

"Ақтөбе облысының денсаулық сақтау басқармасы" мемлекеттік мекемесінің шаруашылық жүргізу құқығындағы "Облыстық перинаталдық орталығы" мемлекеттік коммуналдық кәсіпорыны

Государственное коммунальное предприятие "Областной перинатальный центр" на праве хозяйственного ведения государственного учреждения "Управление здравоохранения Актыубинской области"

ПРОТОКОЛ № 21

г. Актобе, ул. Алтынсарина, 3А

14.00 ч

местного времени

07.03.2019г

Протокол об итогах по закупу реактивов для лаборатории способом проведения тендера

Тендерная комиссия в составе:

Балыков А.Ж.	Директор ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыубинской области», председатель тендерной комиссии
Альдешов А.Ж.	Заместитель директора по экономическим вопросам ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыубинской области», заместитель председателя тендерной комиссии
Члены комиссии:	
Байсеуова И.И.	Главный бухгалтер ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыубинской области»
Жумагулова С.С.	Заведующая лабораторией ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыубинской области»
Шамсутдинова Г.Г.	Врач лаборант ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыубинской области», член комиссии
Жумабаева Р.Х.	Юрист ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыубинской области», секретарь комиссии

провела тендер по закупу реактивов для лаборатории

1. Наименование и краткое описание закупаемого изделий медицинского назначения и диагностических препаратов, сумма, выделенная для закупки по лотам (таблица № 1):

Таблица №1

№ лота	наименование товара	Ед.изм	Общее количество	Стоимость за единицу товара (тенге)	Сумма, выделенная из бюджета (тенге)
Реактивы для для анализатора газового состава крови ABL 800 «RADIOMETER MEDICAL ApS»					
1	Термобумага в рулонах (кор. 8 рул.) на анализатор ABL-800.	кор	5	53 570	267850
2	Мембраны для референтного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	кор	1	90 310	90 310
3	Мембраны для К-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	кор	1	663 520	663520
4	Мембраны для Са-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	кор	1	663 520	663520
5	Мембраны для Cl- электрода (коробка 4 шт.) на анализатор	кор	1	663 520	663520

[Handwritten signatures and initials]

	ABL-800.				
6	Мембраны для Na-электрода (коробка 4 шт) на анализатор ABL-800.	кор	1	663 520	663 520
7	Мембраны для pCO2-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	кор	1	403 370	403 370
8	Мембраны для pO2-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	кор	1	403 370	403 370
9	Мембраны для глюкозного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	кор	3	228 140	684 420
10	Мембраны для лактатного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	кор	3	228 140	684 420
11	Очистной раствор-200 мл на анализатор ABL-800.	фл	8	88 110	704 880
12	Калибровочный раствор 1-200 мл на анализатор ABL-800.	фл	7	88 110	616 770
13	Калибровочный раствор 2-200 мл на анализатор ABL-800.	фл	14	88 110	1 233 540
14	Раствор промывочный-600 мл на анализатор ABL-800.	фл	20	69 630	1 392 600
15	Раствор гипохлорита-100 мл на анализатор ABL-800.	фл	2	63 910	127 820
16	Баллон с калибровочным газом 1 на анализатор ABL-800.	Бал.	2	183 590	367 180
17	Баллон с калибровочным газом 2 на анализатор ABL-800.	Бал.	2	183 590	367 180
18	Капилляры гепаринизированные с принадлежностями safeCLINITUBES-пластиковые, объемом-70 мкл. на анализатор ABL-800.	шт.	12000	480	5 760 000
19	Ловушка сгустков для капилляров (250шт)	шт.	2500	224	560 000
20	Шприцы PICO с сухим гепарином для взятия артериальной крови PICO50, объемом 2 мл., без иглы (уп-100 шт) на анализатор ABL-800.	уп	4	55 045	220 180
21	Калибровочный раствор tHb в (упак 4 амп) на анализатор ABL-800.	кор	1	63 910	63 910
22	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 1, 30 амп в упаковке на анализатор ABL-800.	кор	2	190 630	381 260
23	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 2, 30 амп в упаковке на анализатор ABL-800.	кор	2	190 630	381 260
24	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 3, 30 амп в упаковке на анализатор ABL-800.	кор	2	190 630	381 260
25	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 4, 30 амп в упаковке на анализатор ABL-800.	кор	2	190 630	381 260
Реактивы на биохимический анализатор RX Imola (Randox Laboratories Ltd, Великобритания)					
26	Реагент для определения ALT(GPT) / Аланинаминотрансфераза (GPT) Жидкий, уп(R1 6x51, R2 6x14)	уп.	3	32 188	96 564
27	Реагент для определения ALK.PHOS. / Щелочная фосфатаза (жидкий), уп(R1 6x51, R2 6x14)	уп.	1	43 415	43 415
28	Реагент для определения AST(GOT)/ Аспартатаминотрансфераза (GOT) (Жидкий), уп(R1 6x51, R2 6x14)	уп.	3	32 188	96 564
29	Реагент для определения AMYLASE / Амилаза общая (жидкий), уп(R1 4x16, R2 4x5)	уп.	12	63 139	757 668
30	Реагент для определения BILIRUBIN(DIRECT) / Билирубин прямой (жидкий), уп(R1 2x30, R2 8x4)	уп.	12	19 941	239 292
31	Реагент для определения BILIRUBIN(TOTAL) / Билирубин общий, уп(R1 2x50, R2 8x4)	уп.	6	19 941	119 646
32	Реагент для определения CRP(CompleteKitwithDisposableCards /СРБ в диапазоне(0.3-160 mg/l),уп(R1 2x11,R2 2x11)	уп.	36	88 800	3 196 800
33	SPECIFIC PROTEIN CALIB. (Liquid) / С-реактивный белок калибратор ,уп(5x1)	Уп.	2	217 021	434 042
34	Реагент для определения CREATININE (Liquid / Креатинин (Жидкий), уп(R1 6x51, R2 3x28)	уп.	1	22 443	22 443
35	Реагент для определения GLUCOSE Глюкоза(Жидкий) (Монореагент),уп (4x50)	уп.	7	27 840	194 880
36	Реагент для определения MAGNESIUM / Магний (жидкий) (Монореагент), уп(6x20)	уп.	1	25 142	25 142
37	Реагент для определения TOTALPROTEIN/Общийбелок(жидкий) (Монореагент),уп(9x51)	уп.	1	34 886	34 886
38	Реагент для определения UREA / Мочевина (жидкий), уп(R1 6x51, R2 4x20)	уп.	4	32 403	129 612
39	Реагент для определения IRON \ Реагент для определения IRON / Железо (жидкий), уп(R1 6x20, R2 3x11)	уп	1	42 363	42 363
40	Реагент для определения CALCIUM / Кальций (жидкий/монореагент), уп(9x51)	уп	1	53 580	53 580

T. M. P. R. S. S.

W. S. S.

W. S. S.

41	Реагент для определения LIPOPROTEIN / Холестерин (жидкий), уп(9х51)	уп	1	25 760	25 760
42	Реагент для определения TRIGLYCERIDES /Триглицериды, уп(6х51)	уп	1	47 977	47 977
43	Промывочный раствор No. 2, флакон (6х25)	Уп.	7	110 477	773 339
44	Промывочный раствор No. 1, флакон (6х25)	Уп.	7	110 477	773 339
45	Солевой разбавитель уп(10х100)	Уп.	2	53 580	107 160
46	AcidWashSolution Кислотный моющий раствор, флакон (6х80)	Уп.	1	29 705	29 705
47	Калибратор В RX3949 на биохимический анализатор IMOLA	уп.	1	93 565	93 565
48	Калибратор А RX4000 на биохимический анализатор IMOLA	уп.	7	483 260	3 382 820
49	CALIBRATION SERA LEVEL3 /Мультикалибратор клинической химии уровень 3, уп(20х5)	Уп.	1	146 208	146 208
50	Электрод Na D200-0014 на биохимический анализатор IMOLA	уп.	1	466 260	466 260
51	Электрод К D200-0015 на биохимический анализатор IMOLA	уп.	1	466 260	466 260
52	Электрод Cl D200-0016 на биохимический анализатор IMOLA	уп.	1	466 260	466 260
53	Референтный электрод D200-0017 на биохимический анализатор IMOLA	уп.	1	466 260	466 260
54	Галогеновая лампа на биохимический анализатор IMOLA	шт.	6	358 690	2 152 140
55	Фильтры сетчатые (внутренние) на биохимический анализатор IMOLA	уп.	7	61 655	431 585
56	Годовой сервисный набор	набор	1	750 000	750 000
57	Кюветы	уп.	1	265 000	265 000
Реактивы для иммуноферментного анализа					
58	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови	набор	7	33 350	233 450
59	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови.	набор	1	30 910	30 910
60	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободного трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови.	набор	2	42 780	85 560
61	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке (плазме) крови.	набор	6	36 880	221 280
62	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови.	набор	4	39 440	157 760
63	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреоглобулину в сыворотке крови.	набор	2	37 290	74 580
64	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации латенизирующего гормона в сыворотке крови.	набор	6	41 740	250 440
65	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови.	набор	6	41 740	250 440
66	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации пролактина в сыворотке крови.	набор	7	71 340	499 380
67	Реагент для иммуноферментного количественного определения концентрации прогестерона в сыворотке крови человека.	набор	4	41 340	165 360
68	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации кортизола в сыворотке крови.	набор	2	36 810	73 620
69	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тестостерона в сыворотке крови	набор	7	40 700	284 900
70	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации хорионического гонадотропина в сыворотке крови.	набор	7	33 070	231 490
71	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis.	набор	8	42 900	343 200
72	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis.	набор	8	38 800	310 400
73	Набор реагентов для иммуноферментного определения кортизола в сыворотке и плазме крови «ДЭАС-ИФА»	набор	3	44 000	132 000
74	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса.	набор	1	43 090	258 540

Handwritten signatures and initials are present at the bottom of the page.

75	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа.	набор	6	46 260	277 560
76	Набор реагентов для иммуноферментного определения кортизола в сыворотке и плазме крови «Экстрадиол-ИФА».	набор	2	55 100	110 200
77	Контроль для проверки ИФА	набор	3	49 800	149 400
78	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу.	набор	6	43 000	258 000
79	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу.	набор	6	46 250	277 500
80	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к <i>Toxoplasma gondii</i> .	набор	4	47 110	188 440
81	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к <i>Toxoplasma gondii</i> .	набор	2	41 100	82 200
82	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека.	набор	4	50 620	202 480
83	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи.	набор	2	54 470	108 940
84	Тест-система иммуноферментная для выявления HBsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител.	набор	12	20 690	248 280
85	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С.	набор	12	20 690	248 280
86	Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HbsAg.	набор	3	29 860	89 580
87	Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С.	набор	2	36 760	73 520
88	Отрицательная донорская сыворотка, не содержащая серологические маркеры гепатитов В, С, ВИЧ-инфекции, сифилиса, для контроля специфичности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для выявления соответствующих инфекционных маркеров.	набор	1	66 790	66 790
89	Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА «Минимальный положительный контрольный образец», содержащий HbsAg и анти-ВГС IgG, для контроля чувствительности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для иммуноферментного выявления HbsAg с пределом выявления 0,05 МЕ/мл и антител к ВГС.	набор	1	48 970	48 970
90	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцеллёза в сыворотке (плазме) крови человека.	набор	1	53 240	53 240
91	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцеллёза в сыворотке (плазме) крови человека.	набор	1	55 640	55 640
92	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации опухолевого маркера СА 15-3 в сыворотке крови	набор	3	67 860	203 580
93	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации ракового эмбрионального антигена в сыворотке крови.	набор	3	47 730	143 190
94	Набор реагентов для иммуноферментного определения микоплазмоза Ig G/M	набор	6	39 800	238 800
95	Набор реагентов для иммуноферментного определения уреаплазмоза Ig G/M	набор	6	39 800	238 800
96	Набор реагентов для иммуноферментного определения листериоза Ig G	набор	1	49 100	49 100
97	Набор реагентов для иммуноферментного определения листериоза Ig M.	набор	1	59 800	59 800

2. Наименование и местонахождение потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки (таблица № 2).

Таблица 2.

№ п/п	Наименование потенциального поставщика	Адрес потенциальных поставщиков	Дата предоставления заявок	Время предоставления заявок
-------	--	---------------------------------	----------------------------	-----------------------------

Ваше *Генеральный директор* *Юрий Сидоров*

1	ТОО «МедМаркет Эксперт»	РК, город Уральск, ул.Сарайшык, 56	06.03.2019	11.47
2	ТОО «Мелиор LTD»	РК, город Астана, ул.Желтоксана, 38	06.03.2019	11.50
3	ТОО «Cor MT»	РК, город Астана, проспект Тәуелсіздік, дом 21/6, кв 88	06.03.2019	11.55
4	ТОО «Дельрус РК»	РК, город Астана, пер.Шынтас, 2/1	06.03.2019	12.00
5	ИП Медицинский сервис «Медтехника»	РК, город Актобе, ул.Аз Наурыз 6	06.03.2019	12.56
6	ТОО «NanoBioTech»	РК, город Актобе, проспект А.Молдагуловой, 44/1	07.03.2019	09.51
7	ПК «ВИТАНОВА»	РК, город Караганда, ул.Ленина, 71	07.03.2019	11.20

3. Квалификационные данные, отражены в приложении № 1 к данному протоколу.

4. Цена и другие условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией указаны в приложении № 2 к протоколу итогов.

5. Тендерная документация претендентов на поставку ИМН оценивалась по соответствию требованиям тендерной документации и требованиям технической спецификации.

Сопоставление тендерных заявок проводилось на основании предоставленных условий и цены.

6. Экспертные заключения отсутствуют.

7. **Наименование и местонахождение победителя тендера по каждому состоявшемуся лоту на основании наименьшей цены (таблица № 3):**

Таблица № 3

№ лота	наименование товара	Общее количество	Наименование потенциального поставщика	Ценовое предложение за единицу товара	Общая сумма ценового предложения
1	Термобумага в рулонах (кор. 8 рул.) на анализатор ABL-800.	5	ТОО «Мелиор LTD»	53 495,00	267 475,00
2	Мембраны для референтного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	ТОО «Мелиор LTD»	90 000,00	90 000,00
3	Мембраны для К-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	ТОО «Мелиор LTD»	660 000,00	660 000,00
4	Мембраны для Са-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	ТОО «Мелиор LTD»	660 000,00	660 000,00
5	Мембраны для Cl- электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	ТОО «Мелиор LTD»	660 000,00	660 000,00
6	Мембраны для Na-электрода (коробка 4 шт) на анализатор ABL-800.	1	ТОО «Мелиор LTD»	660 000,00	660 000,00
7	Мембраны для pCO2-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	ТОО «Мелиор LTD»	400 000,00	400 000,00
8	Мембраны для pO2-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	ТОО «Мелиор LTD»	400 000,00	400 000,00
9	Мембраны для глюкозного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	3	ТОО «Мелиор LTD»	225 000,00	675 000,00
10	Мембраны для лактатного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	3	ТОО «Мелиор LTD»	225 000,00	675 000,00
11	Очистной раствор-200 мл на анализатор ABL-800.	8	ТОО «Мелиор LTD»	88 050,00	704 400,00
12	Калибровочный раствор 1-200 мл на анализатор ABL-800.	7	ТОО «Мелиор LTD»	88 050,00	616 350,00
13	Калибровочный раствор 2-200 мл на анализатор ABL-800.	14	ТОО «Мелиор LTD»	88 050,00	1 232 700,00
14	Раствор промывочный-600 мл на анализатор ABL-800.	20	ТОО «Мелиор LTD»	69 600,00	1 392 000,00
15	Раствор гипохлорита-100 мл на анализатор ABL-800.	2	ТОО «Мелиор LTD»	63 850,00	127 700,00
16	Баллон с калибровочным газом 1 на анализатор ABL-800.	2	ТОО «Мелиор LTD»	183 500,00	367 000,00
17	Баллон с калибровочным газом 2 на анализатор ABL-800.	2	ТОО «Мелиор LTD»	183 500,00	367 000,00
18	Капилляры гепаринизированные с принадлежностями safeCLINITUBES-пластиковые, объемом-70 мкл. на анализатор ABL-800.	12000	ИП Медицинский сервис «Медтехника»	433,00	5 196 000,00

Валерий *Мелиор* *Директор*

19	Ловушка сгустков для капилляров (250шт)	2500	ИП Медицинский сервис «Медтехника»	205,00	512 500,00
20	Шприцы PICO с сухим гепарином для взятия артериальной крови PICO50, объемом 2 мл., без иглы (уп-100 шт) на анализатор ABL-800.	4	ТОО «Мелиор LTD»	50 000,00	200 000,00
21	Калибровочный раствор tHb в (упак 4 амп) на анализатор ABL-800.	1	ТОО «Мелиор LTD»	63 850,00	63 850,00
22	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 1, 30 амп в упаковке на анализатор ABL-800.	2	ТОО «Мелиор LTD»	190 490,00	380 980,00
23	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 2, 30 амп в упаковке на анализатор ABL-800.	2	ТОО «Мелиор LTD»	190 490,00	380 980,00
24	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 3, 30 амп в упаковке на анализатор ABL-800.	2	ТОО «Мелиор LTD»	190 490,00	380 980,00
25	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 4, 30 амп в упаковке на анализатор ABL-800.	2	ТОО «Мелиор LTD»	190 490,00	380 980,00

Наименование и местонахождение победителя тендера по каждому лоту на основании поддержки предпринимательской инициативы (о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) (таблица № 4):

Таблица № 4.

№ лота	наименование товара	Общее количество	Наименование потенциального поставщика	Ценовое предложение за единицу товара	Общая сумма ценового предложения
58	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови	7	ПК Витанова	19 270,00	134 890,00
59	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови.	1	ПК Витанова	17 860,00	17 860,00
60	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободного трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови.	2	ПК Витанова	27 720,00	55 440,00
61	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке (плазме) крови.	6	ПК Витанова	21 310,00	127 860,00
62	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови.	4	ПК Витанова	22 790,00	91 160,00
63	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреоглобулину в сыворотке крови.	2	ПК Витанова	21 550,00	43 100,00
64	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации лютеинизирующего гормона в сыворотке крови.	6	ПК Витанова	24 120,00	144 720,00
65	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови.	6	ПК Витанова	24 120,00	144 720,00
66	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации пролактина в сыворотке крови.	7	ПК Витанова	23 890,00	167 230,00
67	Реагент для иммуноферментного количественного определения концентрации прогестерона в сыворотке крови человека.	4	ПК Витанова	23 890,00	95 560,00
68	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации кортизола в сыворотке крови.	2	ПК Витанова	21 270,00	42 540,00
69	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тестостерона в сыворотке крови	7	ПК Витанова	23 520,00	164 640,00
71	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis.	8	ПК Витанова	24 790,00	198 320,00

(Подписи)

72	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к <i>Chlamydia trachomatis</i> .	8	ПК Витанова	22 420,00	179 360,00
73	Набор реагентов для иммуноферментного определения кортизола в сыворотке и плазме крови «ДЭАС-ИФА»	3	ПК Витанова	21 270,00	63 810,00
74	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса.	6	ПК Витанова	24 900,00	149 400,00
75	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа.	6	ПК Витанова	26 730,00	160 380,00
78	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу.	6	ПК Витанова	24 850,00	149 100,00
79	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к цитомегаловирусу.	6	ПК Витанова	26 720,00	160 320,00
80	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к <i>Toxoplasma gondii</i> .	4	ПК Витанова	27 220,00	108 880,00
81	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к <i>Toxoplasma gondii</i> .	2	ПК Витанова	23 750,00	47 500,00
82	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека.	4	ПК Витанова	29 250,00	117 000,00
83	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу краснухи.	2	ПК Витанова	31 470,00	62 940,00
84	Тест-система иммуноферментная для выявления HbsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител.	12	ПК Витанова	15 000,00	180 000,00
85	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С.	12	ПК Витанова	15 000,00	180 000,00
86	Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HbsAg.	3	ПК Витанова	21 000,00	63 000,00
87	Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С.	2	ПК Витанова	25 900,00	51 800,00
88	Отрицательная донорская сыворотка, не содержащая серологические маркеры гепатитов В, С, ВИЧ-инфекции, сифилиса, для контроля специфичности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для выявления соответствующих инфекционных маркеров.	1	ПК Витанова	66 800,00	66 800,00
89	Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА «Минимальный положительный контрольный образец», содержащий HbsAg и анти-ВГС IgG, для контроля чувствительности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для иммуноферментного выявления HbsAg с пределом выявления 0,05 МЕ/мл и антител к ВГС.	1	ПК Витанова	48 800,00	48 800,00
90	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцеллёза в сыворотке (плазме) крови человека.	1	ПК Витанова	53 000,00	53 000,00
92	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации опухолевого маркера СА 15-3 в сыворотке крови	3	ПК Витанова	43 350,00	130 050,00
93	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации ракового эмбрионального антигена в сыворотке крови.	3	ПК Витанова	27 580,00	82 740,00

Barry Hill of
Barry Hill

8. Наименование и местонахождение участника тендера по каждому лоту, предложение которого, является вторым по предпочтительности после предложения победителя (таблица № 5):

Таблица № 5.

