *И.И. И.* *И.И. И.* *И.И. И.*

		Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 сут. Срок годности набора реагентов – 24 месяца со дня выпуска.				
15	Тест –система ИФА для выявления иммуноглобулинов G и M к структурным(соре) и неструктурным (NS) белкам вируса гепатита С в сухой капле крови человека, двухэтапный вариант, 96 определений ДЭН	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». 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. Интенсивность жёлтого окрашивания пропорциональна количеству содержащихся в исследуемом образце антител к ВГС. В состав набора входят: - планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами вируса гепатита С, готовый для использования – 1 шт.; - положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1,0 мл; - отрицательный контрольный образец (К-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1,0 мл; - конъюгат (смесь антител к IgG и IgM человека, меченных пероксидазой хрена), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; - раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13,0 мл; - раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 10,0 мл; - тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; - субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13,0 мл; - 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28,0 мл; - стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12,0 мл. Набор дополнительно комплектуется: - плёнками для заклеивания планшета – 3 шт., - ванночками для реагента – 2 шт., - наконечниками для пипеток на 5-200 мкл– 16 шт. Набор реагентов рассчитан на проведение 48	набор	3	40500	121500

Ведущий

ММ

Директор

ИЗС

ММ

		анализов, включая контроли. Предусмотрено использование набора частями, в зависимости от количества проб (от 1 анализируемого образца до 45). Возможно использование набора в автоматических ИФА анализаторах открытого типа. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно производиться при температуре (2-8)°С. Замораживание компонентов набора не допускается. Срок хранения набора – 24 месяцев со дня выпуска.				
16	Набор реагентов для обнаружения РНК вируса гепатита С в плазме крови(качественный метод), 112 тестов	Для проведения реакции обратной транскрипции РНК и ПЦР-амплификации кДНК HCV с детекцией продуктов ПЦР в режиме «реального времени» ПЦР-смесь-1 не должна быть раскапана по пробиркам Наличие РНК-элюента Наличие ТМ-Реввертазы Наличие ПКО, ВКО, ОКО Наличие ПЦР-смеси-2, TaqF-полимеразы для организации горячего старта Количество тестов не менее 110 Остаточный срок годности не менее 9 месяцев	набор	8	110000	880000
17	Комплект реагентов для выделения РНК, вариант 100	Возможность выделения РНК/ДНК методом высаживания из клинического материала для последующего анализа методом обратной транскрипции и полимеразной цепной реакции. Возможность выделения РНК/ДНК из плазмы периферической крови, ликвора, амниотической жидкости, мазков из носа и зева, слюны. Наличие лизирующего раствора Наличие раствора для преципитации Наличие не менее двух растворов для отмывки Наличие РНК-буфера Рассчитан на количество проб не менее 100. Остаточный срок годности не менее 6 месяцев	набор	12	145000	1740000
18	Набор реагентов для обнаружения ДНК Trichomonas vaginalis(трихомонас вагиналис) в плазме крови(качественный метод), 110 тестов	Для ПЦР-амплификации ДНК Trichomonas vaginalis с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени» ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта» Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК Trichomonas vaginalis, ДНК-буфера Количество тестов не менее 110 Остаточный срок годности не менее 60% Наличие регистрации в РК или разрешения на ввоз. Поставка частями или одной партией по усмотрению Заказчика. Срок поставки в течение 15 календарных дней со дня подачи заявки	набор	5	50000	250000
19	Набор реагентов для обнаружения ДНК chlamidia spp. В плазме крови	Для ПЦР-амплификации ДНК Chlamydia trachomatis с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени»	набор	5	13802	69010

