

**Объявление №4 о проведении закупа медицинских изделий
способом проведения тендера на 2025 год,**

согласно Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 07 июня 2023 года №110.

КГП на ПХВ «Павлодарский областной центр крови», г. Павлодар, ул. Естая, 79, объявляет о проведении закупа способом тендера следующих медицинских изделий:

№ п/п	Наименование	Технические характеристики	Е.и. ицм			Кол- во	Сумма, выделенная для закупа, тенге	
			Е.и. ицм	Кол- во	Сумма, выделенная для закупа, тенге			
Комплект расходных материалов и комплектующих для диагностики вирусов гепатитов В, С, ВИЧ, сифилис, методом иммунохроматического анализа (ИХЛА) на иммунохроматический анализатор ARCHITECT								
1	Промывочный раствор.	Промывающий буфер (Wash Buffer (1Lx4) for 920 test) Предназначен для промывки рабочих емкостей, ячеек и соединительных трубок анализатора. Промывающий буфер представляет собой солевой раствор фосфатного буфера. Консерванты антимикробные агенты. Хранить при температуре 2-8°C. Все жидкые принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации.				111	20	652 829,40
2	Раствор Пре-триггера	Раствор пре-триггера (ARCHITECT Pre-Trigger Solution) Предназначен для отщепления акридиновой метки от комплекса антиген-антитело. Раствор пре-триггера состоит из дистиллированной воды (99,88%), содержащей перекись водорода в концентрации 1,32%.						
3	Раствор Триггера(1Lx4)for 12000	Хранить при температуре 2-8°C. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации.				уп	12	886 060,08
	Раствор триггера (ARCHITECT Trigger Solution)	Раствор триггера (ARCHITECT Trigger Solution) Предназначен для инициации реакции хемилюминесценции молекулой акридинума. Раствор Триггера состоит из бидистилированной воды (99,6%), содержащей гидроксид натрия в концентрации 1,4% (по массе). Хранить при температуре 2-8°C. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации.				уп	12	401 021,28

4	Реакционные ячейки	Расходный материал (Reaction Vessels) реакционные ячейки Reaction Vessels в коробке 2000 шт.	шт	18	1 583 433,72
5	предохраниительные крышки (Septum)	Прозрачные пластиковые ячейки, ориентальной формы (ЛВВОИДДИАГНОСТИКС), используемые в хемилюминисцентном иммуноанализе на микрочастицах (ХИАМ) с помощью системы ARCHITECT®. Валидированы для использования на борту анализатора ARCHITECT®1000. Расходный материал (Septums) предохраниительные крышки Septum в коробке 200 шт. Крышки помешаются на открытые бутылки реагентов перед загрузкой бутылочек в обрабатывающий модуль анализатора ARCHITECT®1000.	шт	6	190 202,28
6	ARCHITECT HBsAg качественный II реагенты, 100, 500 и 2000 тестов	Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative II является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМИА) для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Микрочастицы: 1 или 4 флаcon (по 6,6 мл флаcon для 100 тестов/27,0 мл флаcon для 500 тестов) микрочастицы сенсибилизированных антителами к HBs (мышьиные, моноклональные, IgM, IgG) в МЕС-буфере с протеиновыми стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,08% сульфуровых веществ. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. Коньюгат: 1 или 4 флаcon (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов) коньюгата: анти-HBs (козы, IgG) акридин-меченогоконъигнантелkHBs (мышьиные, моноклональные, IgG) наногигнантелkHBs(козы, IgG) в фосфатном буфере с плазмой крови человека и протеиновыми стабилизаторами (альбумин бычьей сыворотки крови, фетальная бычья сыворотка крови, козы IgG, мышиные IgG). Минимальная концентрация: 0,35 мкг/мл. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. Разбавитель образца: 1 или 4 флаcon (флаcon 5,9 млн на 100 тестов/флаcon 26,3 млн на 500 тестов) дополнительного промывочного буфера, содержащего МЕС-буфер. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. Для проведения тестирования и асистенте ARCHITECT i System необходимо установить файл теста ARCHITECT HBsA Qualitativell. Воспроизведимость: Тест ARCHITECT HBsAgQualitativell разработан таким образом, чтобы погрешность составила ≤ 10% (общего) К В внутрилаборатории для положительного контроля и низкой положительной панели, а стандартное отклонение (СКО) для высокой отрицательной панели ≤ 0,10 S/CO. Тест ARCHITECT HBsAgQualitativell разработан таким образом, чтобы иметь выявленную специфичность > 99,5% для образцов, полученных из крови доноров. Тест ARCHITECT HBsAgQualitativell разработан таким образом, чтобы чувствительность была больше или равна нижнему пределу 95% доверительного интервала коммерчески доступного теста на HBsAg для той же популяции образцов, положительных на HBsAg. При исследовании 402 образцов, положительных на HBsAg, полученных от пациентов с неизвестным статусом заболевания, нижний предел 95% доверительного интервала в коммерческом тесте HBsAg был 99,09%. В данном исследовании чувствительность теста ARCHITECT HBsAgQualitativell составила 100,00% (402/402). Аналитическая чувствительность теста на HBsAg согласно 2-му стандарту ВОЗ (00/588) должна быть равна или меньше 0,022 МЕ / мл. Тест на HBsAg должен выявить наиболее распространенные мутанты, такие как G145R, и подтвердить это с помощью тестовой вставки. Все жидкые принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Стабильность на борту реагентов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов,	шт	76	5 327 943,52