№ лота	наименование товара	Общее количество	Наименование потенциального поставщика	Ценовое предложение за единицу товара	Общая сумма ценового предложения
1	Термобумага в рулонах (кор. 8 рул.) на анализатор ABL-800.	5	ТОО «Дельрус РК»	53 500,00	267 500,00
2	Мембраны для референтного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	ТОО «Дельрус РК»	90 100,00	90 100,00
3	Мембраны для К-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	ТОО «Дельрус РК»	663 100,00	663 100,00
4	Мембраны для Са-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	ТОО «Дельрус РК»	663 100,00	663 100,00
5	Мембраны для Cl- электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	ТОО «Дельрус РК»	663 100,00	663 100,00
6	Мембраны для Na-электрода (коробка 4 шт) на анализатор ABL-800.	1	ТОО «Дельрус РК»	663 100,00	663 100,00
7	Мембраны для pCO2-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	ТОО «Дельрус РК»	403 100,00	403 100,00
8	Мембраны для pO2-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	ТОО «Дельрус РК»	403 100,00	403 100,00
9	Мембраны для глюкозного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	3	ТОО «Дельрус РК»	228 000,00	684 000,00
10	Мембраны для лактатного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	3	ТОО «Дельрус РК»	228 000,00	684 000,00
11	Очистной раствор-200 мл на анализатор ABL-800.	8	ТОО «Дельрус РК»	88 100,00	704 800,00
12	Калибровочный раствор 1-200 мл на анализатор ABL-800.	7	ТОО «Дельрус РК»	88 100,00	616 700,00
13	Калибровочный раствор 2-200 мл на анализатор ABL-800.	14	ТОО «Дельрус РК»	88 100,00	1 233 400,00
14	Раствор промывочный-600 мл на анализатор ABL-800.	20	ТОО «Дельрус РК»	69 600,00	1 392 000,00
15	Раствор гипохлорита-100 мл на анализатор ABL-800.	2	ТОО «Дельрус РК»	63 900,00	127 800,00
16	Баллон с калибровочным газом 1 на анализатор ABL-800.	2	ТОО «Дельрус РК»	183 550,00	367 100,00
17	Баллон с калибровочным газом 2 на анализатор ABL-800.	2	ТОО «Дельрус РК»	183 550,00	367 100,00
18	Капилляры гепаринизированные с принадлежностями safeCLINITUBES-пластиковые, объемом-70 мкл. на анализатор ABL-800.	12000	ТОО «Мелиор LTD»	450,00	5 400 000,00
19	Ловушка сгустков для капилляров (250шт)	2500	ТОО «Мелиор LTD»	220,00	550 000,00
20	Шприцы PICO с сухим гепарином для взятия артериальной крови PICO50, объемом 2 мл., без иглы (уп-100 шт) на анализатор ABL-800.	4	ТОО «Дельрус РК»	54 500,00	218 000,00
21	Калибровочный раствор tHb в (упак 4 амп) на анализатор ABL-800.	1	ТОО «Дельрус РК»	63 900,00	63 900,00
22	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 1, 30 амп в упак на анализатор ABL-800.	2	ТОО «Дельрус РК»	190 500,00	381 000,00
23	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 2, 30 амп в упак на анализатор ABL-800.	2	ТОО «Дельрус РК»	190 500,00	381 000,00
24	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 3, 30 амп в упак на анализатор ABL-800.	2	ТОО «Дельрус РК»	190 500,00	381 000,00
25	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 4, 30 амп в упак на анализатор ABL-800.	2	ТОО «Дельрус РК»	190 500,00	381 000,00

Валерий *Мелиор* *Сей* *Бух.*

8. Тендерная заявка отклонена

- ТОО «МедМаркет Эксперт», на основании пп.8) п.81 Параграфа 4 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729, представлена банковская справка не по форме уполномоченного органа, согласно требованиям настоящих Правил.

- ТОО «NanoBioTech», на основании пп.8) п.81 Параграфа 4 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729, представлена банковская справка не по форме уполномоченного органа, согласно требованиям настоящих Правил.

9. Техническая спецификация отражены в приложении № 3 к данному протоколу:

10. На основании представления менее двух тендерных заявок закуп не состоялся по следующим лотам: № 26 Реагент для определения ALT(GPT) / Аланинаминотрансфераза (GPT) Жидкий, уп(R1 6x51, R2 6x14), № 27 Реагент для определения ALK.PHOS. / Щелочная фосфатаза (жидкий), уп(R1 6x51, R2 6x14), № 28 Реагент для определения AST(GOT)/ Аспаратаминотрансфераза (GOT) (Жидкий), уп(R1 6x51, R2 6x14), № 29 Реагент для определения AMYLASE / Амилаза общая (жидкий), уп(R1 4x16, R2 4x5), №30 Реагент для определения BILIRUBIN(DIRECT) / Билирубин прямой (жидкий), уп(R1 2x30, R2 8x4), №31 Реагент для определения BILIRUBIN(TOTAL) /Билирубин общий, уп(R1 2x50, R2 8x4), № 32 Реагент для определения CRP(CompleteKitwithDisposibleCards /СРБ в диапазоне(0.3-160 mg/l),уп(R1 2x11,R2 2x11),№33 SPECIFIC PROTEIN CALIB. (Liquid) / С-реактивный белок калибратор ,уп(5x1),№34 Реагент для определения CREATININE (Liquid / Креатинин (Жидкий), уп(R1 6x51, R2 3x28),№35 Реагент для определения GLUCOSE Глюкоза(Жидкий) (Монореагент),уп (4x50), №36Реагент для определения MAGNESIUM / Магний (жидкий) (Монореагент), уп(6x20), №37Реагент для определения TOTALPROTEIN/Общийбелок(жидкий) (Монореагент),уп(9x51), № 38 Реагент для определения UREA / Мочевина (жидкий), уп(R1 6x51, R2 4x20), №39 Реагент для определения IRON \ Реагент для определения IRON / Железо (жидкий), уп(R1 6x20, R2 3x11), №40 Реагент для определения CALCIUM / Кальций (жидкий/монореагент), уп(9x51), №41 Реагент для определения LIPOPROTEIN / Холестерин (жидкий), уп(9x51), №42 Реагент для определения TRIGLYCERIDES /Триглицериды, уп(6x51), №43 Промывочный раствор No. 2, флакон (6x25), №44 Промывочный раствор No. 1, флакон (6x25), №45 Солевой разбавитель уп(10x100), №46 AcidWashSolution Кислотный моющий раствор, флакон (6x80), №47 Калибратор В RX3949 на биохимический анализатор IMOLA, №48 Калибратор А RX4000 на биохимический анализатор IMOLA, №49CALIBRATION SERA LEVEL3 /Мультикалибратор клинической химии уровень 3, уп(20x5), №50Электрод Na D200-0014 на биохимический анализатор IMOLA, №51Электрод К D200-0015 на биохимический анализатор IMOLA, №52 Электрод СI D200-0016 на биохимический анализатор IMOLA, №53Референтный электрод D200-0017 на биохимический анализатор IMOLA, №54Галогеновая лампа на биохимический анализатор IMOLA, №55 Фильтры сетчатые (внутренние) на биохимический анализатор IMOLA, №56Годовой сервисный набор, №57Кюветы.

На основании п.83, параграфа 4 Правил, если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей требованиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку

На основании отсутствия представленных тендерных заявок закуп не состоялся по следующим лотам: № 77 Контроль для проверки ИФА, № 91 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцеллёза в сыворотке (плазме) крови человека, № 97 Набор реагентов для иммуноферментного определения листериоза Ig M.

Закуп не состоялся, так как не допущен ни один потенциальный поставщик по следующим лотам: № 94 Набор реагентов для иммуноферментного определения микоплазма Ig G/M, № 95Набор реагентов для иммуноферментного определения уреоплазма Ig G/M, № 96Набор реагентов для иммуноферментного определения листериоза Ig G

11. В срок до 18 марта 2019 года заключить договора с победителями, по лотам:

В результате сравнения цены:

- № 1 Термобумага в рулонах (кор. 8 рул.) на анализатор ABL-800, № 2 Мембраны для референтного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800, № 3 Мембраны для К-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800, № 4 Мембраны для Са-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800, № 5



Мембраны для Cl- электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800, № 6 Мембраны для Na-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800, № 7 Мембраны для pCO₂-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800, № 8 Мембраны для pO₂-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800, № 9 Мембраны для глюкозного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800, № 10 Мембраны для лактатного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800, № 11 Очистной раствор-200 мл на анализатор ABL-800, № 12 Калибровочный раствор 1-200 мл на анализатор ABL-800 № 13 Калибровочный раствор 2-200 мл на анализатор ABL-800, № 14 Раствор промывочный-600 мл на анализатор ABL-800, № 15 Раствор гипохлорита-100 мл на анализатор ABL-800, № 16 Баллон с калибровочным газом 1 на анализатор ABL-800, № 17 Баллон с калибровочным газом 2 на анализатор ABL-800, № 20 Шприцы PICO с сухим гепарином для взятия артериальной крови PICO50, объемом 2 мл., без иглы (уп-100 шт) на анализатор ABL-800, № 21 Калибровочный раствор tHb в (упак 4 амп) на анализатор ABL-800, № 22 Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 1, 30 амп в упак на анализатор ABL-800, № 23 Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 2, 30 амп в упак на анализатор ABL-800, № 24 Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 3, 30 амп в упак на анализатор ABL-800, № 25 Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 4, 30 амп в упак на анализатор ABL-800 – с ТОО «Мелиор LTD», РК, город Астана, ул.Желтоксана, 38, на сумму 11 742 395 тенге

- № 18 Капилляры гепаринизированные с принадлежностями safeCLINITUBES-пластиковые, объемом-70 мкл. на анализатор ABL-800, № 19 Ловушка сгустков для капилляров (250шт) - ИП Медицинский сервис «Медтехника» РК, город Актобе, ул.Аз Наурыз 6, на сумму 5 708 500 тенге

В результате поддержки предпринимательской инициативы (о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP):

№ 58 Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови, № 59 Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови, № 60 Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободного трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови, № 61 Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке (плазме) крови, № 62 Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови, № 63 Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреоглобулину в сыворотке крови, № 64 Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации лютеинизирующего гормона в сыворотке крови, № 65 Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови, № 66 Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации пролактина в сыворотке крови, № 67 Реагент для иммуноферментного количественного определения концентрации прогестерона в сыворотке крови человека, № 68 Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации кортизола в сыворотке крови, № 69 Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тестостерона в сыворотке крови, № 71 Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis, № 72 Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis, № 73 Набор реагентов для иммуноферментного определения кортизола в сыворотке и плазме крови «ДЭАС-ИФА», № 74 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса, № 75 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа., № 78 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу, № 79 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу, № 80 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к Toxoplasma gondii, № 81 Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii, № 82 Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека, № 83 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи, № 84 Тест-система иммуноферментная для выявления HBsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител, № 85 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С, № 86 Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HbsAg, № 87 Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С, № 88

Саму *Ваня* *Алекс* *Тимоф*

Отрицательная донорская сыворотка, не содержащая серологические маркёры гепатитов В, С, ВИЧ-инфекции, сифилиса, для контроля специфичности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для выявления соответствующих инфекционных маркеров, № 89 Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА «Минимальный положительный контрольный образец», содержащий HbsAg и анти-ВГС IgG, для контроля чувствительности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для иммуноферментного выявления HbsAg с пределом выявления 0,05 МЕ/мл и антител к ВГС, № 90 Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцеллёза в сыворотке (плазме) крови человека, № 92 Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации опухолевого маркера СА 15-3 в сыворотке крови, № 93 Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации ракового эмбрионального антигена в сыворотке крови - ПК «ВИТАНОВА» РК, город Караганда, ул.Ленина,71, на сумму 3 482 920 тенге



за данное решение проголосовали – 5 (пять) голосов

Байжиев А.К.

подпись

Директор ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыбинской области», председатель тендерной комиссии

Алибеишев А.А.

подпись

Заместитель директора по экономическим вопросам ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыбинской области», заместитель председателя тендерной комиссии
Главный бухгалтер ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыбинской области», член комиссии

Жумагулова
С.С.

подпись

Заведующая лабораторией ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыбинской области», член комиссии

Шамсутдинова
Г.Г.

подпись

Врач лаборант ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыбинской области», член комиссии

Жумабаева Р.Х.

подпись

Юрист ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыбинской области», секретарь комиссии

Handwritten signature of T. M. (likely T. M. M.)

Handwritten signature of A. A. (likely A. A. A.)

Handwritten signature of R. K. (likely R. K. R.)

Приложение № 1
к протоколу об итогах № 21 от 07.03.2019г. по закупке реактивов для лаборатории

Наименование и местонахождение потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки, а также их квалификационные данные:

№ п/ п	Наименование потенциального поставщика	Адрес потенциальных поставщиков	Дата предоставле ния заявок	Время предоста вления заявок
1	ТОО «МедМаркет Эксперт»	РК, город Уральск, ул.Сарайшык, 56	06.03.2019	11.47
2	ТОО «Мелиор LTD»	РК, город Астана, ул.Желтоксана, 38	06.03.2019	11.50
3	ТОО «Cor MT»	РК, город Астана, проспект Тәуелсіздік, дом 21/6, кв 88	06.03.2019	11.55
4	ТОО «Дельрус»	РК, город Астана, пер.Шынтас, 2/1	06.03.2019	12.00
5	ИП Медицинский сервис «Медтехника»	РК, город Актобе, ул.Аз Наурыз 6	06.03.2019	12.56
6	ТОО «NanoBioTech»	РК, город Актобе, проспект А.Молдагуловой, 44/1	07.03.2019	09.51
7	ПК «ВИТАНОВА»	РК, город Караганда, ул.Ленина, 71	07.03.2019	11.20

вскрыты и они содержат:

1. ТОО «МедМаркет Эксперт», РК, город Уральск, ул.Сарайшык, 56 на лоты
 - № 58 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови»
 - № 59 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови.»
 - № 60 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободного трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови.»
 - № 61 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке (плазме) крови.»
 - № 62 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови.»
 - № 63 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреоглобулину в сыворотке крови.»
 - № 64 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации лютеинизирующего гормона в сыворотке крови.»
 - № 65 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови.»
 - № 66– «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации пролактина в сыворотке крови.»
 - № 67 – «Реагент для иммуноферментного количественного определения концентрации прогестерона в сыворотке крови человека»
 - № 68 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации кортизола в сыворотке крови.»
 - № 69 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тестостерона в сыворотке крови»
 - № 70 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации хорионического гонадотропина в сыворотке крови.»

Тендерная заявка на 57 листах, техническая спецификация на 84 листах прошита, пронумерована, заверена печатью и платежное поручение, состоит:

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ	Оригинал, Копия, засвидетельствованная копия	лист
1	Заявка на участие в тендере	05.03.2019г.	Заявка на участие в тендере	Директор Чигрин В.Е.	Оригинал	1-2
2	Свидетельство о	25.08.2008г.	Свидетельство о	Начальник	Копия	3

(Подписи и печати)

			ти			
16	Письмо о согласии расторжения договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 настоящих правил		Письмо о согласии расторжения договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 настоящих правил	Директор Чигрин В.Е.	Оригинал	51
17	Письмо подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 настоящих Правил	б/н	Письмо подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 настоящих Правил	Директор Чигрин В.Е.	Оригинал	52
18	Договор аренды	№1 от 01.01.2019г	Договор аренды	Директор Чигрин В.Е., Королев А.Н.	Копия	53-56
19	Техническая спецификация		Техническая спецификация	Директор Чигрин В.Е.	Оригинал	2-43
20	Регистрационное удостоверение	№ РК-ИМН-5№015119 от 29.01.2016	Регистрационное удостоверение	МЗ СР РК, электронная подпись	Оригинал	44-46
21	Регистрационное удостоверение	№ РК-ИМН-5№015105 от 29.01.2016	Регистрационное удостоверение	МЗ СР РК, электронная подпись	Оригинал	47-49
22	Регистрационное удостоверение	№ РК-ИМН-5№011709 от 05.07.2018	Регистрационное удостоверение	МЗ СР РК, электронная подпись	Оригинал	50-52
23	Регистрационное удостоверение	№ РК-ИМН-5№015124 от 29.01.2016	Регистрационное удостоверение	МЗ СР РК, электронная подпись	Оригинал	53-55
24	Регистрационное удостоверение	№ РК-ИМН-5№015117 от 29.01.2016	Регистрационное удостоверение	МЗ СР РК, электронная подпись	Оригинал	56-58
25	Регистрационное удостоверение	№ РК-ИМН-5№015103 от 29.01.2016	Регистрационное удостоверение	МЗ СР РК, электронная подпись	Оригинал	59-61
26	Регистрационное удостоверение	№ РК-ИМН-5№015109 от 29.01.2016	Регистрационное удостоверение	МЗ СР РК, электронная подпись	Оригинал	62-64
27	Регистрационное удостоверение	№ РК-ИМН-5№015120 от 29.01.2016	Регистрационное удостоверение	МЗ СР РК, электронная подпись	Оригинал	65-67
28	Регистрационное удостоверение	№ РК-ИМН-5№015116 от 29.01.2016	Регистрационное удостоверение	МЗ СР РК, электронная подпись	Оригинал	68-70
29	Регистрационное удостоверение	№ РК-ИМН-5№015115 от 29.01.2016	Регистрационное удостоверение	МЗ СР РК, электронная подпись	Оригинал	71-73
30	Регистрационное удостоверение	№ РК-ИМН-5№015123 от 29.01.2016	Регистрационное удостоверение	МЗ СР РК, электронная подпись	Оригинал	74-76

31	Регистрационное удостоверение	№ РК-ИМН-5№015108 от 29.01.2016	Регистрационное удостоверение	МЗ СР РК, электронная подпись	Оригинал	77-79
32	Регистрационное удостоверение	№ РК-ИМН-5№015121 от 29.01.2016	Регистрационное удостоверение	МЗ СР РК, электронная подпись	Оригинал	80-82
33	Гарантийное письмо	б/н	Гарантийное письмо	Директор Чигрин В.Е.	оригинал	83
34	Обеспечение заявки	№ 216 от 04.03.2019	Платежное поручение	Директор Чигрин В.Е. Электронная подпись банка	Оригинал	1
35	СД диск	б/н	Опись в электронном формате	-	-	-
36	СД диск	б/н	Техническая спецификация в электронном формате	-	-	-

2. ТОО «Мелиор LTD», РК, город Астана, ул.Желтоксана, 38 на лоты:
- № 1 – «Термобумага в рулонах (кор. 8 рул.) на анализатор ABL-800»
 - № 2 – «Мембраны для референтного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
 - № 3 – «Мембраны для К-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
 - № 4 – «Мембраны для Са-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
 - № 5 – «Мембраны для Cl- электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
 - № 6 – «Мембраны для Na-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
 - № 7 – «Мембраны для pCO2-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
 - № 8 – «Мембраны для pO2-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
 - № 9 – «Мембраны для глюкозного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
 - № 10 – «Мембраны для лактатного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
 - № 11 – «Очистной раствор-200 мл на анализатор ABL-800»
 - № 12 – «Калибровочный раствор 1-200 мл на анализатор ABL-800»
 - № 13 – «Калибровочный раствор 2-200 мл на анализатор ABL-800»
 - № 14 – «Раствор промывочный-600 мл на анализатор ABL-800»
 - № 15 – «Раствор гипохлорита-100 мл на анализатор ABL-800»
 - № 16 – «Баллон с калибровочным газом 1 на анализатор ABL-800»
 - № 17 – «Баллон с калибровочным газом 2 на анализатор ABL-800»
 - № 18 – «Капилляры гепаринизированные с принадлежностями safeCLINITUBES-пластиковые, объемом-70 мкл. на анализатор ABL-800»
 - № 19 – «Ловушка сгустков для капилляров»
 - № 20 – «Шприцы PICO с сухим гепарином для взятия артериальной крови PICO50, объемом 2 мл., без иглы (уп-100 шт) на анализатор ABL-800»
 - № 21 – «Калибровочный раствор tHb в (упак 4 амп) на анализатор ABL-800»
 - № 22 – «Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 1, 30 амп в упаков на анализатор ABL-800»
 - № 22 – «Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 2, 30 амп в упаков на анализатор ABL-800»
 - № 23 – «Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 3, 30 амп в упаков на анализатор ABL-800»
 - № 24 – «Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 4, 30 амп в упаков на анализатор ABL-800»
 - № 25 – «Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 4, 30 амп в упаков на анализатор ABL-800.»