	(качественный метод), 110тестов	Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта» Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) ДНК Chlamydia trachomatis, ДНК-буфера Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы Количество тестов не менее 110 Остаточный срок годности не менее 60% Наличие регистрации в РК или разрешения на ввоз. Поставка частями или одной партией по усмотрению Заказчика. Срок поставки в течение 15 календарных дней со дня подачи заявки.				
20	Набор реагентов для обнаружения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов в плазме крови (качественный метод), 110тестов	Для амплификации ДНК вируса простого герпеса I и II типов (HSV I,II) Возможность гибридационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального времени» Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления ПЦР-смесь-1 должна быть расфасована под воск в пробирки 0,2 мл (обеспечение «горячего старта») Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) Наличие ДНК-буфера Количество тестов не менее 110 Остаточный срок годности не менее 60% Наличие регистрации в РК или разрешения на ввоз. Поставка частями или одной партией по усмотрению Заказчика. Срок поставки в течение 15 календарных дней со дня подачи заявки.	набор	5	13802	69010
21	Набор реагентов для обнаружения ДНК гонорея (качественный метод), 110тестов	Для ПЦР-амплификации ДНК Neisseria gonorrhoeae с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени» Возможность осуществления анализа с одной парой праймеров ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта» Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК Neisseria gonorrhoeae, ДНК-буфера Количество тестов не менее 110 Остаточный срок годности не менее 60% Наличие регистрации в РК или разрешения на ввоз. Поставка частями или одной партией по усмотрению Заказчика. Срок поставки в течение 15 календарных дней со дня подачи	набор	5	95000	475000

22	Набор реагентов для обнаружения ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> (качественный метод), 110 тестов	заявки. Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени» ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта» Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> , ДНК-буфера Количество тестов не менее 110 Остаточный срок годности не менее 60% Наличие регистрации в РК или разрешения на ввоз. Поставка частями или одной партией по усмотрению Заказчика. Срок поставки в течение 15 календарных дней со дня подачи заявки	набор	5	13802	69010
23	Выделения ДНК из клинического материала «ДНК-сорб-АМ» 100	Набор реактивов и других связанных с ними материалов, предназначенный для выделения и/или изоляции нуклеиновых кислот из клинического образца и/или биологических культур при подготовке к анализу, основанному на определении нуклеиновых кислот. Некоторые типы могут включать контроли для последующего анализа нуклеиновых кислот. Количество выполняемых тестов не менее 96 Штук Метод выделения С использованием сорбента/суспензии магнитных частиц Выделение ДНК из клинического материала: мазки, соскобы слизистых оболочек, а также эрозивно-язвенные элементы слизистых и кожи человека Использование внутреннего контрольного образца на этапе выделения нуклеиновых кислот Остаточный срок годности не менее 60% Наличие регистрации в РК или разрешения на ввоз. Поставка частями или одной партией по усмотрению Заказчика. Срок поставки в течение 15 календарных дней со дня подачи заявки.	набор	5	13802	69010
Итого:						77 728 4333,95 (Семьдесят семь миллионов семьсот двадцать восемь тысяч четыре ста три) тенге 95 тиын

Handwritten signature

Handwritten signature

2.Тендерную заявку на участие в тендере предоставили следующие поставщики:

№	Наименование потенциальных поставщиков	БИН (ИИН)/ИНН/УНП	Дата и время представления заявки (по хронологии)
1	ТОО «ЭкоФарм Интернейшнл»	110240003747	27.02.2024 г. 10 час. 46 мин.
2	ТОО «Табыс LLP»	191040006850	01.03.2024г. 09 час. 30 мин
3	ТОО «Mega Pharma»	130340006907	01.03.2024г. 11 час. 46 мин
4	ТОО «ОМБ - Казахстан»	140240019203	01.03.2024г. 11 час. 47 мин
5	ТОО «Halyk Medical Company»	170340032567	01.03.2024г. 15 час. 26 мин
6	ТОО «ТриМедика»	140340011907	01.03.2024г 15 час. 27 мин
7	ТОО «ВИТЕНА»	080340019868	05.03.2024г 10 час. 44 мин
8	ТОО «ШерКомСервис»	120740005337	05.03.2024г 14 час. 08 мин
9	ТОО «Pharmagroup»	150240018792	05.03.2024г 17 час. 00 мин
10	ТОО «МФК «Биола»	990940001391	06.03.2024г 8 час. 11 мин
11	ТОО «DOLCE»	980340001516	06.03.2024г 8 час. 12 мин
12	ИП «Invitro»	900922350027	06.03.2024г 8 час. 12 мин
13	ТОО «ДИАМЕД»	971240000446	06.03.2024г 8 час. 49 мин

3. Наличие документов, предоставленные на участие в тендере потенциальными поставщиками по квалификационным требованиям отражены в протоколе вскрытия и оглашены при вскрытии конвертов, также при всех присутствующих участников тендера и тендерной комиссии, о чем имеются соответствующие записи в «Журнале регистрации представителей потенциальных поставщиков, присутствующих при вскрытии тендерных заявок».