7	Поверхностный а/г вируса гепатита В, контроль	<p>контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить пос.еднему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия.</p> <p>Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>			
8	Поверхностный а/г вируса гепатита В, калибратор	<p>Контроли ARCHITECT HBsAg Qualitative II Controls предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления систематических отклонений системы ARCHITECT i System при качественном определении и подтверждении наличия поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека с использованием наборов реагентов ARCHITECT HBsAgQualitative II Confirmatory 2 флакона (по 8,0 мл) контролей ARCHITECT HBsAgQualitative II Controls. Оригинальный контроль содержит трехкомпонентную смесь мукоэнического вируса. Консерванты: ProClin 950 изоциднитрия. Пожизненный контроль содержит инактивированный очищенный HBsAg человека (подтипы ad/ay) в фосфатном буфере с плазмой крови человека и протеинами (альбумин сыворотки обычной крови) стабилизаторами. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>	уп	3	251 816,85

9	АРСНІТЕСТ Антигена к вирусу Гепатита С, реагент 100, 500 и 2000 тестов	АРСНІТЕСТ Anti-HCV с диска ARCHITECT iSystem Assay CD-ROM. Набор реагентов включает: ARCHITECT Anti-HCV iSystem Assay Diluent, содержит TRIS буфер противомикробные препараты. Консерванты: противомикробные препараты. Разбавитель теста Anti-HCV Assay Diluent, содержит IgG/IgM человека в MES буфере. Минимальная концентрация: 0,14% твердого вещества. Консервагты: противомикробные препараты. Коньюгат: коньюгат, содержащий меченные акридином мышьиные антитела к IgG/IgM человека в MES буфере. Минимальная концентрация: (IgG) 8 нг/мл/(IgM) 0,8 нг/мл. Консерванты: с протеиновыми стабилизаторами. Консерванты: противомикробные препараты. Общая специфичность составила 99,60% (10361/10403) при 95% доверительном интервале от 99,45% до 99,71%. Специфичность, наблюдаемая в различных лабораториях, варьировала от 99,20% (496/500) до 99,70% (1994/2000). Чувствительность составила 99,10% при 95% доверительном интервале от 96,77% до 99,89%. Все жидкые принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации.Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней.Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтвержденными указанный факт могут быть: лицензионные соглашения	16 587 000	76	у11

10	Антиглобулин к вирусу гепатита С, калибратор	Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий Калибратор ARCHITECT Anti-HCV Calibrator используется для калибровки системы ARCHITECT iSystem при качественном определении антиглобулина к вирусу гепатита С (анти-HCV) в сыворотке и плазме крови человека. 1 флакон (4 мл) калибратора ARCHITECT Anti-HCV Calibrator подготовленного в рекальцинированной плазме крови человека (инактивированной), реактивной анти-HCV. Консервант: азидогидразин. При использовании одной и той же партии или упаковки реагентов в течение 28 дней калибровка реагентов не требуется. Все жидкые принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками. Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателем и таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.	уп	2	118 134,36
11	Антитела к вирусу гепатита С, контроль	Контроли ARCHITECT Anti-HCV Control предназначены для верификации калибровки системы ARCHITECT iSystem при качественном определении антиглобулина к вирусу гепатита С (анти-HCV) в сыворотке и плазме крови человека. 2 флакона (8 мл каждый) контролей ARCHITECT Anti-HCV Controls, подготовленных в рекальцинированной плазме крови человека (инактивированной). Пожизненный контроль реактивной анти-HCV. Консервант: азидогидразин. Контроли имеют следующие концентрации: Контроль отрицательный: натуальный, диапазон контроля S/C(O1,7) - 5,13. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик обязан по запросу Заказчика предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.	уп	2	167 877,90