Тендерная заявка на 120 страницах, техническая спецификация на 168 страницах прошита, пронумерована, заверена печатью и банковская гарантия, состоит:

№	Наименование	Дата и номер	Краткое	Кем подписан	Оригинал,	Стр.
---	--------------	--------------	---------	--------------	-----------	------

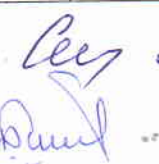
Ваша *Сей Тиле* *Ваша*

	документа		содержание	документ	Копия, засвидетельствованная копия	
1	Заявка на участие в тендере от ТОО «Мелиор LTD»	от 04.03.2019г.	Тендерная заявка на участие в тендере	Директор ТОО «Мелиор LTD» Бурамбаев Б. Ш.	оригинал	1-16
2	Справка о государственной регистрации ТОО «Мелиор LTD»	№ 10100262160261 от 10.05.2018г.	Документ, подтверждающий право осуществлять деятельность в соответствии с учредительными документами в рамках законодательства.	Электронный документ из информационной системы ГБДЮЛ, подписанные ЭЦП Управление Юстиции Сарыаркинского района Департамента юстиции г. Астаны	оригинал	17-20
3	Устав ТОО «Мелиор LTD»	10.05.2018г.	Наименование, место нахождения ТОО, права и обязанности высшего и исполнительных органов и пр.	Участник Бурамбаев Бектемир Шаукелович	копия	21-24
4	Талон о приеме уведомления от ТОО «Мелиор LTD» о начале осуществления деятельности или определенных действий	№ KZ76UCA00002456 от 23.05.2016г.	Документ, подтверждающий право ТОО «Мелиор LTD» по реализации оптовой реализации ИМН.	Электронный документ, сформированный на портале электронного лицензирования. Управление здравоохранения г. Астаны	Талон о приеме уведомления от ТОО «Мелиор LTD» о начале осуществления деятельности или определенных действий	25-26
5	Справка об отсутствии налоговой задолженности ТОО «Мелиор LTD»	04.03.2019 г. № 10100316166767	Документ, подтверждающий отсутствие налоговой задолженности ТОО «Мелиор LTD»	Портал электронного правительства	оригинал	27-38
6	Справка с филиала АО «Банк Центр Кредит» г. Астана об отсутствии просроченной задолженности ТОО «Мелиор LTD»	От 21.02.2019г. № 150-04-2-39-174	Документ, подтверждающий отсутствие просроченной задолженности ТОО «Мелиор LTD» перед банком	Управляющего РКО №5 АО «Банк Центр Кредит»	оригинал	39-40
7	Сведения о квалификации	от 04.03.2019г.	Сведения о квалификации ТОО «Мелиор LTD»	Директор ТОО «Мелиор LTD» Бурамбаев Б. Ш.	оригинал	41-46
8	Таблица цен ТОО «Мелиор LTD»	От 04.03.2019г.	Цена, содержащая все фактические затраты, составляющих конечную цену, поставляемых	Директор ТОО «Мелиор LTD» Бурамбаев Б. Ш.	оригинал	47-96

Самс *А. С.*
Т. Ш.

			товаров, стоимость сопутствующих услуг			
9	Письмо о предоставлении сопутствующих услуг	№ 73 от 04.03.2019г	Гарантийное письмо ТОО «Мелиор LTD» о предоставлении сопутствующих услуг	Директор ТОО «Мелиор LTD» Бурамбаев Б. Ш.	оригинал	97-98
10	Письмо о соответствии квалификации	№ 71 от 04.03.2019 г	Письмо о соответствии квалификационным требованиям ТОО «Мелиор LTD»	Директор ТОО «Мелиор LTD» Бурамбаев Б. Ш	оригинал	99-100
11	Письмо о регистрации цен	№ 77 от 04.03.2019 г	Письмо о регистрации цен	Директор ТОО «Мелиор LTD» Бурамбаев Б. Ш	оригинал	101-102
12	Письмо об отсутствии аффилированных лиц и компаний	№ 70 от 04.03.2019 г	Письмо об отсутствии аффилированности ТОО «Мелиор LTD»	Директор ТОО «Мелиор LTD» Бурамбаев Б. Ш	оригинал	103-104
13	Письмо о согласии на расторжение договора	№ 74 от 04.03.2019 г.	Письмо о согласии на расторжение договора	Директор ТОО «Мелиор LTD» Бурамбаев Б. Ш	оригинал	105-106
14	Акт проверки склада	№ 18-3-04-05/253 28.03.2018 г.	Письмо ГУ «Департамент комитета контроля медицинской и фармацевтической деятельности» о том, что склад ТОО «Мелиор LTD» на хранение медицинской техники и ИМН соответствует нормам законодательства	Главный специалист Департамента Наркабулова Г. А.	копия	107-110
15	Приказа о смене руководителя	№ 1 от 03.05.2018	Приказа о смене руководителя	Директор ТОО «Мелиор LTD» Бурамбаев Б. Ш	копия	111-114
16	Копия договора аренды	№ 17 от 01.01.2019 г	Копия договора аренды склада	Директор ТОО «Ата-Су» Сарсембаев З. С. Директор ТОО «Мелиор LTD»	Копия договора аренды	115-120






				Бурамбаев Б. Ш.		
17	Технические спецификации поставляемых товаров	№ 76 от 04.03.2019г.	Технические и качественные характеристики (технические спецификации) поставляемого медицинского оборудования и товара	Директор ТОО «Мелиор LTD» Бурамбаев Б. Ш.	оригинал	1-2
18	Письмо по соответствию товаров от ТОО «Мелиор LTD»	№ 72 от 04.03.2019 г.	Обязательство по поставке изделий медицинского назначения соответствующим требованиям действующего законодательства и требованиям тендерной документации	Директор ТОО «Мелиор LTD» Бурамбаев Б. Ш.	оригинал	3-4
19	Регистрационные удостоверения в РК	РК – МТ-5 № 017572 Radiometer Medical ApS (Дания)	Документ, подтверждающий регистрацию	Руководитель государственного органа	копия	15-90
20	Регистрационные удостоверения в РК	РК – МТ-7 № 013860 Radiometer Medical ApS (Дания)	Документ, подтверждающий регистрацию	Руководитель государственного органа	копия	91-168
21	Банковская гарантия № AST/2019/04284 от 19.02.2019г.	Исх. № 150-04-2-39-158 от 19.02.2019 г.	Документ, подтверждающий внесение обеспечения тендерной заявки в размере 1%	РКО №5 ФАО «Банк Центр Кредит» г. Астана	оригинал	1
22	СД диск	б/н	Опись и техническая спецификация в электронном формате	-	-	-

3. ТОО «Cor MT», РК, город Астана, проспект Тәуелсіздік, дом 21/6, кв 88 на лоты:

- № 26 – «Реагент для определения ALT(GPT) / Аланинаминотрансфераза (GPT) Жидкий, уп(R1 6x51, R2 6x14)»
- № 27 – «Реагент для определения ALK.PHOS. / Щелочная фосфатаза (жидкий), уп(R1 6x51, R2 6x14)»
- № 28 – «Реагент для определения AST(GOT)/ Аспартатаминотрансфераза (GOT) (Жидкий), уп(R1 6x51, R2 6x14)»
- № 29 – «Реагент для определения AMYLASE / Амилаза общая (жидкий), уп(R1 4x16, R2 4x5)»
- № 30 – «Реагент для определения BILIRUBIN(DIRECT) / Билирубин прямой (жидкий), уп(R1 2x30, R2 8x4)»
- № 31 – «Реагент для определения BILIRUBIN(TOTAL) /Билирубин общий, уп(R1 2x50, R2 8x4)»
- № 32 Реагент для определения CRP(CompleteKitwithDisposableCards /СРБ в диапазоне(0.3-160 mg/l),уп(R1 2x11,R2 2x11)»
- № 33 – «SPECIFIC PROTEIN CALIB. (Liquid) / С-реактивный белок калибратор ,уп(5x1)»
- № 34 Реагент для определения CREATININE (Liquid / Креатинин (Жидкий), уп(R1 6x51, R2 3x28)»
- № 35 – «Реагент для определения GLUCOSE Глюкоза(Жидкий) (Монореагент),уп (4x50)»

Ваш *Секретарь* *Директор*

- № 36 – «Реагент для определения MAGNESIUM / Магний (жидкий) (Монореагент), уп(6х20)»
- № 37 – «Реагент для определения TOTALPROTEIN/Общий белок(жидкий) (Монореагент),уп(9х51)»
- № 38 – «Реагент для определения UREA / Мочевина (жидкий), уп(R1 6х51, R2 4х20)»
- № 39 – «Реагент для определения IRON \ Реагент для определения IRON / Железо (жидкий), уп(R1 6х20, R2 3х11)»
- № 40 – «Реагент для определения CALCIUM / Кальций (жидкий/монореагент), уп(9х51)»
- № 41 – «Реагент для определения LIPOPROTEIN / Холестерин (жидкий), уп(9х51)»
- № 42 – «Реагент для определения TRIGLYCERIDES /Триглицериды, уп(6х51)»
- № 43 – «Промывочный раствор No. 2, флакон (6х25)»
- № 44 – «Промывочный раствор No. 1, флакон (6х25)»
- № 45 – «Солевой разбавитель уп(10х100)»
- № 46 – «AcidWashSolution Кислотный моющий раствор, флакон (6х80)»
- № 47 – «Калибратор В RX3949 на биохимический анализатор IMOLA»
- № 48 – «Калибратор А RX4000 на биохимический анализатор IMOLA»
- № 49 – «CALIBRATION SERA LEVEL3 /Мультикалибратор клинической химии уровень 3, уп(20х5)»
- № 50 – «Электрод Na D200-0014 на биохимический анализатор IMOLA»
- № 51 – «Электрод К D200-0015 на биохимический анализатор IMOLA»
- № 52 – «Электрод Cl D200-0016 на биохимический анализатор IMOLA»
- № 53 – «Референтный электрод D200-0017 на биохимический анализатор IMOLA»
- № 54 – «Галогеновая лампа на биохимический анализатор IMOLA»
- № 55 – «Фильтры сетчатые (внутренние) на биохимический анализатор IMOLA»
- № 56 – «Годовой сервисный набор»
- № 57 – «Кюветы»

Тендерная заявка на 128 страницах, техническая спецификация на 50 страницах прошита, пронумерована, заверена печатью и платежное поручение, состоит:

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ	Оригинал, Копия, засвидетельствованная копия	Стр.
1	Заявка на участие в тендере	б/н от 26.02.2019 года	Заявка на участие в тендере	Генеральный директор Юмашева Д.М.	Оригинал	1-6
2	Справка о государственной перерегистрации юридического лица	№10100309748310 от 31.01.2019 года	Справка о государственной перерегистрации юридического лица	Электронно-цифровая подпись	Копия	7-8
3	Устав	б/н от 02.07.2018 года	Устав	Участник товарищества Юмашева Д.М.	Копия	9-20
4	Сведения об учредителе	№19-5 от 26.02.2019 года	Сведения об учредителе	Генеральный директор Юмашева Д.М.	Оригинал	21-22
5	Талона уполномоченного органа в области здравоохранения о приеме уведомления об оптовой реализации изделий медицинского назначения	№KZ68UCA00005607 от 13.01.2018 год	Талона уполномоченного органа в области здравоохранения о приеме уведомления об оптовой реализации изделий медицинского назначения	Электронно-цифровая подпись	Копия	23-24

Вашингтон *А.И.* *Юмашев* *Сергей* *П.И.*

6	Талона уполномоченного органа в области здравоохранения о приёме уведомления об оптовой реализации медицинской техники	№KZ85UBA00004538 от 13.01.2018 год	Талона уполномоченног о органа в области здравоохранения о приеме уведомления об оптовой реализации медицинской техники	Электронно- цифровая подпись	Копия	25- 26
7	Справка об отсутствии налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб- портала "электронного правительства"	№10100314097447от 21.02.2019 года	Справка об отсутствии налоговой задолженности налогоплателъщ ика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональн ым пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства"	Электронно- цифровая подпись	Копия	27- 32
8	Справка с банка	№ 19-2-4/18666от 26.02.2019 года	Справка с банка	Уполномоченные лица	Оригинал	33- 34
9	Сведения о квалификации с подтверждающими документами	от 26.02.2019 года Без номера	Сведения о квалификации с подтверждающи ми документами	Генеральный директор Юмашева Д.М.	Оригинал	35- 40
10	Таблица цен	б/н от 26.02.2019 года	Таблица цен	Генеральный директор Юмашева Д.М.	Оригинал	41- 104
11	Информационное письмо	№19-15от 26.02.2019 года	Информационно е письмо	Генеральный директор Юмашева Д.М.	Оригинал	105- 106
12	Акт проверки склада ИМН и МТ	б/н от 17.07.2018 года	Акт проверки склада ИМН и МТ	Уполномоченные лица	Копия	107- 110
13	Письмо о холодной цепи	№19-10от 26.02.2019 года	Письмо о холодовой цепи	Генеральный директор Юмашева Д.М.	Оригинал	111- 112
14	Гарантийное письмо о выполнении сопутствующих услуг	№19-7от 26.02.2019 года	Сопутствующие услуги	Генеральный директор Юмашева Д.М.	Оригинал	113- 114
15	Гарантийное письмо о квалификации	№19-9от 26.02.2019 года	Гарантийное письмо о квалификации	Генеральный директор Юмашева Д.М.	Оригинал	115- 116
16	Гарантийное письмо	№19-8от 26.02.2019	Гарантийное	Генеральный	Оригинал	117-

Ваше
Юмашева Д.М.
Секретарь
Т.М.М.

	об отсутствии аффилированности	года	письмо	директор Юмашева Д.М.		118
17	Письмо-согласие	№19-7от 26.02.2019 года	Письмо-согласие	Генеральный директор Юмашева Д.М.	Оригинал	119- 120
18	Договор безвозмездного пользования помещением	б/н от 01.11.2017 года	Договор безвозмездного пользования помещением	Уполномоченные лица	Копия	121- 128
19	Техническая спецификация	б/н	Техническая спецификация	Генеральный директор Юмашева Д.М.	Оригинал	1-10
20	Регистрационное удостоверение	№РК-МТ-7№004034 от 30.07.2012 года	Регистрационное удостоверение	Уполномоченное лицо	Копия	11- 48
21	Гарантийное письмо	№19-3от 26.02.2019 года	Гарантийное письмо	Генеральный директор Юмашева Д.М.	Оригинал	49- 50
22	Платежное поручение	№61от 04.03.2019 года	Платежное поручение	Генеральный директор Юмашева Д.М.	Оригинал	1
23	СД диск	б/н	Опись в электронном формате	-	-	-

4. ТОО «Дельрус», РК, город Астана, пер.Шынтас, 2/1 на лоты:

- № 1 – «Термобумага в рулонах (кор. 8 рул.) на анализатор ABL-800»
- № 2 – «Мембраны для референтного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
- № 3 – «Мембраны для К-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
- № 4 – «Мембраны для Са-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
- № 5 – «Мембраны для Cl- электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
- № 6 – «Мембраны для Na-электрода (коробка 4 шт) на анализатор ABL-800»
- № 7 – «Мембраны для рСО2-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
- № 8 – «Мембраны для рО2-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
- № 9 – «Мембраны для глюкозного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
- № 10 – «Мембраны для лактатного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800»
- № 11 – «Очистной раствор-200 мл на анализатор ABL-800»
- № 12 – «Калибровочный раствор 1-200 мл на анализатор ABL-800»
- № 13 – «Калибровочный раствор 2-200 мл на анализатор ABL-800»
- № 14 – «Раствор промывочный-600 мл на анализатор ABL-800»
- № 15 – «Раствор гипохлорита-100 мл на анализатор ABL-800»
- № 16 – «Баллон с калибровочным газом 1 на анализатор ABL-800»
- № 17 – «Баллон с калибровочным газом 2 на анализатор ABL-800»
- № 18 – «Капилляры гепаринизированные с принадлежностями safeCLINITUBES-пластиковые, объемом-70 мкл. на анализатор ABL-800»
- № 19 – «Ловушка сгустков для капилляров (250шт) »
- № 20 – «Шприцы PICO с сухим гепарином для взятия артериальной крови PICO50, объемом 2 мл., без иглы (уп-100 шт) на анализатор ABL-800»
- № 21 – «Калибровочный раствор tHb в (упак 4 амп) на анализатор ABL-800»
- № 22 – «Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 1, 30 амп в упак на анализатор ABL-800»
- № 22 – «Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 2, 30 амп в упак на анализатор ABL-800»
- № 23 – «Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 3, 30 амп в упак на анализатор ABL-800»
- № 24 – «Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 4, 30 амп в упак на анализатор ABL-800»
- № 25 – «Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 4, 30 амп в упак на анализатор ABL-800.»

Ваша *Тиллокев* *Юмашев* *Д.М.*

Тендерная заявка на 114 страницах, техническая спецификация на 88 страницах прошита, пронумерована, заверена печатью и банковская гарантия, состоит:

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ	Оригинал, Копия, засвидетельствованная копия	Стр.
1	Заявка на участие в тендере от ТОО «Дельрус РК»	01.03.2019 г	Тендерная заявка на участие в тендере	Генеральный директор ТОО «Дельрус РК» Бурдин В.В.	оригинал	1-6
2	Справка о государственной перерегистрации ТОО «Дельрус РК»	№ 10100246457742 от 06.02.2018	Документ, подтверждающий право осуществлять деятельность в соответствии с учредительными документами в рамках законодательства.	Электронный документ из информационной системы ГБДЮЛ, подписанные ЭЦП Департамента Юстиции	оригинал	7-10
3	Устав ТОО «Дельрус РК»	29.01.2018г.	Наименование, место нахождения ТОО, права и обязанности высшего и исполнительных органов и пр.	Учредитель Магадеев Ю.Б.	копия	11-20
4	Талон о приеме уведомления от ТОО «Дельрус РК» о начале осуществления деятельности по реализации ИМН	KZ67UCA00005528 от 05.01.2018 г.	Документ, подтверждающий право ТОО «Дельрус РК» по реализации оптовой реализации изделий медицинского назначения.	Электронный документ, сформированный на портале электронного лицензирования.	оригинал	21-22
5	Талон о приеме уведомления от ТОО «Дельрус РК» о начале осуществлении деятельности по реализации МТ	№ KZ12UBW00004494 от 05.01.2018 г.	Документ, подтверждающий право ТОО «Дельрус РК» по реализации оптовой реализации медицинского оборудования	Электронный документ, сформированный на портале электронного лицензирования.	оригинал	23-24
6	Сведения об отсутствии налоговой задолженности ТОО «Дельрус РК»	№ 10100312986085 от 15.02.2019 г.	Документ, подтверждающий отсутствие налоговой задолженности ТОО «Дельрус РК»	Портал электронного правительства	оригинал	25-34
7	Справка с банка об отсутствии просроченной задолженности ТОО «Дельрус РК»	от 27.02.2019 г. № 150-04-7-01-9-542	Документ, подтверждающий отсутствие просроченной задолженности	АО «Банк ЦентрКредит»	оригинал	35-36

Тимофеев
Валентин
Севидов

			ТОО «Дельрус РК» перед банком			
8	Сведения о квалификации	01.03.2019 г	Сведения о квалификации ТОО «Дельрус РК»	Генеральный директор ТОО «Дельрус РК» Бурдин В.В.	оригинал	37-40
9	Таблицы цен ТОО «Дельрус РК» Лоты № 1-25	от 01.03.2019 г.	Цена, содержащая все фактические затраты, составляющих конечную цену, поставляемых товаров, стоимость сопутствующих услуг	Генеральный директор ТОО «Дельрус РК» Бурдин В.В.	оригинал	41-90
10	Письмо по регистрации цен	№ 155 от 01.03.2019 г	Письмо ТОО «Дельрус РК» о ценах	Генеральный директор ТОО «Дельрус РК» Бурдин В.В.	оригинал	91-92
11	Письмо о предоставлении сопутствующих услуг	№ 156 от 28.01.2019 г	Гарантийное письмо ТОО «Дельрус РК» о предоставлении сопутствующих услуг	Генеральный директор ТОО «Дельрус РК» Бурдин В.В.	оригинал	93-94
12	Акт проверки склада	№ 18-3-04-05/221 от 19.03.2018	Письмо Департамента комитета фармации МЗ РК о том, что склад ТОО «Дельрус РК» на хранение медицинской техники и ИМН соответствует нормам законодательства	Главный специалист Наркабулова Г. А.	копия	95-98
13	Письмо о соответствии квалификационным требованиям	№ 151 от 01.03.2019 г	Письмо о соответствии квалификационным требованиям ТОО «Дельрус РК»	Генеральный директор ТОО «Дельрус РК» Бурдин В.В.	оригинал	99-100
14	Письмо о соответствии товара	№ 152 от 01.03.2019 г	Письмо о соответствии товара ТОО «Дельрус РК»	Генеральный директор ТОО «Дельрус РК» Бурдин В.В.	оригинал	101-102
15	Письмо об отсутствии аффилированности	№ 153 от 01.03.2019 г	Письмо об отсутствии аффилированности ТОО «Дельрус РК»	Генеральный директор ТОО «Дельрус РК» Бурдин В.В.	оригинал	103-104
16	Письмо о согласии на расторжение договора	№ 154 от 01.03.2019 г.	Гарантийное письмо ТОО «Дельрус РК» о согласии расторжения договора	Генеральный директор ТОО «Дельрус РК» Бурдин В.В.	оригинал	105-106

			согласно п. 9 постановления № 1729 от 30.10.2009			
17	Копия договора аренды	№ 13 от 01.01.2019 г	Копия договора аренды склада	Директор ТОО «Ата-Су» Генеральный директор ТОО «Дельрус РК»	копия	107-114
18	Технические спецификации поставляемых товаров	№ 157 от 01.03.2019 г	Технические и качественные характеристики (технические спецификации) поставляемого медицинского оборудования	Генеральный директор ТОО «Дельрус РК» Бурдин В.В.	оригинал	1-12
19	Регистрационное удостоверение	РК-МТ-5№017572 от 16.02.2018	Документ, подтверждающий регистрацию поставляемых изделий медицинского назначения	Руководитель государственного органа	копия	13-88
20	Банковской гарантия	№ AST от 2019/04331 от 19.02.2019 года	Гарантийное обеспечение тендерной заявки	АО «Банк ЦентрКредит»	оригинал	1
21	СД диск	б/н	Опись в электронном формате	-	-	-

5. ИП Медицинский сервис «Медтехника», РК, город Актобе, ул.Аз Наурыз 6 на лоты:

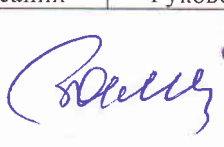
- № 18 – «Капилляры гепаринизированные с принадлежностями safeCLINITUBES-пластиковые, объемом-70 мкл. на анализатор ABL-800»
- № 19 – «Ловушка сгустков для капилляров»

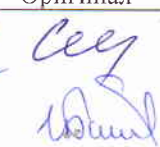
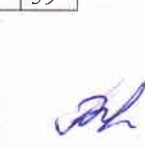
Тендерная заявка на 66 страницах, техническая спецификация на 16 страницах прошита, пронумерована, заверена печатью и платежное поручение, состоит:

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ	Оригинал, Копия, засвидетельствованная копия	Стр.
1	Заявка на участие в тендере	б/н от 03.03.2019	Заявка на участие в тендере	Руководитель Шевченко Б.С.	Оригинал	3-6
2	Свидетельство о государственной регистрации индивидуального предпринимателя	серия 0618 №0012574	Свидетельство о государственной регистрации индивидуального предпринимателя	Комитет государственных доходов МФ РК	копия	7-8
3	Копия удостоверения личности Шевченко Б.С.	№ 042690200 от 11.05.2017	Копия удостоверения личности Шевченко Б.С.	МВД РК	копия	9-10
	Письмо	б/н от 03.03.2019	об	Руководитель	Оригинал	11-

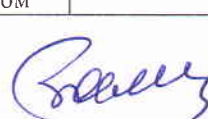
Handwritten signatures and initials in blue ink.