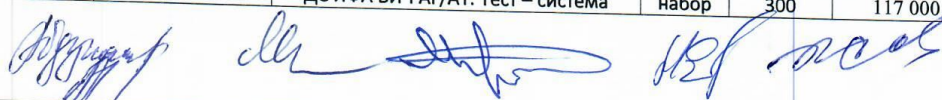
№ п/п	Наименование потенциального поставщика	Документы подтверждающие правоспособность (для юр.лиц) гражданская Дееспособность (для физ.лиц)	Таблица цен потенциального поставщика	Документ подтверждающий платежеспособность, об отсутствии налоговой задолженности, отсутствии задолженности по ОПВ, ОППВ, СО, ОСМС	Информация перечня недобросовестных потенциальных поставщиков	Документ подтверждающий разрешение на осуществление предпринимательской деятельности физ. и юр.лица
1	ТОО «ЭкоФарм Интернейшнл»	В наличии	В наличии	справка от 22.02.2024	Не состоит	В наличии

2	ТОО «Табыс LLP»	В наличии	В наличии	справка от 24.02.2024	Не состоит	В наличии
3	ТОО «Mega Pharma»	В наличии	В наличии	справка от 26.02.2024	Не состоит	В наличии
4	ТОО «ОМБ - Казахстан»	В наличии	В наличии	справка от 26.02.2024	Не состоит	В наличии
5	ТОО «Halyk Medical Company»	В наличии	В наличии	справка от 16.02.2024	Не состоит	В наличии
6	ТОО «ТриМедика»	В наличии	В наличии	справка от 29.02.2024	Не состоит	В наличии
7	ТОО «ВИТЕНА»	В наличии	В наличии	справка от 19.02.2024	Не состоит	В наличии
8	ТОО «ШерКомСервис»	В наличии	В наличии	справка от 28.02.2024	Не состоит	В наличии
9	ТОО «Pharmagroup»	В наличии	В наличии	справка от 04.03.2024	Не состоит	В наличии
10	ТОО «МФК «Биола»	В наличии	В наличии	справка от 22.02.2024	Не состоит	В наличии
11	ТОО «DOLCE»	В наличии	В наличии	справка от 04.03.2024	Не состоит	В наличии
12	ИП «Invitro»	В наличии	В наличии	справка от 01.03.2024г	Не состоит	В наличии
13	ТОО «ДИАМЕД»	В наличии	В наличии	справка от 05.03.2024г	Не состоит	В наличии

4. Поставщики предоставили тендерную заявку с ценовыми предложениями:

№ п/п лотов	Наименование поставщика	Наименование закупаемых товаров	Единица измерения	Кол-во, объем	Цена за единицу	Общая сумма
9 лот	ТОО «ЭкоФарм Интернейшнл»	вакумные пробирки 5 мл	шт	3500	300	1 050 000
7 лот	ТОО «Табыс LLP»	Презервативы	шт	288 000	38	10 944 000
8 лот	ТОО «Табыс LLP»	Лубриканты	шт	150 000	72	10 800 000