ВИЧ Комбо реагент 100 тестов. HIV Ag/Ab Combo

Тест ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo является хемилуминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМЛА) для одновременного определения антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке и плазме крови человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Тест ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo предназначен для использования в качестве вспомогательного средства диагностики инфекции HIV-1/HIV-2, а также в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи инфекции HIV 1/HIV-2 реципиентам крови, ее компонентов, а также клеток, тканей и органов. Тест ARCHITECT HIV Ag/AbCombo не позволяет уточнить, реактивность какой из перечисленных маркеров выявлена: на антиген HIV p24, антитела к HIV-1 или антитела к HIV-2. Перед проведением анализа в систему ARCHITECT i System необходимо загрузить файл теста ARCHITECT HIV Ag/AbCombo компакт-диска ARCHITECT i SystemAssay C1-ROM.

Микрочастицы: 1 или 4 фракона (6,6 млн 100 тестов/27,0 млн 500 тестов) микрочастицы: микрочастицы сенсибилизированные антигеном HIV-1/HIV-2 (рекомбинантными) антителом к HIV p24 (мышью, моноклональное) в физиологическом растворе TRIS буфером.

Минимальная концентрация: 0,07% СУЛНК велнес. Консервант: азиднитрия. Коньогат: 1 или 4 фракон(а) (5,9 млн 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов) конъюгата: акридин-меченные антигены HIV-1 (рекомбинантные), акридин-меченные синтетические пептиды HIV-1/HIV-2 и акридин-меченое антитело к HIV p24 (мышью, моноклональное) в фосфатном буфере с протеиновыми (бычьими) и поверхностно-активным стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,05 мкг/мл. Консервант: азиднитрия. Разбавитель образца: 1 или 4 фракон(а) (5,9 млн 100 тестов/26,3 млн 500 тестов) разбавителя анализа: разбавитель анализа HIV Ag/Ab Combo, содержащий TRIS буфер.

Консервант: азиднитрия. Воспроизводимость: Тест ARCHITECT HIV Ag/AbCombo демонстрирует погрешность ≤14% для образцов, значения которых в 3 раза превысили пороговое значение при тестировании трех серий калибратора, трех серий контроля и панели из четырех реактивных образцов. Аналитическая чувствительность теста ARCHITECT HIV Ag/AbCombo к антигену HIV-1 полученным данным, средняя чувствительность к антигену HIV-1 p24 Ag составила 18,06 p24 Ag составила <50 пг/мл. Данный результат получен с помощью тестирования панели HIV-Ag 2003 AFSSAPS с использованием трех серий реагентов ARCHITECT HIV Ag/AbCombo. Согласно п/п/мл. Тест на ВИЧ должен выявить в образце крови антиген p24 ВИЧ-1 и антитела к ВИЧ-1, в том числе группы О и М и ВИЧ-2. Специфичность теста на ARCHITECT HIV Ag/AbCombo должна быть не менее 99,85% для образцов крови доноров. Все жидкые принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется представить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими

уп

76

6 634 800

13	ВИЧ Комбо-калибратор	<p>указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, гаможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p> <p>Калибратор ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo предназначен для калибровки системы ARCHITECT 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.</p> <p>Дополнительную информацию см. во вкладыше к реагенту ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo. 1 флакон (4 мл) калибратора 1 ARCHITECT HIV Ag/AbCombo (CAL 1); очищенный вирусный лизат HIV в ТРИС-буферном физиологическом растворе с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Консервант: азиднatriя. Для обеспечения стойкой чувствительности к антигену HIV-1 p24 на уровне < 50 pg/ml концентрация антигена HIV-1 p24 в калибраторе ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo соответствует международной панелью стандартов Agence française de sécurité sanitaire des affaires francophones агентства санитарной безопасности продукции медицинского назначения). При использовании одной и той же партии и/или упаковки реагентов в течение 28 дней калибраторы и контроли должны быть в реагентах не требуется. Все жилики при надежности калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для растворов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязан предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещеннего на товаре, или с его согласия.</p> <p>Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, гаможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>	уп	2	167 877,90
14	ВИЧ Комбо-контроль	<p>Контроли ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo Controls предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления системных аналитических отклонений системы ARCHITECT i при одновременном качественном определении антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типов 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. 4 флакона (по 8 мл каждый) контролей ARCHITECT HIV Ag/AbCombo: отрицательный контроль, положительный контроль 1 и положительный контроль 2 приготовленные в рекальцинированной плазме крови человека. Положительный контроль 1 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-1. Положительный контроль 2 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-2. Положительный контроль 3 является очищенным вирусным лизатом HIV, приготовленным в ТРИС-буферном физиологическом растворе с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Консерванты для отрицательного контроля, положительного контроля 1 и положительного контроля 2: азиднatriя и противомикробный препарат. Консервант для положительного контроля 3: азиднatriя.</p> <p>Отрицательный контроль: диапазон значений контроля (S/CO) 0,00 - 0,50, положительный контроль 1: диапазон значений контроля (S/CO) 1,20 - 1,50, положительный контроль 2: диапазон значений контроля (S/CO) 1,52 - 8,30, положительный контроль 3: диапазон значений контроля (S/CO) 1,87 -</p>	уп	3	251 816,85

15	Сифилис.реагент 100 тестов	<p>4,59.Все жидкые принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации.Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев. Для растворов не более 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркованных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставленных товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документы, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p> <p>Тест ARCHITECT Syphilis TR является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастичах (СМЛА) для качественного определения анти-IgM к геронематар pallidum (ГР) в сыворотке и плазме крови человека, а также образцах, забранных посмертно (после смерти сердца). Тест ARCHITECT Syphilis TR используется в качестве вспомогательного средства для выявления передачи Геронемата сифилиса, также в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи Геронемата pallidum реципиентам крови и ее компонентов, а также клеток, тканей и органов.Микрочастицы. сенсибилизированные антителами ГР (E.coli, рекомбинантными), в MES буфере.Минимальная концентрация: 0,08% твердого вещества.Консерванты: азиднитрия и другие противомикробные препараты.Консерванты: азиднитрия и другие противомикробные препараты. Работавший тест Syphilis TR Assay Dijet содержал MES буфер. Консерванты: азиднитрия и другие противомикробные препараты.Перед проведением теста на системе ARCHITECT iSystem необходимо установить файл теста ARCHITECT Syphilis TR списка ARCHITECT iSystemAssay CD-ROM. При анализе полтверждены истинно положительные образцов тест ARCHITECT Syphilis TR продемонстрировал чувствительность ≥99,0%. Воспроизводимость результатов теста ARCHITECT Syphilis TR для положительного контроля составляет ≤ 15%. Воспроизводимость была определена в соответствии с протоколом EP5-A² Института клинических и лабораторных стандартов (CLSI). Тест ARCHITECT Syphilis TR разработан так, чтобы иметь общую специфичность ≥ 99,5% в тестировании популяции доноров крови (ДК) и ≥ 99,0% в популяции госпитализированных /амбулаторных пациентов.Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации.Стабильность на борту реактивов после помещания в анализатор должна быть не менее 30 дней.Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев. Для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркованных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на</p>	уп	82	11 453 760

территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.

16	Сифилис,калибратор			
	<p>Калибратор ARCHITECT Syphilis TRCalibrator предназначен для калибровки системы ARCHITECT iSystem при качественном определении антител к Теронету pallidum (ТР) в сыворотке и плазме крови человека. 1 флакон (4 мл) калибратора ARCHITECT Syphilis TRCalibrator в рекальцинированной плазме крови человека (инактивированной), реактивной на анти-ТР. Консерванты: азиднатрия и другие противомикробные препараты. При использовании одной и той же партии или упаковки реагентов в течение 28 дней калибровка реагентов не требуется. Все жидкости принадлежности калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде. исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала). которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев. Для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется представить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>	III	3	251 816,85

17	Сифилис,контроль			
	<p>Контроли ARCHITECT Syphilis TR Controls предназначены для проверки калибровки системы ARCHITECT iSystem при качественном определении антител к Теронету pallidum (ТР) в сыворотке и плазме крови человека. 2 флакона (8 мл каждый) контролей ARCHITECT Syphilis TR Controls: отрицательный контроль и положительный контроль в рекальцинированной плазме крови человека. Положительный контроль (инактивированный) реактивен на анти-ТР. Консерванты: азиднатрия и другие противомикробные препараты. Все жидкости принадлежности калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака. Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>	III	3	251 816,85