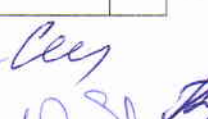
			единственном учредители	Шевченко Б.С.		12
4	Талон уведомление о начале или прекращении деятельности по оптовой реализации ИМН	№ KZ79UCA00004148 от 28.04.2017	Талон уведомление о начале или прекращении деятельности по оптовой реализации ИМН	Управление здравоохранения Актюбинской области, цифровая подпись	Оригинал	13- 14
5	Талон уведомление о начале или прекращении деятельности по оптовой реализации МТ	№ KZ41UBW000062403 от 28.04.2017	Талон уведомление о начале или прекращении деятельности по оптовой реализации МТ	Управление здравоохранения Актюбинской области, цифровая подпись	Оригинал	15- 16
6	Сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование	№ 10100314069161 от 21.02.2019	7. Сведени я об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщ ика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональн ым пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование	Управление государственных доходов по городу Актобе, цифровая подпись	Оригинал	17- 26
7	Справка с банка об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, длящейся более трех месяцев перед банком	№ 23-56-194 от 05.03.2019	Справка с банка об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, длящейся более трех месяцев перед банком	Заместитель директора по МСБ Актюбинского областного филиала АО «Народный банк Казахстана» Нургалиева Е.В. Начальник ОПЕРУ Актюбинского областного филиала АО «Народный банк Казахстана» Даинова А.Б.	Оригинал	27- 28
8	Сведения о квалификации	б/н от 03.03.2019	Сведения о квалификации	Руководитель Шевченко Б.С.	Оригинал	29- 34
9	Таблица цен по лоту № 18 и лоту № 19	б/н от 03.03.2019	Приложение № 6	Руководитель Шевченко Б.С.	Оригинал	35- 38
	Письмо	б/н от 03.03.2019	об описании	Руководитель	Оригинал	39-



			сопутствующих услуг	Шевченко Б.С.		40
10	Копия письма	№ ЗТ-Ш01-18-6-22/3 от 30.01.2019г.	от РГУ «Департамент комитета фармации по Актыбинской области» пояснения касательно складских помещений	Руководитель департамента Кубатаев Р	Копия	41-44
11	Письмо	№ 191815-4/ПД-Ш-12 от 05.02.2019г	от РГУ «Актыбинское городское управление охраны общественного здоровья Департамента охраны общественного здоровья Актыбинской области Комитета охраны общественного здоровья МЗ РК» пояснения касательно складских помещений	Руководитель управления Утегалиев А.У.	Копия	45-48
12	Письмо	б/н от 03.03.2019	о квалификации юр.лица	Руководитель Шевченко Б.С.	Оригинал	49-50
13	Письмо	б/н от 03.03.2019	об отсутствии аффилированности	Руководитель Шевченко Б.С.	Оригинал	51-52
14	Письмо-согласие	б/н от 03.03.2019	на расторжение договора	Руководитель Шевченко Б.С.	Оригинал	53-54
15	Копия договора аренды складского помещения	б/н от 01.02.2019	Копия договора аренды складского помещения	Руководитель Шевченко Б.С. и руководитель Бижанова З.М.	Копия	55-64
16	Письмо	б/н от 03.03.2019	о соответствии поставляемых товаров требования главы № 4 Правил	Руководитель Шевченко Б.С.	Оригинал	3-4
17	Техническая спецификация	б/н	Техническая спецификация	Руководитель Шевченко Б.С.	Оригинал	5-8
18	Данные по регистрации поставляемой продукции	РК-МТ-51017098	Данные по регистрации поставляемой продукции	С портала Dari.kz	копия	9-14
19	Обеспечение заявки	№ 11 от 06.03.2019	Платежное поручение	Руководитель Шевченко Б.С. Цифровая подпись банка	Оригинал	1
20	СД диск	б/н	Опись и техническая спецификация в электронном	-	-	-





6. ТОО «NanoBioTech», РК, город Актобе, проспект А.Молдагуловой, 44/1 на лоты:
- №58 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови»
 - №59 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови»
 - №60 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободного трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови.»
 - №61 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке (плазме) крови.»
 - №62 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови.»
 - №63 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреоглобулину в сыворотке крови.»
 - №64 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации лютеинизирующего гормона в сыворотке крови»
 - №65 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови.»
 - №66 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации пролактина в сыворотке крови»
 - №67 – «Реагент для иммуноферментного количественного определения концентрации прогестерона в сыворотке крови человека».
 - №68 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации кортизола в сыворотке крови».
 - №69 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тестостерона в сыворотке крови»
 - №70 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации хорионического гонадотропина в сыворотке крови.»
 - №71 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis»
 - №72 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis»
 - №73 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения кортизола в сыворотке и плазме крови «ДЭАС-ИФА»
 - №74 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса»
 - №75 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа»
 - №76 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения кортизола в сыворотке и плазме крови «Эстрадиол-ИФА».
 - №78 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу.»
 - №79 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу.»
 - №80 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к Toxoplasma gondii»
 - №81 – «Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii»
 - №82 – «Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека»
 - №83 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи»
 - №84 – «Тест-система иммуноферментная для выявления HBsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител»
 - №85 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С»



- №86 – «Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HbsAg»
- №87 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита C»
- №90 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцеллёза в сыворотке (плазме) крови человека»
- №92 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации опухолевого маркера СА 15-3 в сыворотке крови»
- №93 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации ракового эмбрионального антигена в сыворотке крови»
- №94 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения микоплазмоза Ig G/M»
- №95 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения уреоплазмоза Ig G/M»
- №96 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения листериоза Ig G»

Тендерная заявка на 244 страницах, техническая спецификация на 34 страницах прошита, пронумерована, заверена печатью и платежное поручение, состоит:

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ	Оригинал, Копия, засвидетельствованная копия	Стр.
1	Заявка на участие в тендере	Исх.№12/19 От «27» февраля 2019 г.	Тендерная заявка ТОО «NanoBioTech» на участие в тендере	Директор ТОО «NanoBioTech» Калиева Г.А.	Оригинал	1-8
2	Копия свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица	Дата последней перерегистрации от 19.01.2016г. №10100303352344 Дата получения 03.01.2019 г. БИН 130840019085	Справка о зарегистрированном юридическом лице, филиале или представительстве	Управление Юстиции города Актобе Департамента Юстиции Актюбинской области	Электронный документ с электронной цифровой подписью	9-11
3	Устав ТОО ТОО «NanoBioTech»	Утверждено по решению учредителя от 25.12.2015г.	Устав ТОО «NanoBioTech»	Учредитель (участник) ТОО «NanoBioTech» Шкурят Н.В.	Копия	13-34
4	Государственная лицензия на право занятия фарм. деятельностью	64566602DD от 6 ноября 2013 года	Государственная лицензия на фармацевтическую деятельность	Руководитель (уполномоченное лицо) К.К. Сабыр	Электронный документ с электронной цифровой подписью	35-36
5	Приложение к государственной лицензии	64566602DD от 6 ноября 2013 года	Приложение к Государственной лицензии на фармацевтическую деятельность на оптовую реализацию лекарственных средств, розничная реализация лекарственных средств	Руководитель (уполномоченное лицо) К.К. Сабыр	Электронный документ с электронной цифровой подписью	37-38
6	Талон о приеме уведомления	KZ39UBC00010090 от 03.05.2018 г.	Уведомление о начале или прекращении деятельности по розничной реализации изделий	Электронная подпись	Электронный документ с электронной цифровой подписью	39-40

Т.И.Исх. №12/19
Секрет
Секрет

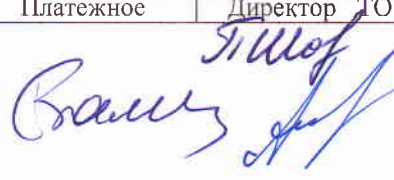
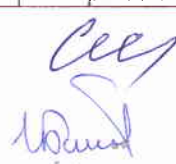
			медицинского назначения			
7	Талон о приеме уведомления	KZ64UCA00006940 от 03.05.2018 г.	Уведомление о начале или прекращении деятельности по оптовой реализации изделий медицинского назначения	Электронная подпись	Электронный документ с электронной цифровой подписью	41-42
8	Сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов	№10100314766074 от 25.02.2019 г.	Сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, по состоянию на 25.02.2019 г.	Электронный документ Портала электронного правительства	Электронный документ с электронной цифровой подписью	43-52
9	Справка банка об отсутствии просроченной задолженности	№ 23-56-386 от 26.02.19 г.	Справка от АО «НАРОДНЫЙ БАНК КАЗАХСТАНА» об отсутствии задолженности перед банком длящейся более трех месяцев перед банком	Первый заместитель Директора Актюбинского областного Филиала АО «НАРОДНЫЙ БАНК КАЗАХСТАНА» Бейсова Т.К.	Оригинал	53-54
10	Сведения о квалификации	Исх.№05/19 От «27» февраля 2019 г.	Сведения о поставках товаров, аналогичных закупаемым на тендере	Директор ТОО «NanoBioTech» Калиева Г.А.	Оригинал	55-60
11	Таблица цен	Без номера	Цены на товары, предлагаемые ТОО «NanoBioTech» к закупу на тендере	Директор ТОО «NanoBioTech» Калиева Г.А.	Оригинал	61-130
12	Сопутствующие услуги	Исх.№06/19 От «27» февраля 2019 г.	Описание сопутствующих поставке товара услуг	Директор ТОО «NanoBioTech» Калиева Г.А.	Оригинал	131-132
13	Акт обследования склада на наличие условия хранения изделий медицинского назначения и медицинской техники по обращению руководителя ТОО «NanoBioTech»	№8 И от 10.05. 2017 г.	Акт обследования склада на наличие условия хранения изделий медицинского назначения и медицинской техники по обращению руководителя ТОО «NanoBioTech» выданный РГУ	Главные специалисты отдела контроля за фармацевтической деятельностью Ахметова К.А., Сулейменова А.Д. С актом ознакомлен директор Калиева Г.А.	Копия	133-142

(Ваше) *Сей* *Г.А.* *А.Д.* *А.А.*

			«Департаментом Комитета контроля медицинской и фармацевтическ ой деятельности по Актобинской области			
14	Копия санитарно- эпидемиологического обследования ТОО «NanoBioTech»	№ 798 от 25.04.2017г.	Соответствия склада лекарственных средств, медицинской техники и изделий медицинского назначения ТОО «NanoBioTech»	Ведущим специалистом отдела санитарно- гигиенического надзора и контроля за соблюдением требований технических регламентов Саренова А.М.	Копия	143- 150
15	Письмо по квалификационным требованиям	Исх.№07/19 От «27» февраля 2019 г.	Письмо по квалификационн ым требованиям	Директор ТОО «NanoBioTech» Калиева Г.А.	Оригинал	151- 152
16	Письмо	Исх.№08/19 От «27» января 2019 г.	Письмо согласно пункту 9 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729	Директор ТОО «NanoBioTech» Калиева Г.А.	Оригинал	153- 154
17	Документ о наличии и количестве работников	Исх.№09/19 От «27» февраля 2019 г.	Документ о наличии и количестве работников	Директор ТОО «NanoBioTech» Калиева Г.А.	Оригинал	155- 156
18	Письмо	Исх. №10/19 От «27» февраля 2019 г.	Письмо по срокам действия регистрационны х удостоверений	Директор ТОО «NanoBioTech» Калиева Г.А.	Оригинал	157- 158
19	Копия договора аренды	№10 от 23.08.2013 г.	Договора аренды помещений	Директор ТОО «Батыс Регион Недвижимость» Жаржанов Е.Ж. Директор ТОО «NanoBioTech» Калиева Г.А.	Копия	159- 164
20	Регистрационные удостоверения	РК-ИМН-5№018023 от 13.07.2018 г. РК-ИМН-5№018039 от 16.07.2018 г. РК-ИМН-5№018040 от 16.07.2018 г. РК-ИМН-5№018031 от 16.07.2018 г. РК-ИМН-5№018020 от 13.07.2018 г. РК-ИМН-5№018229 от 06.09.2018 г. РК-ИМН-5№018021 от 13.07.2023 г. РК-ИМН-5№018035 от 16.07.2018 г. РК-ИМН-5№018037	Регистрационное удостоверение для реагентов: ТТГ (ИФА) ТЗ-ИФА Свободный ТЗ (ИФА) Свободный Т4 (ИФА) АТ-ТПО (ИФА) АТ-ТГ (ИФА) ЛГ-ИФА ФСГ-ИФА ПРОЛАКТИН- ИФА ПРОГЕСТЕРОН- ИФА	Руководитель государственного органа	Копия	165- 230

Тимоф
Семез
Сев
Ваня
Ан

		от 16.07.2018 г. РК-ИМН-5№012403 от 08.01.2014 г. РК-ИМН-5№018038 от 16.07.2018 г. РК-ИМН-5№018030 от 16.07.2018 г. РК-ИМН-5№012385 от 08.01.2014 г. РК-ИМН-5№012384 от 08.01.2014 г. РК-ИМН-5№012398 от 08.01.2014 г. РК-ИМН-5№018034 от 16.07.2018 г. РК-ИМН-5№012386 от 08.01.2014 г. РК-ИМН-5№012393 от 08.01.2014 г. РК-ИМН-5№018033 от 16.07.2018 г. РК-ИМН-5№012390 от 08.01.2014 г. РК-ИМН-5№012402 от 08.01.2014 г. РК-ИМН-5№012395 от 08.01.2014 г. РК-ИМН-5№012387 от 08.01.2014 г. РК-ИМН-5№012389 от 08.01.2014 г. РК-ИМН-5№012388 от 08.01.2014 г. РК-ИМН-5№017745 от 06.04.2018 г. РК-ИМН-5№017746 от 06.04.2018 г. РК-ИМН-5№017977 от 04.02.2016 г. РК-ИМН-5№018044 от 16.07.2018 г. РК-ИМН-5№018043 от 16.07.2018 г. РК-ИМН-5№000073 от 03.03.2015 г. РК-ИМН-5№000071 от 03.03.2015 г. РК-ИМН-5№017980 от 04.02.2016 г.	КОРТИЗОЛ-ИФА ТЕСТОСТЕРОН-ИФА ХГ-ИФА Chlamydia IgM-ИФА Chlamydia IgG-ИФА ДЭАС ИФА HSV 1,2 IgG-ИФА HSV 1,2 IgM-ИФА Эстрадиол ИФА Cytomegalovirus IgG-ИФА Cytomegalovirus IgM-ИФА Toxoplasma IgM-ИФА Toxoplasma IgG-ИФА Rubella IgG-ИФА Rubella IgM-ИФА 0556 Вектоген В - HBs -антиген-стрип, набор 0772 - Бест Анти - ВГС, набор 0558 Вектоген В HBs Ag подтверждающий тест стрип, набор 0776 Бест анти-ВГС-подтверждающий тест, набор Дат-Бруцелла G CA15.3-ИФА КЭА-ИФА DAT-Мико-G/M DAT-Уреа-G/M DAT-Листерия-G/O			
21	Опись	№ 11/19 от 27.02.2019	Опись	Директор ТОО «NanoBioTech»	Оригинал	231-244
22	Техническая спецификация на поставляемые товары	Без номера	Техническая спецификация с указанием точных технических характеристик заявленного товара, фармацевтической услуги на бумажном носителе	Директор ТОО «NanoBioTech» Калиева Г.А.	Оригинал	1-34
23	Обеспечение заявки	№16	Платежное	Директор ТОО	Оригинал	1


		от 01.03.2019 г.	поручение	«NanoBioTech» Калиева Г.А. Электронно- цифровая печать Актюбинского филиала АО «НАРОДНЫЙ БАНК КАЗАХСТАНА»		
24	CD-R диск	Без номера	Опись документов и тех. спецификации в формате .doc	-	Электронный формат	-

7. ПК «ВИТАНОВА», РК, город Караганда, ул.Ленина, 71 на лоты:

- №58 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови»
- №59 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови»
- №60 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободного трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови.»
- №61 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке (плазме) крови.»
- №62 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови.»
- №63 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреоглобулину в сыворотке крови.»
- №64 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации лютеинизирующего гормона в сыворотке крови»
- №65 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови.»
- №66 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации пролактина в сыворотке крови»
- №67 – «Реагент для иммуноферментного количественного определения концентрации прогестерона в сыворотке крови человека».
- №68 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации кортизола в сыворотке крови».
- №69 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тестостерона в сыворотке крови»
- №71 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis»
- №72 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis»
- №73 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения кортизола в сыворотке и плазме крови «ДЭАС-ИФА»
- №74 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса»
- №75 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа»
- №78 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу.»
- №79 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу.»
- №80 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к Toxoplasma gondii»
- №81 – «Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii»

Тимоф
Ванз
Сев
Юрид
Рос

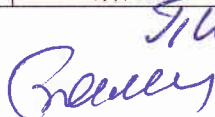
- №82 – «Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека»
- №83 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу краснухи»
- №84 – «Тест-система иммуноферментная для выявления HBsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител»
- №85 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С»
- №86 – «Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HbsAg»
- №87 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С»
- №88 - «Отрицательная донорская сыворотка, не содержащая серологические маркёры гепатитов В, С, ВИЧ-инфекции, сифилиса , для контроля специфичности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для выявления соответствующих инфекционных маркеров.»
- №89 – «Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА «Минимальный положительный контрольный образец», содержащий HbsAg и анти-ВГС IgG , для контроля чувствительности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для иммуноферментного выявления HbsAg с пределом выявления 0,05 МЕ/мл и антител к ВГС»
- №90 – «Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцеллёза в сыворотке (плазме) крови человека»
- №92 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации опухолевого маркера СА 15-3 в сыворотке крови»
- №93 – «Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации ракового эмбрионального антигена в сыворотке крови»

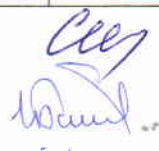
Тендерная заявка на 218 страницах, техническая спецификация на 148 страницах прошита, пронумерована, заверена печатью и платежное поручение, состоит:

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ	Оригинал, Копия, засвидетельствованная копия	Стр.
1	Заявка на участие в тендере	б/н от 7 марта 2019 года	Заявка ПК «Витанова» на участие в тендере	Председателем ПК «Витанова» Ревенко С.И.	Оригинал	1-6
2	Справка о зарегистрированном юридическом лице, филиале или представительстве	Уникальный номер 10100313674859 от 19.02.2019г	Справка выдана ПК «Витанова» о зарегистрированном юридическом лице, филиале или представительстве	Электронная цифровая подпись	Оригинал	7-8
3	Устав	б/н от 07.02.2018 год	Устав ПК «Витанова»	Председателем ПК «Витанова» Ревенко С.И.	Копия	9-24
4	Копии приложения №1 к Уставу производственного кооператива «Витанова»	приложения №1 к Уставу производственного кооператива «Витанова»	Приложения №1 к Уставу производственного кооператива «Витанова»	Председателем ПК «Витанова» Ревенко С.И.	Копия	25-28
5	Государственная	№ 65000042КМ от 08	Государственная	Руководителем	Копия	29-

Вашинский
Генеральный директор
Витанова

	лицензия на фармацевтическую деятельность	декабря 2014 года	лицензия на занятие фармацевтической деятельностью	Нурлыбаевым Е.Ш.		30
6	Приложение к Государственной лицензии на фармацевтическую деятельность	№ 65000042KM от 08 декабря 2014 года	Приложение к Государственной лицензии на подвиды лицензируемой деятельности — Оптовая реализация лекарственных средств	Руководителем Нурлыбаевым Е.Ш.	Копия	31-32
7	Талон о начале осуществления деятельности по оптовой реализации ИМН	№ KZ70UCA00000721	Талон выданный ПК "Витанова", уведомляющий о начале осуществления определенного действия по Уведомление оптовой реализации изделий медицинского назначения	Электронная цифровая подпись	Копия	33-34
8	Талон о начале осуществления деятельности по оптовой реализации ИМН	№ KZ75UCA00000728	Талон выданный ПК "Витанова", уведомляющий о начале осуществления определенного действия по Уведомление оптовой реализации изделий медицинского назначения	Электронная цифровая подпись	Копия	35-36
9	Сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов по состоянию на 19 февраля 2019 года	19 февраля 2019 года № 1010031367645	Сведения о том, что по состоянию на 4 февраля 2019 года ПК «Витанова» не имеет налоговой задолженности и задолженности по обязательным пенсионным взносам и социальным отчислениям.	Электронная подпись	Оригинал	37-44
10	Справка банка об отсутствии просроченной задолженности	18.02.2019 года № 16-05-32/272	Справка о том, что по состоянию на 18 февраля 2019 года ПК	Директором Карагандинского областного филиала АО «Народный банк	Оригинал	45-46