4 лот	ТОО «Mega Pharma»	Шприцы 2,0 мл	шт	100 000	17,27	1 127 000
5 лот	ТОО «Mega Pharma»	Шприцы 5,0 мл	шт	160 000	11,66	1 865 600
6 лот	ТОО «Mega Pharma»	Шприцы 10 мл	шт	82 245	17,3	1 422 838,50
7 лот	ТОО «Mega Pharma»	Презервативы	шт	288 000	16,5	4 752 000
8 лот	ТОО «Mega Pharma»	Лубриканты	шт	150 000	45	6 750 000
9 лот	ТОО «ОМБ - Казахстан»	вакумные пробирки 5 мл	шт	3500	220	770 000
3 лот	ТОО «Halyk Medical Company»	ДС ИФА ВИЧ АГ/АТ. Тест – система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ -1 и ВИЧ – 2), ВИЧ - 1 группы О и антигена р24 ВИЧ1	набор	300	120 000	36 000 000
7 лот	ТОО «Halyk Medical Company»	Презервативы	шт	288 000	38	10 944 000
8 лот	ТОО «Halyk Medical Company»	Лубриканты	шт	150 000	84	12 600 000
10 лот	ТОО «Halyk Medical Company»	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В, 96 тестов	набор	30	25 000	750 000
11 лот	ТОО «Halyk Medical Company»	Тест-система для подтверждения наличия поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В, 96 тестов	набор	8	40 000	320 000
12 лот	ТОО «Halyk Medical Company»	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HCV) вируса гепатита С, 96 тестов	набор	25	25 000	625 000
3 лот	ТОО «ТриМедика»	ДС ИФА ВИЧ АГ/АТ. Тест – система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ -1 и ВИЧ – 2), ВИЧ - 1 группы О и антигена р24 ВИЧ1	набор	300	123 000	36 900 000
7 лот	ТОО «ТриМедика»	Презервативы	шт	288 000	40	11 520 000
8 лот	ТОО «ТриМедика»	Лубриканты	шт	150 000	87	13 050 000
10 лот	ТОО «ТриМедика»	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В, 96 тестов	набор	30	28 300	849 000
11 лот	ТОО «ТриМедика»	Тест-система для подтверждения наличия поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В, 96 тестов	набор	8	45 000	360 000
12 лот	ТОО «ТриМедика»	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HCV) вируса гепатита С, 96 тестов	набор	25	27 000	675 000
1 лот	ТОО «ВИТЕНА»	Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), ВИЧ-1 группы О и антигена р24 ВИЧ-1, (экспертная), 480 тестов	набор	10	150 000	1 500 000
3 лот	ТОО «ВИТЕНА»	ДС ИФА ВИЧ АГ/АТ. Тест – система	набор	300	117 000	35 100 000



		иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ -1 и ВИЧ - 2), ВИЧ - 1 группы О и антигена р24 ВИЧ1				
16 лот	ТОО «ВИТЕНА»	Набор реагентов для обнаружения РНК вируса гепатита С в плазме крови(качественный метод), 112 тестов	набор	8	106 000	848 000
17 лот	ТОО «ВИТЕНА»	Комплект реагентов для выделения РНК, вариант 100	набор	12	46 800	561 600
21 лот	ТОО «ВИТЕНА»	Набор реагентов для обнаружения ДНК гонорея (качественный метод), 110тестов	набор	5	61 000	305 000
8 лот	ТОО «ШерКомСервис»	Лубриканты	шт	150 000	57	8 550 000
4 лот	ТОО «Pharmagroup»	Шприцы 2,0 мл	штук	100 000	15,63	1 563 000
9 лот	ТОО «Pharmagroup»	вакуумные пробирки 5 мл	шт	3500	76	266 000
4 лот	ТОО «МФК «Биола»	Шприцы 2,0 мл	штук	100 000	10,85	1 085 000
5 лот	ТОО «МФК «Биола»	Шприцы 5,0 мл	штук	160 000	10,59	1 694 400
6 лот	ТОО «МФК «Биола»	Шприцы 10 мл	штук	82 245	15,95	1 311 807,75
7 лот	ТОО «МФК «Биола»	Презервативы	шт	288 000	15,95	4 593 600
4 лот	ТОО «DOLCE»	Шприцы 2,0 мл	штук	100 000	15,63	1 563 000
5 лот	ТОО «DOLCE»	Шприцы 5,0 мл	штук	160 000	15,69	2 510 400
6 лот	ТОО «DOLCE»	Шприцы 10 мл	штук	82 245	20,71	1 703 293,95
2 лот	ИП «Invitro»	ВИЧ-1,2 АГ/АТ Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ-1	набор	20	67 000	1 340 000
3 лот	ИП «Invitro»	ДС ИФА ВИЧ АГ/АТ. Тест – система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ -1 и ВИЧ - 2), ВИЧ - 1 группы О и антигена р24 ВИЧ1	набор	300	85 000	25 500 000
10 лот	ИП «Invitro»	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В, 96 тестов	набор	30	15 000	450 000
11 лот	ИП «Invitro»	Тест-система для подтверждения наличия поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В, 96 тестов	набор	8	31 000	248 000
12 лот	ИП «Invitro»	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HCV) вируса гепатита С, 96 тестов	набор	25	14 800	370 000
16 лот	ИП «Invitro»	Набор реагентов для обнаружения РНК вируса гепатита С в плазме крови(качественный метод), 112 тестов	набор	8	75 000	600 000
17 лот	ИП «Invitro»	Комплект реагентов для выделения РНК, вариант 100	набор	12	19 000	228 000
18 лот	ИП «Invitro»	Набор реагентов для обнаружения ДНК Trichomonas vaginalis(трихомонас вагиналис) в плазме крови(	набор	5	38 000	190 000