	АРСНІТЕСТ анти- HВс II. реагент 100 тест	Тест ARCHITEST Anti-HBc II является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМІА) для качественного определения антипл к ядерному антигену гепатита В (анти-HBc) в сыворотке плазмокрови человека, а также в образах, забранных посмертно (после установки сердца). Тест ARCHITEST Anti-HBc II использует качественное тестасигнальное средство, являющееся инфекцией гепатита В (HBV) реципиентам крови и ее компонентов, а также скелеток, тканей и органов. В teste ARCHITEST Anti-HBc II для выявления анти-HBc используется иммуногеном вируса гепатита В (ггHBcAg), сенсибилизованный рекомбинантными ядерными антигенами.	
Выявленные анти- HВс могут исполь- зоваться как индикаторы текущей или перенесенной инфекции HBV. Анти- HВс выявляются в сыворотках, коротко после обнаружения поверхностного антигена гепатита В (HBsAg) при острой инфекции HBV.	Антитела против антигена обнаруживаются позднее, чем анти-антигены. ИК HBSAg (анти-HBs). При отсутствии информации о других маркерах HBV можно считать, что человек сопротивляемым имурованием анти-HBc может быть активно инфицирован HBV.	ИЛИЧНОИФЕКЦИЯ разрешена, при этом пациенты работают иммунитет. Анти- HВс могут быть единственным маркером инфекции HBV	

19	ARCHITECT анти-HBc II. Калибратор	<p>Желтые принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязан представить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий</p> <p>Калибратор ARCHITECT Anti-HBc II Calibrator предназначен для калибровки системы ARCHITECT iSystem при качественном определении антигена гепатита B (анти-HBc) в сыворотке и плазме крови человека. 1 флакон (4,0 мл) калибратора ARCHITECT Anti-HBc II Calibrator]</p> <p>Специализированной плазмой крови человека и растворителями. Калибратор рекалиброван анти-HBc Консерванты: ProClin 950</p> <p>изящинатрия. Калибратор может использоваться непосредственно после извлечения из места хранения и не требует дополнительного охлаждения (2-8°C). Перед каждой процедурой используйте калибратор для проверки герметичности и целостности фланкона. После каждого использования калибратор плотно закрывайте фланкон крыльчаткой и помешайте в соответствующий термоконтейнер для хранения (2 - 8°C). При использовании одной и той же партии или упаковки реагентов в течение ≥ 8 дней калибраторка реагентов не требуется. Все жидкые принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к исполнению виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязан предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия.</p> <p>Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>	уп	2	118 134,36
20	ARCHITECT анти-HBc II, Контроль	<p>Контроли ARCHITECT Anti-HBc II Controls предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления систематических аналитических отклонений в рабочих характеристиках системы ARCHITECT iSystem при качественном определении антигена гепатита B (анти-HBc) в сыворотке и плазме крови человека. 2 флакона (8,0 мл каждый) контролей ARCHITECT Anti-HBc II Controls: отрицательный контроль и положительный контроль.</p>	уп	3 251 816,85	

21	АРСНІТЕСТ анти-HBs, реагент 100 тест	<p>Отриателльный контроль содержит рекальцинированную плазму крови человека. Положительный конгруэль содержит рекальцинированную плазму крови человека и краситель, реактивен на анти-HBs. Консерванты: ProClin 950 и азид натрия. Конгруэль имеет значение в следующих диапазонах: отрицательный контроль имеет натуральный цвет, с диапазоном контроля S/CO от 0,00 до 0,80. Положительный контроль имеет голубой цвет (кислотный и олубой) с диапазоном контроля S/CO от 1,50 до 3,96 и целевым S/CO 2,73.Контроли могут использоваться непосредственно после извлечения из места хранения с соответствующей температурой (2 - 8°C).Перед каждым использованием перемешивайте, аккуратно переворачивая флакон. После каждого использования контроллей плотно закрывайте флаконы крышкой и поменяйте место хранения с соответствующей температурой (2 - 8°C).Все жидкые принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контролльных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев. Для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик не запрашивает у Заказчика обязуется предоставить постичному документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p> <p>Тест ARCSNITEST Anti-HBsv является хемилюминесцентным иммunoанализом микрочастицах (CMIA) для количественного определения антител к поверхности гемагглютинину вируса гепатита В(анти-HBs) в сыворотке или плазме крови человека. Тест ARCSNITEST Anti-HBsv определяет концентрацию антител к поверхности гемагглютинину вируса гепатита В (анти-HBs) в сыворотке или плазме человека.</p> <p>Тесты на анти-HBs часто применяются для мониторинга эффективности вакцинации против вируса гепатита В.</p> <p>Было показано, что присутствие анти-HBs предрасполагает к более высокому уровню защиты от инфекции вирусом гепатита В (HBV).</p> <p>Многочисленные исследования продемонстрировали эффективность вакцинации против вируса гепатита В в стимуляции иммунной системы; при подобной вакцинации продукируют ся антитела к HBs, что препятствует инфекции HBV. Тесты на анти-HBs также используются для мониторинга выздоровления и восстановления пациентов, перенесших инфекцию вирусом гепатита В. Присутствие анти-HBs после острой инфекции HBV может указывать на разрешение заболевания. Выявление анти-HBs также используется для выявления перенесенной инфекции HBV.</p> <p>HBs-узбексимитомных пациентов можетствовать о ранее перенесенной инфекции HBV. Микроастины: 1 или 4 флаcon(а) (4,56 мл флаconена) 00 тестов / 16,80 мл флаconена 500 тестов, микрочастицы сенсибилизированы поверхностными антигенами вируса гепатита В (полипирамиды) (E. coli, рекомбинантная ДНК, экспрессированная в мышиных клетках) в TRIS-</p>	уп	7	824 985