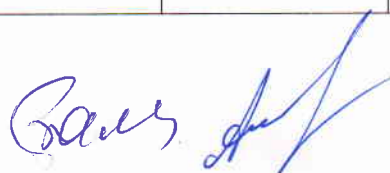
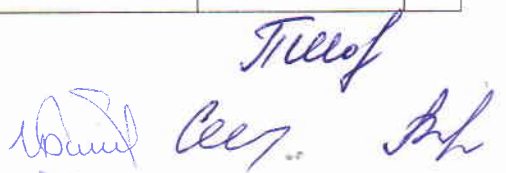




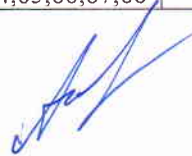
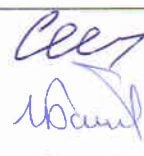
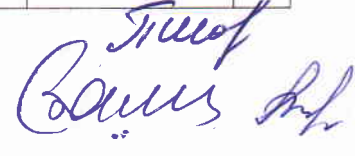

			«Витанова» не имеет просроченной задолженности перед банком, длящейся более трех месяцев предшествующих дате выдачи справки.	Казахстана» Г.К. Ратаева Начальником операционного управления С.С.Ракпанов		
11	Доверенность	1 января 2019 года № 1	Доверенность на право подписи справок о наличии/отсутствии задолженности клиентов перед Банком	Председатель Правления Шаяхметова У.Б. Главный бухгалтер Чеусов П.А.	Копия	47-62
12	Доверенность	1 января 2019 года № 48	Доверенность на право подписи	Председатель Правления Шаяхметова У.Б. Главный бухгалтер Чеусов П.А.	Копия	63-66
13	Справка банка об отсутствии просроченной задолженности	19 февраля 2019 г №. 35-05-006/193	Справка о том, что по состоянию на 7 февраля 2019 года ПК «Витанова» не имеет просроченной задолженности перед банком, длящейся более трех месяцев предшествующих дате выдачи справки.	Директором филиала ДО АО Банк ВТБ (Казахстан) в городе Караганда Боровковым Д.В..	Оригинал	67-68
14	Доверенность	4 декабря 2018 года № 07-01-03/813	Выдана Тарасову Денису Николаевичу на управление Филиалом Дочетрей организации АО Банк БТА (Казахстан) в городе Караганда	Председателем Правления ДО АО Банк БТА (Казахстан) Забелло Д.	Копия	69-96
15	Сведения о квалификации	07.03.2019г	Сведения о квалификации потенциального поставщика	Председателем ПК «Витанова» Ревенко С. И.	Оригинал	97-128
16	Таблица цен	Нет	Таблица цен по Лотам	Председателем ПК «Витанова» Ревенко С.И.	Оригинал	129-192
17	Описание сопутствующих услуг	1 марта 2019 года №304	Описание сопутствующих услуг	Председателем ПК «Витанова» Ревенко С.И.	Оригинал	193-194

Ваня Седук
Билетов

18	Копии сертификата на соответствие стандарту надлежащей дистрибьюторской практики (GDP)	09.11.2018года	Сертификат на соответствие стандарту надлежащей дистрибьюторской практики (GDP)	Руководитель Л. Бюрабекова	Копия	195-196
19	Письмо об отсутствии аффилированности	1 марта 2019 года №303	Письмо об отсутствии аффилированности	Председателем ПК «Витанова» С. Ревенко	Оригинал	197-198
20	Гарантийное письмо о том, что поставщик не состоит в перечне недобросовестных поставщиков	1 марта 2019 года №302	Гарантийное письмо о том, что поставщик не состоит в перечне недобросовестных поставщиков	Председателем ПК «Витанова» С. Ревенко	Оригинал	199-200
21	Гарантийное письмо о том, что поставщик не подлежит процедуре банкротства	1 марта 2019 года №301	Гарантийное письмо о том, что поставщик не подлежит процедуре банкротства	Председателем ПК «Витанова» С. Ревенко	Оригинал	201-202
22	Письмо- согласие на расторжение договора	1 марта 2019 года №300	Письмо согласие на расторжение договора	Председателем ПК «Витанова» С. Ревенко	Оригинал	203-204
23	Договор аренды	3 января 2018 года №13/1	Договор аренды	Арендодателем Ревенко Ж.В. Арендатором Ревенко С.И	Копия	205-210
24	Кадастровая справка	№10100249160349 от 21.02.2018 года	Справка о зарегистрированных правах (обременениях) на недвижимое имущество	Электронная цифровая подпись	Копия	211-216
25	Техническая спецификация потенциального поставщика	7 марта 2019 года	Техническая спецификация потенциального поставщика	Председателем ПК «Витанова» Ревенко С.И.	Оригинал	1-46
26	Регистрационные удостоверения		Регистрационные удостоверения по Лотам №58,59,60,61,62, 63,64,65,66,67,68 ,69,71,72,73,74,75,78,79,80,81,82, 83,84,85,86,87,88 ,89,90,92,93	Руководителем государственного органа	Копия	47-112
27	Информационное письмо	№ и-04/306 от 16.01.2015	Копии письма относительно регистрации по лотам №88, 89	Председателем ПК «Витанова» Ревенко С.И.	Оригинал	113-114

28	Сертификат о происхождении товара форма СТ -1	28.01.2019 14.09.2018 21.08.2018	Сертификат о происхождении товара форма СТ -1	Балашов В.А. Юрченко В.В.	Копия	115-136
29	Копия письма относительно регистрации № и-04/306 от 16.01.2015 года	№ и-04/306 от 16.01.2015	Копии письма относительно регистрации по лотам №88, 89	Заместитель руководителя М.Мухамедяров	Копия	137-138
30	Оригинала письма — гарантии относительно зарегистрированной цены	1 марта 2019 года №306	Оригинала письма — гарантии относительно зарегистрированной цены по Лотам №58,59,60,61,62, 63,64,65,66,67,68, 69,71,72,73,74,75,78,79,80,81,82, 83,84,85,86,87,88, 89,90,92,93	Председателем ПК «Витанова» Ревенко С.И.	Оригинал	139-140
31	Письмо-гарантия относительно условий хранения и перевозки реагентов и изделий медицинского назначения	1 марта 2019 года №307	Письмо-гарантия относительно условий хранения и перевозки лекарственных средств, диагностических препаратов и изделий медицинского назначения по Лотам №,58,59,60,61,62, 63,64,65,66,67,68, 69,71,72,73,74, 75,78,79,80,81,82, 83,84,85,86,87,88, 89,90,92,93	Председателем ПК «Витанова» Ревенко С.И.	Оригинал	141-142
32	Письмо-гарантия относительно потребительской маркировки и упаковки	1 марта 2019 года №308	Письмо-гарантия относительно потребительской упаковки лекарственных средств, диагностических препаратов и изделий медицинского назначения по Лотам №58,59,60,61,62, 63,64,65,66,67,68, 69,71,72,73,74,75,78,79,80,81,82, 83,84,85,86,87,88	Председателем ПК «Витанова» Ревенко С.И.	Оригинал	143-144

			,89,90,92,93			
33	Письмо-гарантия относительно срока годности диагностических препаратов	1 марта 2019 года №309	Письмо-гарантия относительно срока годности диагностических препаратов и изделий медицинского назначения по Лотам №58,59,60,61,62,63,64,65,66,67,68,69,71,72,73,74,75,78,79,80,81,82,83,84,85,86,87,88,89,90,92,93	Председателем ПК «Витанова» Ревенко С.И.	Оригинал	145-146
34	Оригинала платежного поручения №084 от 22.02.2019 года	№084 от 22.02.2019 года	Обеспечение тендерной заявки	Председателем ПК «Витанова» Ревенко С.И.	Оригинал	1
35	CD-R диск	Без номера	Опись документов и тех. спецификации в формате .doc	-	Электронный формат	-

Балыков А.Ж.

Директор ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыбинской области», председатель тендерной комиссии

Альдешев А.Ж.

Заместитель директора по экономическим вопросам ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыбинской области», заместитель председателя тендерной комиссии

Байсеуова И.И.

Главный бухгалтер ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыбинской области», член комиссии

Жумагулова С.С.

Заведующая лабораторией ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыбинской области», член комиссии

Шамсутдинова Г.Г.

Врач лаборант ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыбинской области», член комиссии

Жумабаева Р.Х.

Юрист ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыбинской области», секретарь комиссии



подпись

подпись

подпись

Handwritten signatures and stamps at the bottom of the page, including a large blue stamp and several handwritten signatures.

Приложение № 2
к протоколу об итогах № 21 от 07.03.2019г. по закупке реактивов для лаборатории
Цена и другие условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией:

№ лота	наименование товара	Общее количество	Срок поставки товара	Наименование потенциального поставщика	Цена по предложению за единицу товара в тенге от поставщика	Общая сумма основного предложения за товар в тенге от поставщика	Дополнительные условия от поставщика	Альтернативные условия от поставщика
1	Термобумага в рулонах (кор. 8 рул.) на анализатор ABL-800.	5	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	53 495,00	267 475,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	53 500,00	267 500,00	нет	нет
2	Мембраны для референтного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	90 000,00	90 000,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	90 100,00	90 100,00	нет	нет
3	Мембраны для К-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	660 000,00	660 000,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	663 100,00	663 100,00	нет	нет
4	Мембраны для Са-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	660 000,00	660 000,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	663 100,00	663 100,00	нет	нет
5	Мембраны для Cl-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	660 000,00	660 000,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	663 100,00	663 100,00	нет	нет
6	Мембраны для Na-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	660 000,00	660 000,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	663 100,00	663 100,00	нет	нет
7	Мембраны для pCO2-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	400 000,00	400 000,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	403 100,00	403 100,00	нет	нет
8	Мембраны для pO2-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	400 000,00	400 000,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	403 100,00	403 100,00	нет	нет
9	Мембраны для глюкозного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	3	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	225 000,00	675 000,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	228 000,00	684 000,00	нет	нет
10	Мембраны для лактатного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	3	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	225 000,00	675 000,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	228 000,00	684 000,00	нет	нет
11	Очистной раствор-200 мл на анализатор ABL-800.	8	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	88 050,00	704 400,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	88 100,00	704 800,00	нет	нет
12	Калибровочный раствор 1-200 мл на анализатор ABL-800.	7	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	88 050,00	616 350,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	88 100,00	616 700,00	нет	нет
13	Калибровочный раствор 2-200 мл на анализатор ABL-800.	14	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	88 050,00	1 232 700,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	88 100,00	1 233 400,00	нет	нет
14	Раствор промывочный-600 мл на анализатор ABL-800.	20	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	69 600,00	1 392 000,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	69 600,00	1 392 000,00	нет	нет
15	Раствор гипохлорита-100 мл на анализатор ABL-800.	2	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	63 850,00	127 700,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	63 900,00	127 800,00	нет	нет
16	Баллон с калибровочным газом 1 на анализатор ABL-800.	2	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	183 500,00	367 000,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	183 550,00	367 100,00	нет	нет
17	Баллон с калибровочным газом 2 на анализатор ABL-800.	2	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	183 500,00	367 000,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	183 550,00	367 100,00	нет	нет
18	Капилляры гепаринизированные с принадлежностями заеCLINTUBES-пластиковые, объемом-70 мл. на анализатор ABL-800.	12 000	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	450,00	5 400 000,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	477,00	5 724 000,00	нет	нет
				ИП Медицинский сервис «Медтехника»	433,00	5 196 000,00	нет	нет
19	Ловушка сгустков для капилляров (250шт)	2 500	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	220,00	550 000,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	222,00	555 000,00	нет	нет
				ИП Медицинский сервис «Медтехника»	205,00	512 500,00	нет	нет
20	Шприцы PICO с сухим гепарином для взятия артериальной крови PICO50, объемом 2 мл., без иглы (уп-100 шт) на анализатор ABL-800.	4	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	50 000,00	200 000,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	54 500,00	218 000,00	нет	нет
21	Калибровочный раствор (Hb в (упак 4 амл) на анализатор ABL-800.	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	63 850,00	63 850,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	63 900,00	63 900,00	нет	нет
22	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 1, 30 амл в упак на анализатор ABL-800.	2	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	190 490,00	380 980,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	190 500,00	381 000,00	нет	нет
23	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 2, 30 амл в упак на анализатор ABL-800.	2	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	190 490,00	380 980,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	190 500,00	381 000,00	нет	нет
24	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 3, 30 амл в упак на анализатор ABL-800.	2	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	190 490,00	380 980,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	190 500,00	381 000,00	нет	нет
25	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 4, 30 амл в упак на анализатор ABL-800.	2	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Мелиор LTD»	190 490,00	380 980,00	нет	нет
				ТОО «Дельрус РК»	190 500,00	381 000,00	нет	нет
26	Реагент для определения ALT(GPT) / Аланинаминотрансфераза (GPT) Жидкий, уп(R1 6x51, R2 6x14)	3	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	32 180,00	96 540,00	нет	нет
27	Реагент для определения ALK.PHOS. / Щелочная фосфатаза (жидкий), уп(R1 6x51, R2 6x14)	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	43 410,00	43 410,00	нет	нет
28	Реагент для определения AST(GOT) / Аспартатаминотрансфераза (GOT) (Жидкий), уп(R1 6x51, R2 6x14)	3	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	32 180,00	96 540,00	нет	нет
29	Реагент для определения AMYLASE / Амилаза общая (жидкий), уп(R1 4x16, R2 4x5)	12	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	63 130,00	757 560,00	нет	нет
30	Реагент для определения BILIRUBIN(DIRECT) / Билирубин прямой (жидкий), уп(R1 2x30, R2 8x4)	12	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	19 940,00	239 280,00	нет	нет
31	Реагент для определения BILIRUBIN(TOTAL) / Билирубин общий, уп(R1 2x50, R2 8x4)	6	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	19 940,00	119 640,00	нет	нет
32	Реагент для определения CRP(CompleteKitwithDisposableCards /СРБ в диапазоне(0.3-160 мкг/л)уп(R1 2x11, R2 2x11)	36	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	88 790,00	3 196 440,00	нет	нет
33	SPECIFIC PROTEIN CALIB. (Liquid) / C-реактивный белок калибратор, уп(5x1)	2	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	217 020,00	434 040,00	нет	нет
34	Реагент для определения CREATININE (Liquid / Креатинин (Жидкий), уп(R1 6x51, R2 3x28)	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	22 440,00	22 440,00	нет	нет
35	Реагент для определения GLUCOSE / Глюкоза(Жидкий) (Монореагент),уп(4x50)	7	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	27 830,00	194 810,00	нет	нет
36	Реагент для определения MAGNESIUM / Магний (жидкий) (Монореагент), уп(6x20)	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	25 140,00	25 140,00	нет	нет
37	Реагент для определения TOTALPROTEIN/Общийбелок(жидкий) (Монореагент),уп(9x51)	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	34 880,00	34 880,00	нет	нет

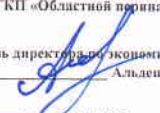
А.М.С. Саулы *А.М.С. Саулы* *А.М.С. Саулы* *А.М.С. Саулы*

38	Реагент для определения UREA / Мочевина (жидкий), уп(R1 6x31, R2 4x20)	4	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	32 400,00	129 600,00	нет	нет
39	Реагент для определения IRON / Железо (жидкий), уп(R1 6x20, R2 3x11)	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	42 360,00	42 360,00	нет	нет
40	Реагент для определения CALCIUM / Кальций (жидкий/мономер), уп(9x51)	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	53 570,00	53 570,00	нет	нет
41	Реагент для определения LIPOPROTEIN / Холестерин (жидкий), уп(9x51)	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	25 750,00	25 750,00	нет	нет
42	Реагент для определения TRIGLYCERIDES / Триглицериды, уп(6x51)	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	47 970,00	47 970,00	нет	нет
43	Промывочный раствор No. 2, флакон (6x25)	7	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	110 470,00	773 290,00	нет	нет
44	Промывочный раствор No. 1, флакон (6x25)	7	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	110 470,00	773 290,00	нет	нет
45	Солевой разбавитель уп(10x100)	2	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	53 570,00	107 140,00	нет	нет
46	AcidWashSolution Кислотный моющий раствор, флакон (6x80)	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	29 700,00	29 700,00	нет	нет
47	Калибратор B RX3949 на биохимический анализатор IMOLA	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	93 560,00	93 560,00	нет	нет
48	Калибратор A RX4000 на биохимический анализатор IMOLA	7	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	483 250,00	3 382 750,00	нет	нет
49	CALIBRATION SERA LEVEL3 /Мультикалибратор клинической химии уровень 3, уп(20x5)	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	146 200,00	146 200,00	нет	нет
50	Электрод Na D200-0014 на биохимический анализатор IMOLA	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	466 250,00	466 250,00	нет	нет
51	Электрод K D200-0015 на биохимический анализатор IMOLA	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	466 250,00	466 250,00	нет	нет
52	Электрод Cl D200-0016 на биохимический анализатор IMOLA	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	466 250,00	466 250,00	нет	нет
53	Референтный электрод D200-0017 на биохимический анализатор IMOLA	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	466 250,00	466 250,00	нет	нет
54	Галогеновая лампа на биохимический анализатор IMOLA	6	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	358 680,00	2 152 080,00	нет	нет
55	Фильтры сетчатые (внутренние) на биохимический анализатор IMOLA	7	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	61 650,00	431 550,00	нет	нет
56	Годовой сервисный набор	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	750 000,00	750 000,00	нет	нет
57	Кюветы	1	Поставка по заявке заказчика	ТОО «Cor MT»	265 000,00	265 000,00	нет	нет
58	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови	7	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова ТОО «NanoBioTech» ТОО «МедМаркет Эксперт»	19 270,00 17 950,00 24 580,00	134 890,00 125 650,00 172 060,00	нет нет нет	нет нет нет
59	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови	1	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова ТОО «NanoBioTech» ТОО «МедМаркет Эксперт»	17 860,00 17 000,00 24 990,00	17 860,00 17 000,00 24 990,00	нет нет нет	нет нет нет
60	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободного трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови	2	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова ТОО «NanoBioTech» ТОО «МедМаркет Эксперт»	27 720,00 23 100,00 32 350,00	55 440,00 46 200,00 64 700,00	нет нет нет	нет нет нет
61	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке (плазме) крови	6	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова ТОО «NanoBioTech» ТОО «МедМаркет Эксперт»	21 310,00 20 050,00 27 960,00	127 860,00 120 300,00 167 760,00	нет нет нет	нет нет нет
62	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови	4	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова ТОО «NanoBioTech» ТОО «МедМаркет Эксперт»	22 790,00 20 850,00 30 750,00	91 160,00 83 400,00 123 000,00	нет нет нет	нет нет нет
63	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреоглобулину в сыворотке крови	2	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова ТОО «NanoBioTech» ТОО «МедМаркет Эксперт»	21 550,00 20 200,00 28 070,00	43 100,00 40 400,00 56 140,00	нет нет нет	нет нет нет
64	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации лютеинизирующего гормона в сыворотке крови	6	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова ТОО «NanoBioTech» ТОО «МедМаркет Эксперт»	24 120,00 22 680,00 30 200,00	144 720,00 136 080,00 181 200,00	нет нет нет	нет нет нет
65	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови	6	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова ТОО «NanoBioTech» ТОО «МедМаркет Эксперт»	24 120,00 22 500,00 30 200,00	144 720,00 135 000,00 181 200,00	нет нет нет	нет нет нет
66	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации пролактина в сыворотке крови	7	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова ТОО «NanoBioTech» ТОО «МедМаркет Эксперт»	23 890,00 22 250,00 30 200,00	167 230,00 155 750,00 211 400,00	нет нет нет	нет нет нет
67	Реагент для иммуноферментного количественного определения концентрации прогестерона в сыворотке крови человека	4	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова ТОО «NanoBioTech» ТОО «МедМаркет Эксперт»	23 890,00 25 750,00 29 370,00	95 560,00 103 000,00 117 480,00	нет нет нет	нет нет нет
68	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации кортизола в сыворотке крови	2	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова ТОО «NanoBioTech» ТОО «МедМаркет Эксперт»	21 270,00 20 210,00 27 550,00	42 540,00 40 420,00 55 100,00	нет нет нет	нет нет нет
69	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тестостерона в сыворотке крови	7	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова ТОО «NanoBioTech» ТОО «МедМаркет Эксперт»	23 520,00 21 850,00 29 370,00	164 640,00 152 950,00 205 590,00	нет нет нет	нет нет нет
70	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации хорионического гонадотропина в сыворотке крови	7	Поставка по заявке заказчика	ТОО «NanoBioTech» ТОО «МедМаркет Эксперт»	18 050,00 26 000,00	126 350,00 182 000,00	нет нет	нет нет
71	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis	8	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова ТОО «NanoBioTech»	24 790,00 23 680,00	198 320,00 189 440,00	нет нет	нет нет
72	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis	8	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова ТОО «NanoBioTech»	22 420,00 22 850,00	179 360,00 182 800,00	нет нет	нет нет
73	Набор реагентов для иммуноферментного определения кортизола в сыворотке и плазме крови «ДЭАС-ИФА»	3	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова ТОО «NanoBioTech»	21 270,00 43 600,00	63 810,00 130 800,00	нет нет	нет нет
74	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса	6	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова ТОО «NanoBioTech»	24 900,00 22 150,00	149 400,00 132 900,00	нет нет	нет нет