Витен *de* *12/10/2022*

21 лот	ИП «Invitro»	качественный метод), 110 тестов Набор реагентов для обнаружения ДНК гонорея (качественный метод), 110 тестов	набор	5	33 000	165 000
2 лот	ТОО «ДИАМЕД»	ВИЧ-1,2 АГ/АТ Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ-1	набор	20	45 245	904 900
3 лот	ТОО «ДИАМЕД»	ДС ИФА ВИЧ АГ/АТ. Тест – система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ -1 и ВИЧ – 2), ВИЧ - 1 группы О и антигена р24 ВИЧ1	набор	300	80 000	24 000 000
10 лот	ТОО «ДИАМЕД»	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В, 96 тестов	набор	30	13 000	390 000
11 лот	ТОО «ДИАМЕД»	Тест-система для подтверждения наличия поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В, 96 тестов	набор	8	28 354	226 832
12 лот	ТОО «ДИАМЕД»	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HCV) вируса гепатита С, 96 тестов	набор	25	13 000	325 000

5. Отклоненные заявки на участие в конкурсе (количество заявок)

№	Наименование потенциального поставщика	БИН ИИН/УНП (ИИН)/	Причина отклонения
1	ТОО «Mega Pharma»	130340006907	На основании подпункта 7 пункта 62, главы 2 Постановления Правительства РК № 110 по лоту № 7, 8
2	ТОО «ШерКомСервис»	120740005337	На основании подпункта 7 пункта 62, главы 2 Постановления Правительства РК № 110 по лоту № 8
3	ТОО «МФК «Биола»	990940001391	На основании подпункта 7 пункта 62, главы 2 Постановления Правительства РК № 110 по лоту № 7
4	ТОО «ДИАМЕД»	971240000446	На основании подпункта 7 пункта 62, главы 2 Постановления Правительства РК № 110 по лоту № 3
5	ИП «Invitro»	900922350027	На основании подпункта 7 пункта

Александр *de* *st* *18/05/2023*

			62, главы 2 Постановления Правительства РК № 110 по лоту № 3
	ТОО «ВИТЕНА»	080340019868	На основании подпункта 7 пункта 62, главы 2 Постановления Правительства РК № 110 по лоту № 3

6. Следующие заявки на участие в конкурсе были допущены (количество заявок):

№	Наименование потенциального поставщика	БИН (ИИН)/ ИИН/УНП
1	ТОО «ЭкоФарм Интернейшнл»	110240003747
2	ТОО «Табыс LLP»	191040006850
3	ТОО «Mega Pharma»	130340006907
4	ТОО «ОМБ - Казахстан»	140240019203
5	ТОО «Halyk Medical Company»	170340032567
6	ТОО «ТриМедика»	140340011907
7	ТОО «ВИТЕНА»	080340019868
8	ТОО «Pharmagroup»	150240018792
9	ТОО «ШерКомСервис»	120740005337
10	ТОО «МФК «Биола»	990940001391
11	ТОО «DOLCE»	980340001516
12	ИП «Invitro»	900922350027
13	ТОО «ДИАМЕД»	971240000446

7.Изменения и дополнения в тендерную заявку не вносились.