22	ARCHIEST анти-HBs, Калибратор	лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий. Калибраторы ARCHIEST Anti-HBsCalibrators предназначены для калибровки системы ARCHIEST iSystem при количественно-мопрелении антител к поверхности антигену вируса гепатита В (anti-HBs) в сыровертке или плазмекровичеловека. 6 флаконов (4 мл каждого) калибраторов ARCHIEST Anti-HBsCalibrators, подготовленных в ректальном низированной плазмекровичеловека. Калибратор A нереактивен на анти-HBs. Калибраторы B-F реактивны на анти-HBs. Консерванты: азиднитрияProClin	уп	2	118 134,36
23	ARCHIEST анти-HBs, Контроль	950. Перед лицом званием калибраторы необходимо перемешать, аккуратно переворачивая флаконы. При использовании одной и той же партии или упаковки реагентов в течение 28 дней калибровка реагентов не требуется. Все жидкые принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить постельному документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.	уп	3	251 816,85

Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.

24	Датчик уровня Прे-тригера(Sensor level Pre-trigger)	Датчик уровня Прे- тригера для иммунохимического анализатора ARCHITECT ii1000/2000 . Датчик Тригера. 1 упаковка - 1 шт	шт	1	134 726,60
25	Датчик уровня Тригера(Sensor level trigger)	Датчик уровня Тригера для иммунохимического анализатора ARCHITECT ii1000/2000 . Датчик состоит из пластиковых трубок и предназначен для погружения в емкость с раствором Тригера. 1 упаковка - 1 шт .	шт	1	141 859,18
26	Игла для пробозаборника PROBE NEEDLE	НАБОР ИЗ ОДНОЙ ИГЛЫ-МЕТАЛЛИЧЕСКАЯ И ТРУБКИ-ПЛАСТИММАССОВАЯ для иммунохимического анализаора ARCHITECT	шт	2	1 973 000
27	Герметичная трубка для ИХЛА	Расходный материал Трубка/сенсор температуры промывочной зоны	шт	2	288 472
28	Кондиционер ИХЛА (PROBE Conditioning solution) 4x 25ml	Расходный материал Промывающий раствор для пробозаборников	шт	1	166 323,96

Сроки и условия поставки: поставка товара осуществляется согласно графика поставки и/или по заявкам Заказчика (в течение 3 календарных дней), до 31 декабря 2025 года.

Порядок и источник передачи тендерной документации: к тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в тендерной документации. Пакет тендерной документации можно получить на сайте Управления Здравоохранения Павлодарской области: <http://depzdrav.gov.kz>, а также по запросу посредством электронной почты: bsch_rock@mail.ru.

Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи тендерных заявок: тендерные заявки принимаются по

адресу г. Павлодар, ул. Естая, 79, бухгалтерия, в срок до **14.00 часов 20 января 2025 года**.

Дата, время и место вскрытия конвертов с тендерными заявками: конверты с тендерными заявками будут вскрываться в **15.00 часов**

20 января 2025 года, по адресу: г. Павлодар, ул. Естая, 79.

Директор

Кузеков А.М.