Михаил Семенов

75	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа	6	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова	26 730,00	160 380,00	нет	нет
				ООО «NanoBioTech»	23 650,00	141 900,00	нет	нет
76	Набор реагентов для иммуноферментного определения кортизола в сыворотке и плазме крови «Экстрадиол-ИФА»	2	Поставка по заявке заказчика	ООО «NanoBioTech»	54 800,00	109 600,00	нет	нет
77	Контроль для проверки ИФА	3	Поставка по заявке заказчика	-	-	-	нет	нет
78	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу	6	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова	24 850,00	149 100,00	нет	нет
				ООО «NanoBioTech»	22 150,00	132 900,00	нет	нет
79	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу	6	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова	26 720,00	160 320,00	нет	нет
				ООО «NanoBioTech»	24 150,00	144 900,00	нет	нет
80	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к Toxoplasma gondii	4	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова	27 220,00	108 880,00	нет	нет
				ООО «NanoBioTech»	24 600,00	96 000,00	нет	нет
81	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к Toxoplasma gondii	2	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова	23 750,00	47 500,00	нет	нет
				ООО «NanoBioTech»	22 000,00	44 000,00	нет	нет
82	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека	4	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова	29 250,00	117 000,00	нет	нет
				ООО «NanoBioTech»	25 350,00	101 400,00	нет	нет
83	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи	2	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова	31 470,00	62 940,00	нет	нет
				ООО «NanoBioTech»	25 940,00	51 880,00	нет	нет
84	Тест-система иммуноферментная для выявления HbsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител	12	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова	15 000,00	180 000,00	нет	нет
				ООО «NanoBioTech»	17 850,00	214 200,00	нет	нет
85	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С	12	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова	15 000,00	180 000,00	нет	нет
				ООО «NanoBioTech»	17 250,00	207 000,00	нет	нет
86	Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HbsAg	3	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова	21 000,00	63 000,00	нет	нет
				ООО «NanoBioTech»	25 700,00	77 100,00	нет	нет
87	Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С	2	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова	25 900,00	51 800,00	нет	нет
				ООО «NanoBioTech»	29 600,00	59 200,00	нет	нет
88	Отрицательная донорская сыворотка, не содержащая серологические маркеры гепатитов В, С, ВИЧ-инфекции, сифилиса, для контроля специфичности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для выявления соответствующих инфекционных маркеров	1	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова	66 800,00	66 800,00	нет	нет
89	Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА «Минимальный положительный контрольный образец», содержащий HbsAg и анти-ВГС IgG, для контроля чувствительности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для иммуноферментного выявления HbsAg с пределом выявления 0,05 МЕ/мл и антител к ВГС	1	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова	48 800,00	48 800,00	нет	нет
90	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцеллеза в сыворотке (плазме) крови человека	1	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова	53 000,00	53 000,00	нет	нет
				ООО «NanoBioTech»	35 150,00	35 150,00	нет	нет
91	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцеллеза в сыворотке (плазме) крови человека	1	Поставка по заявке заказчика	-	-	-	нет	нет
92	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации опухолевого маркера СА 15-3 в сыворотке крови	3	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова	43 350,00	130 050,00	нет	нет
				ООО «NanoBioTech»	65 200,00	195 600,00	нет	нет
93	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации ракового эмбрионального антигена в сыворотке крови	3	Поставка по заявке заказчика	ПК Витанова	27 580,00	82 740,00	нет	нет
				ООО «NanoBioTech»	24 980,00	74 940,00	нет	нет
94	Набор реагентов для иммуноферментного определения микоплазмоза Ig G/M	6	Поставка по заявке заказчика	ООО «NanoBioTech»	38 550,00	231 300,00	нет	нет
95	Набор реагентов для иммуноферментного определения уреаплазмоза Ig G/M	6	Поставка по заявке заказчика	ООО «NanoBioTech»	38 950,00	233 700,00	нет	нет
96	Набор реагентов для иммуноферментного определения листериоза Ig G	1	Поставка по заявке заказчика	ООО «NanoBioTech»	48 500,00	48 500,00	нет	нет
97	Набор реагентов для иммуноферментного определения листериоза Ig M	1	Поставка по заявке заказчика	-	-	-	нет	нет

Директор ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Акмолинской области», председатель тендерной комиссии  Балькова А.Ж.

Заместитель директора по экономическим вопросам ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Акмолинской области», заместитель председателя тендерной комиссии  Алышов А.Ж.

Главный бухгалтер ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Акмолинской области» Бансеуова И.И.

Заведующая лабораторией ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Акмолинской области», член комиссии  Жумагулова С.С.

Врач лаборант ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Акмолинской области», член комиссии  Шамсутдинова Г.Г.

Юрист ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Акмолинской области», секретарь комиссии  Жузабаева Р.Н.

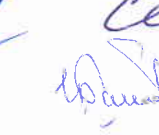
 Таш Т.Ж.
 Жумагулова С.С.
 Шамсутдинова Г.Г.

Техническая спецификация изделий медицинского назначения

№ лота	Наименование товара	Краткая характеристика
1	Термобумага в рулонах (кор. 8 рул.) на анализатор ABL-800.	Применяется для работы термопринтера в анализаторах ABL700/800, 8 рулонов/упак, в 1 рул-44 м.
2	Мембраны для референтного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Применяется для работы анализаторов ABL700/800. Для диагностики in vitro.
3	Мембраны для К-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы калия. Применяется для работы анализаторов ABL700/800. Для диагностики in vitro.
4	Мембраны для Са-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы кальция. Применяется для работы анализаторов ABL700/ABL800. Для диагностики in vitro.
5	Мембраны для Cl-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы хлора. Применяется для работы анализаторов ABL700/800. Для диагностики in vitro.
6	Мембраны для Na-электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы натрия. Применяется для работы анализаторов ABL700/800. Для диагностики in vitro.
7	Мембраны для pCO ₂ -электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на CO ₂ ионы. Применяется для работы анализаторов ABL700/ABL800. Для диагностики in vitro.
8	Мембраны для pO ₂ -электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на O ₂ ионы. Применяется для работы анализаторов ABL700/ABL800. Для диагностики in vitro.
9	Мембраны для глюкозного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы глюкозы. Применяется для работы анализаторов ABL700/800. Для диагностики in vitro.
10	Мембраны для лактатного электрода (коробка 4 шт.) на анализатор ABL-800.	Упаковка содержит 4 капсулы мембран из текстильного материала в электролитном растворе, содержащем буфер, неорганические соли. Ионоселективны на ионы лактата. Применяется для работы анализаторов ABL700/800. Для диагностики in vitro.
11	Очистной раствор-200 мл на анализатор ABL-800.	Объем 175 мл. Применяется для очистки измерительной системы анализаторов ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит неорганические соли, буфер, антикоагулянт, консервант и ПАВ.
12	Калибровочный раствор 1-200 мл на анализатор ABL-800.	Объем 200 мл. Применяется для автоматической калибровки в анализаторах ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит K, Na, Ca, Cl, cGlu, cLac, буфер, pH 7,40, для калибровки pH электрода, электролитного и метаболитного электродов
13	Калибровочный раствор 2-200 мл на анализатор ABL-800.	Объем 200 мл. Применяется для автоматической калибровки в анализаторах ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит K, Na, Ca, Cl, буфер, pH 6,9, для калибровки pH электрода, электролитного и метаболитного электродов.
14	Раствор промывочный-600 мл на анализатор ABL-800.	Объем 600 мл. Применяется для автоматической промывки измерительной системы анализаторов ABL800. Для диагностики in vitro. Содержит неорганические соли, буфер, антикоагулянт, консервант и ПАВ
15	Раствор гипохлорита-100 мл на анализатор ABL-800.	Объем 100 мл. Применяется для удаления белков в анализаторах ABL. Для диагностики in vitro.

16	Баллон с калибровочным газом 1 на анализатор ABL-800.	Газовый баллон, наполненный прецизионными трехкомпонентными газовыми смесями (19,8% O ₂ , 5,6% CO ₂ , азот), предназначенные для калибровки электродов pO ₂ , pCO ₂ в анализаторах ABL800/ABL700. Давление 34 бар
17	Баллон с калибровочным газом 2 на анализатор ABL-800.	Газовый баллон, наполненный прецизионными двухкомпонентными газовыми смесями (11,2% CO ₂ , азот), предназначенные для калибровки электродов pO ₂ , pCO ₂ в анализаторах ABL800/ ABL 700. Давление 34 бар
18	Капилляры гепаринизированные с принадлежностями safeCLINITUBES-пластиковые, объемом-70 мкл. на анализатор ABL-800.	Капилляры гепаринизированные пластиковые с принадлежностями, Капилляры гепаринизированные с принадлежностями safeClinitubes-пластиковые объемами 100 мкл. предназначены для забора проб крови. Изготовлены из пластика. Покрываются натриевым гепарином, не связывающим электролиты и кальций в образце крови.
19	Ловушка сгустков для капилляров	пластиковые насадки на капилляры, предотвращающих попадание сгустков крови в анализатор серии ABL800/ABL700
20	Шприцы PICO с сухим гепарином для взятия артериальной крови PICO50, объемом 2 мл., без иглы (уп-100 шт) на анализатор ABL-800.	Шприцы PICO с сухим гепарином для взятия артериальной крови объемом 2,0 мл. (PICO 50) без иглы №100. В одной упаковке 100 шт. гепаринизированных, сбалансированных по электролитам шприцев. Концентрация литиевого сухого гепарина 80 МЕ (международных единиц). Сбалансированный по электролитам гепарин нанесен на целлюлозные волокна. Объем пробы 0,5-2,0 мл.
21	Калибровочный раствор tHb в (упак 4 ампл) на анализатор ABL-800.	Применяется для автоматической калибровки системы анализатора ABL700/800 по гемоглобину. 1 упак=4 ампулы по 2 мл.
22	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 1, 30 ампл в упак на анализатор ABL-800.	Система автоматического контроля качества AutoCheck 5+ (BG/pH/OXI/Bil/LYT/MET) для оценки точности и прецизионности параметров и контрольных пределов для анализаторов ABL. Комплект содержит 30 ампул. Одна ампула содержит 0, 7 мл раствора. Заданные значения – ацидоз.
23	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 2, 30 ампл в упак на анализатор ABL-800.	Система автоматического контроля качества AutoCheck 5+ (BG/pH/OXI/Bil/LYT/MET) для оценки точности и прецизионности параметров и контрольных пределов для анализаторов ABL. Комплект содержит 30 ампул. Одна ампула содержит 0, 7 мл раствора. Заданные значения – норма.
24	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 3, 30 ампл в упак на анализатор ABL-800.	Система автоматического контроля качества AutoCheck 5+ (BG/pH/OXI/Bil/LYT/MET) для оценки точности и прецизионности параметров и контрольных пределов для анализаторов ABL. Комплект содержит 30 ампул. Одна ампула содержит 0,7 мл раствора. Заданные значения – алкалоз.
25	Раствор для контроля качества AutoCheck, уровень 4, 30 ампл в упак на анализатор ABL-800.	Система автоматического контроля качества AutoCheck 5+ (BG/pH/OXI/Bil/LYT/MET) для оценки точности и прецизионности параметров и контрольных пределов для анализаторов ABL. Комплект содержит 30 ампул. Одна ампула содержит 0,7 мл раствора. Заданные значения – высокое содержание кислорода.
26	Реагент для определения ALT(GPT) / Аланинаминотрансфераза (GPT) Жидкий, уп(R1 6x51, R2 6x14)	Кинетическое определение аланинаминотрансферазы (АЛТ), в сыворотке и плазме человека на биохимических анализаторах . Только для in vitro диагностики. Заметное повышение уровня АЛТ в сыворотке наблюдаются при различных заболеваниях печени, включая гепатит, мононуклеоз и цирроз. Повышенный уровень АЛТ можно наблюдать при вирусном гепатите и других заболеваниях печени еще до проявления других клинических симптомов.
27	Реагент для определения ALK.PHOS. / Щелочная фосфатаза (жидкий), уп(R1 6x51, R2 6x14)	Кинетическое колориметрическое количественное определение щелочной фосфатазы, в сыворотке и плазме человека на биохимических анализаторах .Повышение уровня ЩФ отмечено при заболеваниях гепатобилиарной системы, при первичных заболеваниях костей, таких как остеопороз, несовершенный остеогенез, недостаточность витамина D и первичные опухоли костей, при вторичных заболеваниях костей, таких как метастазы в кости, множественная миелома, акромегалия, почечная недостаточность, гиперпаратиреоз, эктопическое окостенение, саркоидоз, туберкулез костей, а также при заживлении переломов. При заболеваниях костей, таких как болезнь Педжета, рахит, вызванный дефицитом витамина D, и метастазах в кости, активность ЩФ является хорошим признаком костной активности при отсутствии хронических заболеваний печени.
28	Реагент для определения AST(GOT)/ Аспартатаминотрансфера	Кинетическое определение аспартатаминотрансферазы, (АСТ), в сыворотке и плазме человека на биохимических анализаторах . Только для in vitro диагностики. Повреждения определенной ткани или органа организма (такого, как сердце или печень), АСТ

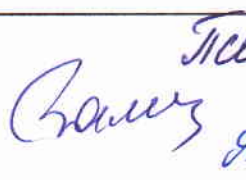
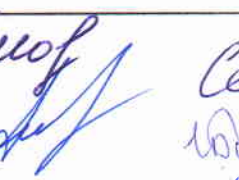
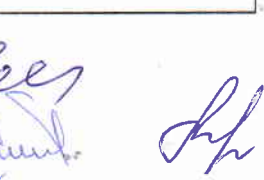



	за (GOT) (Жидкий), уп(R1 6x51, R2 6x14)	высвобождается из затронутых порчей клеток и, соответственно, его уровень повышается. Количество этого вещества в крови напрямую зависит от степени повреждения ткани.
29	Реагент для определения AMYLASE / Амилаза общая (жидкий), уп(R1 4x16, R2 4x5)	Кинетическое колориметрическое количественное определение общей амилазы в сыворотке, плазме и моче человека на биохимических анализаторах . Только для in vitro диагностики. Повышение уровня общей амилазы происходит при: острый панкреатит, паротит, алкоголизм, почечная недостаточность, а также такие заболевания, как вирусный гепатит, СПИД, брюшной тиф, саркоидоз и травмы верхнего отдела брюшной полости. Значительное увеличение уровня амилазы наблюдается после процедуры эндоскопической ретроградной панкреатохолангиографии.
30	Реагент для определения BILIRUBIN(DIRECT) / Билирубин прямой (жидкий), уп(R1 2x30, R2 8x4)	Колориметрический фотометрический тест для количественного определения прямого билирубина в сыворотке или плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики in vitro. Билирубин прямой (билирубин конъюгированный, связанный) - фракция общего билирубина крови. Прямой билирубин повышается при желтухе, развившейся из-за нарушения оттока желчи из печени.
31	Реагент для определения BILIRUBIN(TOTAL) /Билирубин общий, уп(R1 2x50, R2 8x4)	Кинетическое колориметрическое количественное определение общей амилазы в сыворотке, плазме и моче человека на биохимических анализаторах . Только для in vitro диагностики. Повышение уровня общей амилазы происходит при: острый панкреатит, паротит, алкоголизм, почечная недостаточность, а также такие заболевания, как вирусный гепатит, СПИД, брюшной тиф, саркоидоз и травмы верхнего отдела брюшной полости. Значительное увеличение уровня амилазы наблюдается после процедуры эндоскопической ретроградной панкреатохолангиографии.
32	Реагент для определения CRP(Complete Kit with Disp osible Cards / CPB в диапазоне(0.3-160 mg/l), уп(R1 2x11, R2 2x11)	Колориметрический фотометрический тест для количественного определения прямого билирубина в сыворотке или плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики in vitro. Билирубин прямой (билирубин конъюгированный, связанный) - фракция общего билирубина крови. Прямой билирубин повышается при желтухе, развившейся из-за нарушения оттока желчи из печени.
33	SPECIFIC PROTEIN CALIB. (Liquid) / C- реактивный белок калибратор, уп(5x1)	CRP FULL RANGE(0.1-160mg/l) CALIB. SERIES / C-реактивный белок калибратор (CRP FULL RANGE (0.1-160 mg/l) CALIB. SERIES), уп(6x1)
34	Реагент для определения CREATININE (Liquid / Креатинин (Жидкий), уп(R1 6x51, R2 3x28)	Кинитический тест для количественного определения креатинина в сыворотке, плазме или моче человека на биохимических анализаторах . Только для диагностики in vitro. Измерение креатинина используется в диагностике и лечении заболеваний почек, а также оно информативно при оценке клубочковой функции почек и при мониторинге почечного диализа.
35	Реагент для определения GLUCOSE Глюкоза(Жидкий) (Монореагент), уп (4x50)	Энзиматический колориметрический тест для количественного определения глюкозы в сыворотке и плазме на биохимических анализаторах . Только для диагностики in vitro. основной тест в диагностике сахарного диабета. Этот анализ очень важен при подборе терапии и оценки эффективности лечения диабета. Понижение уровня глюкозы наблюдается при некоторых эндокринных заболеваниях и нарушениях функции печени.
36	Реагент для определения MAGNESIUM / Магний (жидкий) (Монореагент), уп(6x20)	Колориметрический фотометрический тест ксилидиловым синим для количественного определения магния в сыворотке, плазме, моче человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики in vitro. Показания: неврологическая патология (гипервозбудимость, тетания, тремор, гипотония мышц, судороги). Почечная недостаточность. Сердечная аритмия, ИБС, хроническая сердечно-сосудистая недостаточность. Надпочечниковая недостаточность. Диагностика нарушений функции щитовидной железы (особенно важно для регионов, территория которых заражена радионуклидами).
37	Реагент для определения TOTAL PROTEIN/Общий белок(жидкий) (Монореагент), уп(9x51)	Колориметрический фотометрический тест для количественного определения общего белка в сыворотке или плазме человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики in vitro. Общий белок определяют с целью диагностики и лечения различных заболеваний, в частности, заболеваний печени, почек или костного мозга, а также нарушений обмена веществ.
38	Реагент для определения UREA / Мочевина (жидкий), уп(R1 6x51, R2 4x20)	Кинетическое определение мочевины в сыворотке, плазме и моче человека Количественное определение мочевины в сыворотке, плазме человека кинетическим методом в УФ-диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики in vitro. Повышение уровня мочевины в крови обычно наблюдается при острых или хронических заболеваниях почек.