8.Запросы о разъяснении тендерной документации не поступали.

Решение тендерной комиссии:

Комиссия, рассмотрев представленные тендерные заявки решила:

На основании пункта 66, главы 2 Постановления Правительства РК № 110 признать тендер по лотам № 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 16, 17, 21 состоявшимся:

№ лота	Наименование закупаемых товаров	Ед.измерения	Количество	Наименование и нахождение победителя	Сумма договора
2	ВИЧ-1,2 АГ/АТ Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ-1	набор	20	ТОО «ДИАМЕД» БИН 971240000446, г. Алматы, ул. Карамысова, д. 96	904 900
3	ДС ИФА ВИЧ АГ/АТ. Тест – система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ -1 и ВИЧ – 2), ВИЧ - 1 группы О и антигена р24 ВИЧ1	набор	300	ТОО «Halyk Medical Company». БИН 170340032567, г. Алматы, Медеуский р-н, ул. Гурилева, д. 106А	36 000 000

Судья *де* *де* *де* *де*

4	Шприцы 2,0 мл	штук	100 000	ТОО «МФК «Биола» БИН 990940001391, г. Алматы, ул. Монгольская, д 44	1 085 000
5	Шприцы 5,0 мл	штук	160 000	ТОО «МФК «Биола» БИН 990940001391, г. Алматы, ул. Монгольская, д 44	1 694 400
6	Шприцы 10 мл	штук	82 245	ТОО «МФК «Биола» БИН 990940001391, г. Алматы, ул. Монгольская, д 44	1 311 807,75
7	Презервативы	шт	288 000	ТОО «Табыс LLP» БИН 191040006850, г. Астана, ул. Әбікена Бектұрова, д. 4/2-28	10 944 000
8	Лубриканты	шт	150 000	ТОО «Табыс LLP» БИН 191040006850, г. Астана, ул. Әбікена Бектұрова, д. 4/2-28	10 800 000
9	вакумные пробирки 5 мл	шт	3500	ТОО «Pharmagroup» БИН 150240018792, г. Алматы, Алатауский р-н, пр. Райымбек, д 491	266 000
10	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В, 96 тестов	набор	30	ТОО «ДИАМЕД» БИН 971240000446, г. Алматы, ул. Карамысова, д. 96 дата	390 000
11	Тест-система для подтверждения наличия поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В, 96 тестов	набор	8	ТОО «ДИАМЕД» БИН 971240000446, г. Алматы, ул. Карамысова, д. 96 дата	226 832
12	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HCV) вируса гепатита С, 96 тестов	набор	25	ТОО «ДИАМЕД» БИН 971240000446, г. Алматы, ул. Карамысова, д. 96 дата	325 000
16	Набор реагентов для обнаружения РНК вируса гепатита С в плазме крови(качественный метод), 112 тестов	набор	8	ИП «Invitro», БИН 900922350027, г. Костанай, ул. Маяковского, д. 35	600 000
17	Комплект реагентов для выделения РНК, вариант 100	набор	12	ИП «Invitro», БИН 900922350027, г. Костанай, ул. Маяковского, д. 35	228 000
21	Набор реагентов для обнаружения ДНК гонорея (качественный метод), 110тестов	набор	5	ИП «Invitro», БИН 900922350027, г. Костанай, ул. Маяковского, д. 35	165 000

Определить победителем по лотам № 2, 10, 11, 12 ТОО «ДИАМЕД», БИН 971240000446
 Определить победителем по лоту № 3 ТОО «Halyk Medical Company». БИН 170340032567
 Определить победителем по лотам № 4, 5, 6 ТОО «МФК «Биола» БИН 990940001391
 Определить победителем по лотам № 7, 8 ТОО «Табыс LLP» БИН 191040006850
 Определить победителем по лоту № 9 ТОО «Pharmagroup» БИН 150240018792
 Определить победителем по лотам № 16, 17, 21 ИП «Invitro», БИН 900922350027

- На основании пункта 64 Главы 2 Правил признать лот №1 несостоявшимся и по основании подачи только одной заявки, соответствующей условиям тендерной документации, осуществить закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.