Валерий
Григорьев
Севастопольск
Андрей

39	Реагент для определения IRON \ Реагент для определения IRON / Железо (жидкий), уп(R1 6x20, R2 3x11)	Колориметрический фотометрический тест для количественного определения железа в сыворотке или плазме человека Количественное определение железа в сыворотке ,плазме и мочи человека методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики in vitro. Диагностика и дифференциальная диагностика анемий различной этиологии, контроль терапии железодефицитной анемии; Острые и хронические инфекционные заболевания, системные воспалительные заболевания; Нарушение питания и всасывания, гипо- и авитаминозы, нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта; Возможное отравление железосодержащими препаратами.
40	Реагент для определения CALCIUM / Кальций (жидкий/монореагент), уп(9x51)	Колориметрический фотометрический тест Арсеназо представляет собой прямое соединение с кальцием, образуя цветной комплекс для количественного определения общего кальция в сыворотке методом фотометрии в видимом диапазоне на биохимических анализаторах . Только для диагностики in vitro. Диагностика и мониторинг эффективности лечения остеопороза.
41	Реагент для определения LIPOPROTEIN / Холестерин (жидкий), уп(9x51)	Колориметрический ферментативный тест для количественного определения холестерина в сыворотке или плазме человекаКоличественное определение холестерина в сыворотке и плазме человека ферментативным колориметрическим методом на биохимических анализаторах . Только для диагностики in vitro.Определение концентрации общего холестерина играет только роль фактора необходимости дальнейшего исследования метаболизма липопротеинов (ЛПВП, ЛПНП и триглицеридов)
42	Реагент для определения TRIGLYCERIDES /Триглицериды, уп(6x51)	Энзиматический колориметрический тест для количественного определения триглицеридов в сыворотке или плазме человека Количественное определение триглицеридов в сыворотке и плазме человека на биохимических анализаторах .Только для диагностики in vitro.В клинической практике исследование триглицеридов используется для классификации врожденных и метаболических нарушений липидного обмена, а также для выявления факторов риска атеросклероза и ишемической болезни сердца.
43	Промывочный раствор No. 2, флакон (6x25)	Концентрированный раствор, предназначенный для приготовления 5 литров промывочного раствора №2. Используется для анализаторов RX series
44	Промывочный раствор No. 1, флакон (6x25)	Концентрированный раствор, предназначенный для приготовления 5 литров промывочного раствора №1. Используется для анализаторов RX series
45	Солевой разбавитель уп(10x100)	Раствор предназначен для предразведения проб и используется в качестве бланка при калибровке .
46	AcidWashSolution Кислотный моющий раствор, флакон (6x80)	Раствор, содержащий хлористоводородную кислоту и предназначенный для использования с другими моющими растворами RX series для очистки игл забора проб и реагентов, а также реакционных кювет
47	Калибратор В RX3949 на биохимический анализатор IMOLA	раствор предназначен для калибровки электродов ионоселективного модуля (Na,K,Cl)
48	Калибратор А RX4000 на биохимический анализатор IMOLA	раствор предназначен для промывки электродов ионоселективного модуля (Na,K,Cl)
49	CALIBRATION SERA LEVEL3 /Мультикалибратор клинической химии уровень 3, уп(20x5)	CALIBRATION SERA LEVEL3 /Мультикалибратор клинической химии уровень 3, уп(20x5)
50	Электрод Na D200-0014 на биохимический анализатор IMOLA	Основное назначение электрода количественно определять электролиты в сыворотке крови человека.Проводится измерение разности потенциалов между ионоселективным Na электродом. Этот потенциал образуется при прохождении ионов пробы через электроды, они селективно реагируют на разные ионы.
51	Электрод К D200-0015 на биохимический анализатор IMOLA	Основное назначение электрода количественно определять электролиты в сыворотке крови человека.Проводится измерение разности потенциалов между ионоселективным К электродом. Этот потенциал образуется при прохождении ионов пробы через электроды, они селективно реагируют на разные ионы.
52	Электрод Cl D200-0016 на биохимический анализатор IMOLA	Основное назначение электрода количественно определять электролиты в сыворотке крови человека.Проводится измерение разности потенциалов между ионоселективным CL электродом. Этот потенциал образуется при прохождении ионов пробы через

		электроды, они селективно реагируют на разные ионы.
53	Референтный электрод D200-0017 на биохимический анализатор IMOLA	Основное назначение электрода количественно определять электролиты в сыворотке крови человека. Проводится измерение разности потенциалов между ионоселективным Ref электродом. Этот потенциал образуется при прохождении ионов пробы через электроды, они селективно реагируют на разные ионы.
54	Галогеновая лампа на биохимический анализатор IMOLA	Лампа предназначена для фотометрии образцов
55	Фильтры сетчатые (внутренние) на биохимический анализатор IMOLA	Фильтры сетчатые (внутренние) на биохимический анализатор IMOLA
56	Годовой сервисный набор	Сервисный набор предназначен для проведения ежегодного планового обслуживания и ремонта биохимического анализатора RX IMOLA. Состав набора: D200-0004 Syringe Tip 3.26 2 шт. D200-0005 Syringe Tip 7.29 9 шт. D200-0007 Wipe Chip 1 шт. D200-0046 Peristaltic Pump Head 2 шт. I300-0003 Syringe Tip SPTS 1 шт.
57	Кюветы	Емкости для заполнения
58	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тиреотропного гормона в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: Метод определения основан на одностадийном «сэндвич»-варианте твердофазного иммуноферментного анализа с применением моноклональных антител к антигену ТТГ. В лунках планшета, при добавлении исследуемого образца и конъюгата, во время инкубации происходит связывание сывороточного антигена ТТГ с моноклональными антителами к антигену ТТГ, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок, и моноклональными антителами к ТТГ, конъюгированными с пероксидазой. Во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации ТТГ в анализируемых образцах. После измерения величины оптической плотности раствора в лунках на основании калибровочного графика рассчитывается концентрация ТТГ в анализируемых образцах. Количество определений: набор рассчитан на проведение анализа в дублях 41 неизвестного, 6 калибровочных и 1 контрольного образцов, всего 96 определений при использовании всех стрипов планшета. Анализируемые образцы: для проведения анализа следует использовать сыворотку и плазму крови (с использованием в качестве антикоагулянта ЭДТА). Для проведения анализа не следует использовать гемолизованную, мутную сыворотку (плазму) крови, а также сыворотку (плазму) крови, содержащую азид натрия. Образцы сыворотки (плазмы) крови можно хранить при температуре от 2 до 8°C не более 5 суток или при температуре минус 20°C (и ниже) не более 3 мес. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Аналитические характеристики: Специфичность: не обнаружено перекрестной реакции моноклональных антител к бета-субъединице ТТГ с хорионическим гонадотропином, фолликулостимулирующим гормоном и лютеинизирующим гормоном. Хук-эффект высоких концентраций при исследовании сывороток (плазмы) крови не был обнаружен вплоть до концентрации ТТГ 1200 мМЕ/л. Использование в наборе реагентов специфических блокирующих агентов исключает возможность получения ложноположительных результатов в сыворотках (плазмах) крови, содержащих гетерофильные, в том числе антимышьиные (НАМА), антитела. Воспроизводимость: коэффициент вариации результатов определения концентрации ТТГ в лунках, содержащих контрольный образец, не превышает 8%. Линейность: отклонение от расчетной величины концентрации ТТГ при разведении калибровочных образцов, содержащих 16; 8,0; 4,0 мМЕ/л ТТГ, в 2 раза, и калибровочного образца 1,0 мМЕ/л в 4 раза. Процент «линейности» составляет 90–110%. Точность: соответствие измеренной концентрации ТТГ предписанной в пробе, полученной путем смешивания равных объемов контрольного образца и калибровочного образца с концентрацией ТТГ 1,0 мМЕ/л. Процент «открытия» составляет 90–110%. Чувствительность: минимально определяемая концентрация ТТГ не превышает 0,05 мМЕ/л. Клиническая проверка: концентрация ТТГ, измеренная в сыворотке (плазме) крови, взятой с 9 до 11 ч, у здоровых мужчин и женщин в возрасте 20–50 лет, находилась в диапазоне 0,3–4,0 мМЕ/л. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: измерить величину оптической плотности растворов в лунках стрипов на спектрофотометре вертикального сканирования в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620–655 нм; допускается измерение при длине волны 450 нм (выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху). Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными на

Handwritten signatures and stamps:
 Gans
 Cees
 J. J. J. J.
 J. J. J. J.

		внутренней поверхности лунок моноклональными антителами к ТТГ, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные образцы на основе инаktivированной сыворотки крови человека, содержащие известные количества ТТГ – 0; 0,25; 1,0; 4,0; 8,0 и 16 мМЕ/л, аттестованные относительно WHO International Standard NIBSC 81/565; концентрации ТТГ в калибровочных образцах могут несколько отличаться от указанных величин, точные величины указаны на этикетках флаконов, не содержащие антитела к ВИЧ-1, 2 и вирусу гепатита С, HBsAg и антиген р24 ВИЧ-1; готовые для использования – 6 флаконов (по 0,7 мл); контрольный образец на основе инаktivированной сыворотки крови человека с известным содержанием ТТГ, аттестованный относительно WHO International Standard NIBSC 81/565, не содержащий антитела к ВИЧ-1, 2 и вирусу гепатита С, HBsAg и антиген р24 ВИЧ-1; готовый для использования – 1 флакон (0,7 мл); конъюгат моноклональных антител к ТТГ с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон (13 мл); раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 флакон (12 мл); концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 флакон (28 мл); раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 флакон (13 мл); стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл). Принадлежности: пленка для заклеивания планшета – 1 шт.; трафарет для построения калибровочного графика – 1 шт.; ванночка для реагента – 2 шт.; наконечники для дозатора на 5–200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения гормонов: Т3 общий и свободный, Т4 общий и свободный. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности.
59	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации общего трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: Метод определения основан на твердофазном конкурентном иммуноферментном анализе с применением поликлональных антител. В лунках планшета, при добавлении исследуемого образца и конъюгата, происходит разрушение комплексов трийодтиронин – транспортный белок и конкурентное связывание сывороточного трийодтиронина и трийодтиронина, конъюгированного с пероксидазой, с поликлональными антителами к трийодтиронину, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок. Во время инкубации с раствором тетраметилбензидина, происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окраски обратно пропорциональна концентрации Т3 общ в анализируемых пробах. После измерения оптической плотности раствора в лунках на основании калибровочного графика рассчитывается концентрация Т3 общ в анализируемых образцах. Количество определений: набор рассчитан на проведение анализа в дублях 41 неизвестного образца, 6 калибровочных проб и 1 пробы контрольной сыворотки (всего 96 определений при использовании всех стрипов планшета). Анализируемые образцы: для проведения анализа не следует использовать гемолизированную, мутную сыворотку крови, а также сыворотку крови, содержащую азид натрия. Образцы сыворотки крови можно хранить при температуре +2–8°С не более 5 суток или при температуре минус 20°С (и ниже) не более 3 мес. Допускается однократное замораживание-размораживание образцов сыворотки крови. После размораживания образцы следует тщательно перемешать. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Специфичность: не обнаружено перекрестной реакции поликлональных антител к Т3 с тироксином и диiodтиронином. Воспроизводимость: коэффициент вариации результатов определения содержания Т3 общ в одном и том же образце сыворотки крови не превышает 8 %. Линейность: зависимость концентрации Т3 общ в образцах сыворотки крови при разведении их сывороткой крови, не содержащей Т3 общ, имеет линейный характер в диапазоне концентраций 0,75–9 нмоль/л и составляет 90–110 %. Точность: соответствие измеренной концентрации Т3 общ предписанной в пробе, полученной путём смешивания равных объёмов контрольной сыворотки и калибровочной пробы 1,5 нмоль/л. Процент «открытия» составляет 90–110 %. Чувствительность: минимальная достоверно определяемая набором концентрация Т3 общ, не превышает 0,2 нмоль/л. Клиническая проверка: концентрация Т3 общ, измеренная в сыворотке крови, взятой с 9 до 11 ч, у здоровых лиц в возрасте 20–50 лет, находилась в диапазоне 1,2±3 нмоль/л. Регистрация и оценка результатов: измерить величину оптической плотности растворов в лунках стрипов на спектрофотометре вертикального сканирования в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620 нм – 655 нм; или при длине волны 450 нм (выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк»)) осуществлять по воздуху); Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными поликлональными антителами к Т3, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные пробы на основе сыворотки крови человека, аттестованные по «Liphocheck Immunoassay Plus Control Abbott Architect T3 total», содержащие известные количества Т3 общ – 0; 0,75; 1,5; 3; 4,5 и 9 нмоль/л; концентрации Т3 общ в калибровочных пробах могут отличаться от указанных величин, точные величины указаны на этикетках флаконов, готовые для использования – 6 флаконов (по 0,7 мл); контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием Т3 общ, готовая для использования – 1 флакон (0,7 мл); конъюгат трийодтиронина с пероксидазой хрена, концентрат – 1 флакон (1,3 мл); раствор для

Handwritten signatures and initials in blue ink.

		разведения конъюгата (РРК) – 1 флакон (13 мл); 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 флакон (28 мл); раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 флакон (13 мл); стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл); плёнка для заклеивания планшета – 2 шт.; трафарет для построения калибровочного графика – 1 шт.; ванночка для реагента – 2 шт.; наконечники для пипетки на 4 – 200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объёмам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения гормонов: ТТГ, Т3 свободный, Т4 общий и свободный. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности.
60	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободного трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободного трийодтиронина в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит разрушение комплексов трийодтиронин-транспортный белок и конкурентное связывание свободной фракции сывороточного трийодтиронина и трийодтиронина, конъюгированного с пероксидазой, с поликлональными антителами к трийодтирону, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации Т3 свободного в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация Т3 своб. не превышает 0,5 пмоль/л. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции поликлональных антител к Т3 с тироксином и дийодтиронином. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания Т3 своб. в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными поликлональными антителами к Т3 – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по «Liphocheck Immunoassay Plus Control Abbott Architect T3 total», содержащие известные количества Т3 своб. – 0; 1,25; 2,5; 5; 10; 20 пмоль/л – 6 фл. по 0,7 мл; контрольный образец с известным содержанием Т3 своб. – 1 фл., 0,7 мл; конъюгат трийодтиронина с пероксидазой хрена, концентрат – 1 фл., 1,3 мл; раствор для разведения конъюгата (РРК) – 1 фл., 13 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объёмам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения гормонов: ТТГ, Т3 общий, Т4 общий и свободный. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.
61	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке (плазме) крови.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации свободной фракции тироксина в сыворотке (плазме) крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит разрушение комплексов тироксин-транспортный белок и конкурентное связывание свободной фракции сывороточного тироксина и тироксина, конъюгированного с пероксидазой, с моноклональными антителами к тироксину, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации Т4 в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация Т4 своб. не превышает 1,0 пмоль/л. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции моноклональных антител к Т4 с тироксином в составе комплексов, трийодтиронином и дийодтиронином. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания Т4 своб. в одном и том же образце с использованием набора не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными моноклональными антителами к тироксину – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по «Liphocheck Immunoassay Plus Control Abbott Architect T4 free», содержащие известные количества Т4 своб. – 0, 5, 10, 20, 40 и 80 пмоль/л – 6 фл. по 0,7 мл; контрольный образец с известным содержанием Т4 своб. – 6 фл. по 0,7 мл; конъюгат тироксина с пероксидазой хрена, концентрат – 1 фл., 1,3 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл;

Тимофеев
Ваня *Алекс* *Сев*
Юрий *Ряб*

		пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объёмам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методикам наборов для определения гормонов: ТТГ, Т3 общий и свободный, Т4 общий. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.
62	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреопероксидазе в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит связывание антител к тиреопероксидазе с тиреопероксидазой, иммобилизованной на внутренней поверхности лунок. Во время второй инкубации при добавлении конъюгата происходит связывание антител к IgG, конъюгированных пероксидазой, с антителами к тиреопероксидазе, иммобилизованными в ходе первой реакции. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации Анти-ТПО в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация Анти-ТПО не превышает 5 МЕ/мл. Специфичность. Использование высокоочищенной тиреопероксидазы для иммобилизации на лунках планшета обеспечивает высокую специфичность анализа. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания Анти-ТПО в одном и том же образце с использованием набора не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованным тиреопероксидазой человека – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по международно-признанному референсному стандарту Анти-ТПО NIBC 66/387, содержащие известные количества Анти-ТПО – 0; 25; 100; 250; 500; 1000 МЕ/мл – 6 фл. по 1,3 мл; контрольный образец с известным содержанием Анти-ТПО – 1 фл., 1,3 мл; конъюгат антител к IgG с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объёмам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методикой наборов для определения Анти-ТТГ. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.
63	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреоглобулину в сыворотке крови.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации антител к тиреоглобулину в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит связывание антител к тиреоглобулину с тиреоглобулином, иммобилизованным на внутренней поверхности лунок. Во время второй инкубации при добавлении конъюгата происходит связывание антител к IgG, конъюгированных пероксидазой, с антителами к тиреоглобулину, иммобилизованными в ходе первой реакции. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации Анти-ТГ в анализируемых образцах. Количество определений: в дубликатах 41 неизвестного образца, 6 калибровочных образцов и 1 контрольного образца (всего 96 определений при использовании всех стрипов планшета). Анализируемые образцы: не следует использовать гемолизованную, мутную сыворотку крови, а также сыворотку крови, содержащую азид натрия. Образцы сыворотки крови можно хранить при температуре от 2 до 8°С не более 5 суток или при температуре минус 20°С (и ниже) не более 3 мес. Допускается однократное замораживание-размораживание образцов сыворотки крови. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические характеристики: Воспроизводимость: коэффициент вариации результатов определений содержания Анти-ТГ в лунках, содержащих контрольный образец не превышает 8%. Линейность: отклонение от расчетной величины концентрации Анти-ТГ при разведении калибровочных образцов, содержащих 2000; 1000, 500 и 200 МЕ/мл Анти-ТГ, в 2 раза. Процент «линейности» составляет 90–110%. Точность: данный аналитический параметр проверяется тестом на «открытие» – соответствие измеренной концентрации Анти-ТГ, предписанной в пробе, полученной путем смешивания равных объемов контрольного образца и калибровочного образца 200 МЕ/мл Анти-ТГ. Процент «открытия» составляет 90–110 %. Чувствительность: минимально определяемая концентрация Анти-ТГ не превышает 5 МЕ/мл. Клиническая проверка. Концентрация Анти-ТГ, измеренная в сыворотке крови, взятой с 9 до 11 ч, у здоровых лиц в возрасте 20–50 лет не превышала 100 МЕ/мл. Длительность анализа: 75

Ваш *ТМБ* *Сес*
Ан *Юлия* *Рл*

		минут. Регистрация и оценка результатов: величину оптической плотности растворов в лунках стрипов на спектрофотометре вертикального сканирования в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620–655 нм; или при длине волны 450 нм (выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк»)) осуществлять по воздуху). Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности тиреоглобулином человека, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные образцы на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащие известные количества Анти-ТГ — 0; 100; 200; 500; 1000; 2000 МЕ/мл; аттестованные относительно WHO Reference Reagent NIBSC 65/093 для Анти-ТГ, концентрации Анти-ТГ в калибровочных образцах могут несколько отличаться от указанных величин, точные величины указаны на этикетках флаконов, готовые для использования – 6 флаконов (по 1,3 мл); контрольный образец на основе инактивированной сыворотки крови человека, с известным содержанием Анти-ТГ, аттестованный относительно WHO Reference Reagent NIBSC 65/093 для Анти-ТГ, готовый для использования – 1 флакон (1,3 мл); конъюгат антител к IgG с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон (13,0 мл); раствор для предварительного разведения сывороток (РППС) – 1 флакон (10,0 мл); раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 флакон (12,0 мл); концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 флакон (28,0 мл); раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 флакон (13,0 мл); стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12,0 мл). Набор дополнительно комплектуется: пленкой для заклеивания планшета – 2 шт.; трафаретом для построения калибровочного графика – 1 шт.; ванночкой для реагента – 2 шт.; наконечниками для пипетки на 5–200 мкл – 16 шт.; планшетом для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методикой для определения Анти-ТПО. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности.
64	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации лютеинизирующего гормона в сыворотке крови.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации лютеинизирующего гормона в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации одновременно происходит связывание молекул ЛГ с моноклональными антителами, иммобилизованными в лунках планшета, и конъюгатом моноклональных антител с пероксидазой. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации ЛГ в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация ЛГ в сыворотке крови человека не превышает 1 мМЕ/мл. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции используемых моноклональных антител к ЛГ с хорионическим гонадотропином, фолликулостимулирующим и тиреотропным гормонами. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения ХГЧ в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора «Тестостерон – ИФА» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к ЛГ – 1 шт.; калибровочные пробы, содержащие известные количества ЛГ – 0; 5; 10; 25; 50; 100 мМЕ/мл; готовые для использования – 6 фл. по 0,5 мл; контрольный образец с известным содержанием ЛГ, готовый для использования – 1 фл., 0,5 мл; конъюгат моноклональных антител к ЛГ с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.
65	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации фолликулостимулирующего гормона в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации одновременно происходит связывание молекул ФСГ с моноклональными антителами, иммобилизованными в лунках планшета, и конъюгатом моноклональных антител с пероксидазой. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации ФСГ в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация ФСГ в сыворотке крови человека не превышает 1 мМЕ/мл. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции

Венз *Тимофеев* *Андрей* *Иванов*

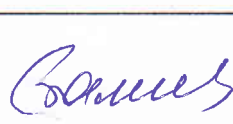
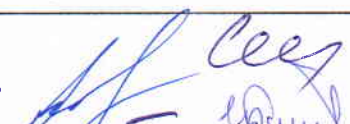
		используемых моноклональных антител к ФСГ с хорионическим гонадотропином, лютеинизирующим и тиреотропным гормонами. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения ХГЧ в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора «Тестостерон – ИФА» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к ФСГ – 1 шт.; калибровочные пробы, содержащие известные количества ФСГ – 0; 5; 10; 25; 50; 100 мМЕ/мл; готовые для использования – 6 фл. по 0,5 мл; контрольный образец с известным содержанием ФСГ, готовый для использования – 1 фл., 0,5 мл; конъюгат моноклональных антител к ФСГ с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.
66	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации пролактина в сыворотке крови.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации пролактина в сыворотке крови. Характеристики набора: Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе с применением двух типов моноклональных антител с различной эпитопной специфичностью к пролактину. В лунках, при добавлении исследуемого образца и конъюгата моноклональных антител с пероксидазой, во время инкубации одновременно происходит связывание пролактина с моноклональными антителами, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок, и конъюгатом моноклональных антител с пероксидазой. Во время инкубации с раствором тетраметилбензидина плюс происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окраски прямо пропорциональна концентрации пролактина в анализируемых пробах. Концентрацию пролактина в анализируемых образцах определяют по калибровочному графику зависимости оптической плотности от содержания пролактина в калибровочных пробах. Количество определений: Набор рассчитан на проведение анализа в дубликатах 41 неизвестного образца, 6 калибровочных проб и 1 пробы контрольной сыворотки (всего 96 определений при использовании всех стрипов планшета). Анализируемые образцы: Для проведения анализа не следует использовать гемолизованную, мутную сыворотку крови, а также сыворотку крови, содержащую азид натрия. Образцы сыворотки крови можно хранить при температуре +2–8 не более 24 ч или при температуре минус 20 (и ниже) не более 3 мес. Допускается однократное замораживание-размораживание образцов сыворотки крови. Объем анализируемого образца: 20 мкл; Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация пролактина не превышает 15 мМЕ/л. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции моноклональных антител к пролактину с соматотропным, тиреотропным, лютеинизирующим и фолликулостимулирующим гормонами человека. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения пролактина в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора не превышает 8%. Линейность: Зависимость концентрации пролактина в образцах сыворотки крови при разведении их сывороткой крови, не содержащей пролактин, имеет линейный характер в диапазоне концентраций 150–3000 мМЕ/л и составляет 90–110%. Точность: Данный аналитический параметр проверяется тестом на «открытие» – соответствие измеренной концентрации пролактина предписанной в пробе, полученной путем смешивания равных объемов контрольной сыворотки и калибровочной пробы 300 мМЕ/л. Процент «открытия» составляет 90–110%. Клиническая проверка: Концентрация пролактина у здоровых доноров в возрасте 20–50 лет находилась в интервале: для мужчин 57–600 мМЕ/л, для женщин 69–750 мМЕ/л. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: Измерить величину оптической плотности растворов в лунках стрипов на спектрофотометре вертикального сканирования в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620–650 нм; или при длине волны 450 нм (выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк»)) осуществлять по воздуху). Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными на внутренней поверхности моноклональными антителами к пролактину, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные пробы на основе сыворотки крови человека, аттестованные по третьему Международному стандарту NIBSC 84/500, содержащие известные количества пролактина – 0; 150; 300; 750; 1500; 3000 мМЕ/л; концентрации пролактина в калибровочных пробах могут несколько отличаться от указанных величин, точные величины указаны на этикетках флаконов, инактивированные, готовые для использования – 6 флаконов (по 0,5 мл); контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием пролактина, инактивированная, готовая для использования – 1 флакон (0,5 мл); конъюгат моноклональных антител к пролактину с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон (25 мл); раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 флакон (12 мл); 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 флакон (28 мл); раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 флакон (13 мл); стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл); пленка для заклеивания планшета – 1 шт.; трафарет для