ТОО «ВИТЕНА», БИН 080340019868 по лоту № 1

ИП «Invitro», БИН 900922350027 по лоту № 18

В течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направить подписанный договор потенциальному поставщику.

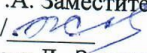
9. Наименование и местонахождение участника тендера, предложение которого является вторым по предпочтительности после предложения победителя.

№ лота	Наименование закупаемых товаров	Ед. измерения	Количество	Наименование и местонахождение победителя	Сумма договора
2	ВИЧ-1,2 АГ/АТ Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена р24 ВИЧ-1	набор	20	ИП «Invitro», БИН 900922350027, г. Костанай, ул. Маяковского, д. 35	1 340 000
3	ДС ИФА ВИЧ АГ/АТ. Тест – система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ -1 и ВИЧ – 2), ВИЧ - 1 группы О и антигена р24 ВИЧ1	набор	300	ТОО «ТриМедика», БИН 140340011907, г. Алматы, Жетысуский р-н, ул. Бродского, д. 37А	36 900 000
4	Шприцы 2,0 мл	штук	100 000	ТОО «Mega Pharma», БИН 130340006907, 160006 г. Шымкент, ул. Жилой массив Кайнарбулак, д. 7	1 127 000
5	Шприцы 5,0 мл	штук	160 000	ТОО «Mega Pharma», БИН 130340006907, 160006 г. Шымкент, ул. Жилой массив Кайнарбулак, д. 7	1 865 600
6	Шприцы 10 мл	штук	82 245	ТОО «Mega Pharma», БИН 130340006907, 160006 г. Шымкент, ул. Жилой массив Кайнарбулак, д. 7	1 422 838,5
7	Презервативы	шт	288 000	ТОО «Halyk Medical Company», БИН 170340032567, г. Алматы, Медеуский р-н, ул. Гурилева, д. 106А	10 944 000
8	Лубриканты	шт	150 000	ТОО «Halyk Medical Company», БИН 170340032567, г. Алматы, Медеуский р-н, ул. Гурилева, д. 106А	12 600 000
9	вакумные пробирки 5 мл	шт	3500	ТОО «ОМБ - Казахстан», БИН 140240019203, г. Астана, ул. Куйши Дина, д. 17	770 000
10	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В, 96 тестов	набор	30	ИП «Invitro», БИН 900922350027, г. Костанай, ул. Маяковского, д. 35	450 000

[Handwritten signatures and stamps]

11	Тест-система для подтверждения наличия поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В, 96 тестов	набор	8	ИП «Invitro», БИН 900922350027, г. Костанай, ул. Маяковского, д. 35	248 000
12	Тест-система для выявления поверхностного антигена (HCV) вируса гепатита С, 96 тестов	набор	25	ИП «Invitro», БИН 900922350027, г. Костанай, ул. Маяковского, д. 35	370 000
16	Набор реагентов для обнаружения РНК вируса гепатита С в плазме крови (качественный метод), 112 тестов	набор	8	ТОО «ВИТЕНА», БИН 080340019868, г. Алматы, ул. Исаева, д. 159	848 000
17	Комплект реагентов для выделения РНК, вариант 100	набор	12	ТОО «ВИТЕНА», БИН 080340019868, г. Алматы, ул. Исаева, д. 159	561 600
21	Набор реагентов для обнаружения ДНК гонорея (качественный метод), 110 тестов	набор	5	ТОО «ВИТЕНА», БИН 080340019868, г. Алматы, ул. Исаева, д. 159	305 000

Комиссия в составе:

1. Масалимов А.Б. директор председатель комиссии / 
2. Жаканова Г.А. Заместитель директора по контролю качества медицинских услуг, заместитель председателя / 
3. Абдукаримова Л., Заведующий отдела по профилактической работе, член комиссии / 
4. Асылбеков К.К., Комплеанс офицер – член комиссии / 
5. Мукашева М.К., Врач лаборатории - член комиссии / 
6. Ерденов Н.А., менеджер по государственным закупкам – секретарь комиссии / 