(подпись) *Тимофеев*

		построения калибровочного графика – 1 шт.; ванночка для реагента – 2 шт.; наконечники для пипетки на 5–200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано в течение срока годности набора. Срок годности: 12 месяцев.
67	Реагент для иммуноферментного количественного определения концентрации прогестерона в сыворотке крови человека.	«Прогестерон – ИФА» предназначен для иммуноферментного количественного определения концентрации прогестерона в сыворотке крови человека. Количество определений: Набор рассчитан на проведение анализа 41 неизвестного образца, 6 калибровочных образцов и одного контрольного образца в дублях при одновременном использовании всех стрипов планшета (всего 96 определений при использовании всех стрипов планшета). Характеристика набора: Метод определения основан на одностадийном твердофазном конкурентном иммуноферментном анализе с применением поликлональных антител. Анализируемые образцы: На один анализ потребуется 25 мкл сыворотки крови человека. Аналитические характеристики: Воспроизводимость: Коэффициент вариации результатов определения содержания прогестерона в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора «Прогестерон – ИФА» не превышает 8%. Чувствительность: Минимальная достоверно определяемая набором концентрация прогестерона не превышает 0,4 нмоль/л. Длительность анализа: 75 минут. Проведение измерения: Измерить оптическую плотность с помощью спектрофотометра в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–655 нм. Допускается измерение только с фильтром 450 нм. Состав набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов, «ломающихся» по одной лунке) с иммобилизованными на внутренней поверхности поликлональными антителами к прогестерону, готовый для использования – 1 шт.; 4 X-3978• калибровочные образцы, содержащие известные количества прогестерона – 0; 1; 3; 10; 30 и 100 нмоль/л, готовые для использования – 6 фл. по 0,4 мл; контрольный образец с известным содержанием прогестерона, готовый для использования – 1 фл., 0,4 мл; конъюгат прогестерона с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; трафарет для построения калибровочного графика – 1 шт.; инструкция по применению – 1 шт. Условия хранения и транспортировки: Набор реагентов следует хранить и транспортировать в упаковке предприятия-изготовителя при температуре 2–8°С в течение всего срока годности (12 мес.). Допускается транспортирование набора при температуре до 25°С не более 10 сут.
68	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации кортизола в сыворотке крови.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации кортизола в сыворотке крови. Характеристики набора: Метод определения основан на твердофазном конкурентном иммуноферментном анализе с применением моноклональных антител. В лунках планшета, при добавлении исследуемого образца и конъюгата, во время инкубации происходит конкурентное связывание сывороточного кортизола и кортизола, конъюгированного с пероксидазой, с моноклональными антителами к кортизолу, иммобилизованными на внутренней поверхности лунок. Во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окраски обратно пропорциональна концентрации кортизола в анализируемых пробах. После измерения оптической плотности раствора в лунках на основании калибровочного графика рассчитывается концентрация кортизола в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Анализируемые образцы: Для проведения анализа не следует использовать гемолизированную, мутную сыворотку крови, а также сыворотку крови, содержащую азид натрия. Образцы сыворотки крови можно хранить при температуре +2–8°С не более 5 суток или при температуре минус 20°С (и ниже) не более 3 мес. Допускается однократное замораживание-размораживание образцов сыворотки крови. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация кортизола не превышает 5 нмоль/л. Специфичность: Перекрестная реакция антител к кортизолу с другими стероидами: Кортизол 100%, Преднизолон 28 %, 11-Дезоксикортизол 2 %, Кортикостерон 0,03 %, Прогестерон 0,05 %, Эстрадиол 0,03 %, 17-α-гидроксипрогестерон 0,04 %. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения кортизола в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора не превышает 8%. Линейность. Зависимость концентрации кортизола в образцах сыворотки крови при разведении их сывороткой крови, не содержащей кортизола, имеет линейный характер в диапазоне концентраций 50–1200 нмоль/л и составляет 90–110 %. Точность: Данный аналитический параметр проверяется тестом на «открытие» – соответствие измеренной концентрации кортизола предписанной в пробе, полученной путем смешивания равных объемов контрольной сыворотки и калибровочной пробы 150 нмоль/л. Процент «открытия» составляет 90–110 %. Клиническая проверка: Концентрация кортизола, измеренная в сыворотке крови, взятой с 9 до 11 ч, у здоровых лиц в возрасте 20–50 лет, находилась в диапазоне 160–670 нмоль/л. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: Измерить величину оптической плотности растворов в лунках стрипов на спектрофотометре вертикального сканирования в двухволновом режиме: при

Тимофеев
Вашин *Сев*
Иван *Рл*

		основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620–655 нм; или при длине волны 450 нм (выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк»)) осуществлять по воздуху). Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными моноклональными антителами к кортизолу, готовый для использования – 1 шт.; калибровочные пробы на основе сыворотки крови человека, аттестованные по «Lyphochek Immunoassay Plus Control Bio-Rad Cortisol»; содержащие известные количества кортизола – 0; 50; 150; 300; 600 и 1200 нмоль/л; концентрации кортизола в калибровочных пробах могут несколько отличаться от указанных величин, точные величины указаны на этикетках флаконов, готовые для использования – 6 флаконов (по 0,5 мл); контрольная сыворотка на основе сыворотки крови человека с известным содержанием кортизола, готовая для использования – 1 флакон (0,5 мл); конъюгат кортизола с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон (13 мл); 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 флакон (28 мл); раствор тетраметилбензидина плюс (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 флакон (13 мл); стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл); пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; трафарет для построения калибровочного графика – 1 шт.; ванночка для реагента – 2 шт.; наконечники для пипетки на 5–200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано в пределах срока годности набора. Срок годности: 9 месяцев.
69	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тестостерона в сыворотке крови	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации тестостерона в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит конкурентное связывание сывороточного тестостерона и тестостерона, конъюгированного с пероксидазой, с моноклональными антителами к тестостерону, иммобилизованными в лунках планшета. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации тестостерона в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация тестостерона не превышает 0,2 нмоль/л. Специфичность. Перекрестная реакция антител к тестостерону с другими стероидами: 5-а-дигидротестостерон 100%, Андростендион 2,1%, Дегидроэпиандростерон 1,6%, Эпитестостерон 2%. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения ХГЧ в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора «Тестостерон – ИФА –» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к тестостерону – 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие известные количества тестостерона 0; 1; 3; 10; 30 и 60 нмоль/л, готовые для использования – 6 фл. по 0,3 мл; контрольный образец с известным содержанием тестостерона, готовый для использования – 1 фл., 0,3 мл; конъюгат тестостерона с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс), готовый для использования – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.
70	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации хорионического гонадотропина в сыворотке крови.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации хорионического гонадотропина в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА в лунках планшета при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации одновременно происходит связывание молекул ХГЧ с поликлональными антителами, иммобилизованными в лунках планшета, и конъюгатом моноклональных антител к β-субъединице ХГЧ с пероксидазой (во время второй инкубации). Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации ХГЧ в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация ХГЧ не превышает 2 МЕ/л. Специфичность. Не обнаружено перекрестной реакции с тиреотропным, лютеинизирующим и фолликулостимулирующим гормонами. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения ХГЧ в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора «ХГЧ – ИФА –» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованными поликлональными антителами к ХГЧ – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по третьему Международному стандарту IS 75/537, содержащие известные количества ХГЧ – 0; 15; 50; 125; 250; 500 МЕ/л – 6 фл. по 0,5 мл; контрольный образец с

Вашинский





		известным содержанием ХГЧ, – 1 фл., 0,5 мл; конъюгат моноклональных антител к β-субъединице ХГЧ с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 3 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.
71	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса М к Chlamydia trachomatis. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса М к Chlamydia trachomatis за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: по IgM к Chlamydia trachomatis по стандартной панели положительных образцов предприятия СПП 05-2-181, 100%. Специфичность: по IgM к Chlamydia trachomatis по стандартной панели отрицательных образцов предприятия СПП 05-2-181, 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами C. trachomatis – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgM человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Концентрированный раствор конъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев.
72	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления видоспецифических иммуноглобулинов класса G к Chlamydia trachomatis. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека видоспецифические антитела класса G к Chlamydia trachomatis за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 20 мкл; Чувствительность: по ОСО 42-28-313-00, включающего образцы сывороток, содержащие IgG к антигенам Chlamydia trachomatis, 100%. Специфичность: по ОСО 42-28-313-00, включающего образцы сывороток, не содержащие IgG к антигенам Chlamydia trachomatis, 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами C. trachomatis – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 0,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 1 мл; конъюгат (антитела к IgG человека, меченные пероксидазой хрена) – 1 фл.; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Концентрированный раствор конъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев.
73	Набор реагентов для иммуноферментного определения кортизола в сыворотке и плазме крови «ДЭАС-ИФА»	Набор реагентов для иммуноферментного определения дегидроэпиандростерон-сульфата в сыворотке (плазме) крови Кол-во тестов в наборе не менее 8*12 = 96
74	Набор реагентов для иммуноферментного	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса. Характеристики набора: Основным свойством набора является

Самойлов *А.С.* *Тимофеев* *В.В.*

	выявления иммуноглобулинов класса G к вирусу простого герпеса.	способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к вирусу простого герпеса за счёт их взаимодействия с очищенным антигеном, сорбированным на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Специфичность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов составляет 100%; Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса G к ВПГ 1 и 2 типов составляет 100%. Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигеном ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; слабopоложительный контрольный образец (K+слаб.) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объёмам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgG и IgM, ВПГ 1, 2 типов IgM. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности.
75	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса M к вирусу простого герпеса 1 и 2 типа. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса M к вирусу простого герпеса за счёт их взаимодействия с очищенным антигеном, сорбированным на поверхности лунок планшета. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Чувствительность выявления иммуноглобулинов класса M к ВПГ 1 и 2 типов – соответствие результатов определения набором IgM к ВПГ 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предприятия – составляет 100%; Специфичность выявления иммуноглобулинов класса M к ВПГ 1 и 2 типов – соответствие результатов определения набором IgM к ВПГ 1 и 2 типов требованиям стандартной панели предприятия – составляет 100%; Диагностическая чувствительность: клинические исследования, проведенные на положительных образцах, показали 100% чувствительность (интервал 94–100%, с доверительной вероятностью 90%). Диагностическая специфичность: клинические исследования, проведенные на отрицательных образцах, показали 100% специфичность (интервал 94–100%, с доверительной вероятностью 90%). Длительность анализа: 85 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигеном ВПГ – 1 шт.; положительный контрольный образец (K+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (K-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фл., 12 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объёмам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgG и IgM, ВПГ 1, 2 типов IgG. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности.
76	Набор реагентов для иммуноферментного определения кортизола в сыворотке и плазме крови «Экстрадиол-ИФА».	Набор реагентов для иммуноферментного определения эстрадиола в сыворотке (плазме) крови Кол-во тестов в наборе не менее 8*12 = 96
77	Контроль для проверки	

Вашинский
Тимофеев
Сев
Юрий
Ря

ИФА	
Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к цитомегаловирусу. Характеристики набора: Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. В лунках планшета при добавлении исследуемого образца во время первой инкубации происходит связывание иммуноглобулинов класса G (IgG) к ЦМВ с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на внутренней поверхности лунок и образование комплекса «антиген–антитело». Несвязавшийся материал удаляют отмыжкой. Связавшиеся антитела выявляют при инкубации с конъюгатом антител к IgG человека с пероксидазой хрена. После второй отмыжки количество связавшегося конъюгата определяют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Аналитические и диагностические характеристики: чувствительность по иммуноглобулинам класса G к ЦМВ составляет 100%; специфичность по иммуноглобулинам класса G к ЦМВ составляет 100%. Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок рекомбинантным антигеном ЦМВ, готовый для использования – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий IgG к ЦМВ, готовый для использования – 1 флакон (1,5 мл); отрицательный контрольный образец (К-) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий IgG к ЦМВ, готовый для использования – 1 флакон (3,0 мл); конъюгат – моноклональные антитела к IgG человека, конъюгированные с пероксидазой хрена, готовый для использования – 1 флакон (13 мл); 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 флакона (по 28 мл); раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 флакон (10 мл); раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 флакон (12 мл); раствор тетраметилбензидина (ТМБ), готовый для использования – 1 флакон (13 мл); стоп-реагент, готовый для использования – 1 флакон (12 мл). Набор дополнительно комплектуется: пленками для заклеивания планшета – 2 шт.; ванночками для реагента – 2 шт.; наконечниками для пипеток на 5–200 мкл – 16 шт. по согласованию дополнительно поставляется: планшет для предварительного разведения исследуемых образцов. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ IgM, ВПГ 1, 2 типов IgM и IgG. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 9 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности.
Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к цитомегаловирусу. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке или плазме крови человека специфические Ig М к ЦМВ за счёт их взаимодействия с рекомбинантным антигеном, иммобилизованным на поверхности лунок стрипов. Образование комплекса «антиген-антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена. Количество определений: набор рассчитан на проведение 96 анализов, включая контрольные образцы, допускается 12 независимых постановок ИФА по 8 образцов, включая контроли.; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Аналитические и диагностические характеристики: специфичность выявления иммуноглобулинов класса М к ЦМВ составляет 100%; чувствительность выявления иммуноглобулинов класса М к ЦМВ составляет 100%; Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: измерить величину оптической плотности растворов в лунках на спектрофотометре вертикального сканирования в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр в диапазоне 620–655 нм. Допускается измерение оптической плотности при длине волны 450 нм (выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху). Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными на поверхности лунок рекомбинантным антигеном ЦМВ – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Для удобства работы и оптимизации рабочего процесса методика по объемам образцов, реагентов и времени инкубации идентична с методиками наборов для определения ЦМВ

Смирнов *Смирнов* *Смирнов* *Смирнов* *Смирнов*

		IgG, ВПГ 1, 2 типов IgM и IgG. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев. Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности.
80	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к <i>Toxoplasma gondii</i>.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к <i>Toxoplasma gondii</i>. Характеристики набора: метод основан на связывании специфических антител сыворотки крови с рекомбинантными антигеном <i>T.gondii</i>, иммобилизованным на поверхности лунок планшета, а затем полученный комплекс связывается с конъюгатом моноклональных антител против IgM человека с пероксидазой хрена. Комплекс «антиген–антитело–конъюгат» выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: при проверке положительных сывороток СПП, содержащих Тохо-IgM, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих Тохо-IgM – 100%. Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигеном <i>Toxoplasma gondii</i> – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител против IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; пленка для заклеивания планшетов – 2 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.
81	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к <i>Toxoplasma gondii</i>.	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к <i>Toxoplasma gondii</i>. Характеристики набора: метод основан на связывании специфических антител сыворотки крови с рекомбинантными антигеном <i>T.gondii</i>, иммобилизованным на поверхности лунок планшета, а затем полученный комплекс связывается с конъюгатом моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена. Комплекс «антиген–антитело–конъюгат» выявляют цветной реакцией с использованием субстрата пероксидазы – перекиси водорода и хромогена – тетраметилбензидина. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 10 мкл; Чувствительность: при проверке положительных сывороток СПП, содержащих Тохо-IgG, составляет 100%. Специфичность: при проверке отрицательных сывороток стандартной панели предприятия (СПП), не содержащих Тохо-IgG – 100%. Длительность анализа: 85 мин. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигеном <i>Toxoplasma gondii</i> – 1 шт.; контрольный образец, концентрация Тохо-IgG (34–46) МЕ/мл – 1 фл., 1,3 мл; калибровочные растворы с концентрацией Тохо-IgG 0, 10, 25, 50, 100, 200 МЕ/мл – 6 фл. по 1,3 мл; конъюгат моноклональных антител против IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; планшет для предварительного разведения образцов – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт.; пленка для заклеивания планшета – 2 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.
82	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека.	Набор реагентов для иммуноферментного количественного и качественного определения иммуноглобулинов класса G к вирусу краснухи в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса G к вирусу краснухи за счёт их связывания с иммобилизованным на поверхности лунок планшета антигеном вируса краснухи. Образование комплекса «антиген–антитело» выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность. Минимальная достоверно определяемая набором концентрация IgG к вирусу краснухи 10 МЕ/мл. Специфичность выявления IgG к вирусу краснухи: 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП), содержащих и не содержащих IgG к вирусу краснухи. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности антигеном

Митов
Ванев
Стефан
Иванов
Рл

		вируса краснухи – 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие известные количества IgG к вирусу краснухи: 0, 10, 50, 200, 800 МЕ/мл – 5 фл. по 1,5 мл (калибровочные образцы аттестованы относительно WHO International Standard Anti Rubella Immunoglobulin, Human, NIBSC code: RUBI-1-94); контрольный образец с известным содержанием IgG к вирусу краснухи – 1 фл., 1,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.
83	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса М к вирусу краснухи. Характеристики набора: Основным свойством набора является способность выявлять в сыворотке (плазме) крови человека антитела класса М к вирусу краснухи за счёт их связывания с иммобилизованным на поверхности лунок планшета антигеном вируса краснухи. Образование комплекса «антиген-антитело», выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Чувствительность и специфичность – 100% при проверке на сыворотках стандартной панели предприятия (СПП), содержащих и не содержащих иммуноглобулины класса М к вирусу краснухи. Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм. Комплектация набора: планшет с иммобилизованным антигеном вируса краснухи – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 3,0 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения сывороток (РПРС) – 1 фл., 10 мл; раствор для разведения сывороток (PPC) – 1 фл., 12 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 2 фл. по 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт.; планшет для предварительного разведения исследуемых образцов – 1 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.
84	Тест-система иммуноферментная для выявления HBsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител.	Тест-система иммуноферментная для выявления HBsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител. Характеристики набора: Принцип метода заключается во взаимодействии HBsAg с моноклональными антителами на поверхности лунок планшета. Комплекс «антиген-антитело» выявляют с помощью конъюгата поликлональных антител с пероксидазой хрена. Минимальная концентрация HBsAg, выявляемая с помощью тест-системы, составляет по отраслевому стандартному образцу (ОСО) HBsAg 0,05 МЕ/мл. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли; Объем анализируемого образца: 100 мкл; Чувствительность: 100%. 0,05 МЕ/мл при процедурах 1 и 2, 0,1 МЕ/мл при процедуре 3. Специфичность: по ОСО 42-28-311 -00 100%. Длительность анализа: от 90 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650нм; Комплектация набора: Планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к HBsAg - 1шт, Слабоположительный контрольный образец HBsAg (К+слаб) - 1 флакон, Положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, Конъюгат - 1 флакон, Раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) - 1 флакон, Цитратно-фосфатный буферный раствор (ЦФР) 1 флакон, Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон, Стоп-реагент - 1 флакон, Пленка для заклеивания планшета - 2 шт, Ванночка для реагентов - 2 шт, Наконечники для пипетки на 4-200 мкл - 16 шт; Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 12 месяцев.
85	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. Характеристики набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-02П). Специфичность: 100% при контроле

Тимофеев
Григорьев *А. С.* *Севин*
Ван

		сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-02П). Длительность анализа: от 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм. Комплектация набора: Планшет цельный или планшет разборный - 1 шт, Положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон, Отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, Конъюгат - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) - 1 флакон, Раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 флакон, Раствор для разведения сывороток (РС) - 1 флакон, Раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон, Субстратный буферный раствор (СРБ) - 1 флакон, Тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон, Стоп-реагент - 1 флакон, Пленка для заклеивания планшета - 3 шт, Ванночка для реагентов - 2 шт, Наконечники для пипетки на 4-200 мкл - 16 шт; Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. концентрированный раствор конъюгата (в предварительном разведении) подлежит хранению при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев.
86	Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HbsAg.	Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HbsAg. Принцип метода заключается в проведении реакции нейтрализации (конкурентный ИФА) HbsAg в исследуемом образце с помощью поликлональных антител, содержащихся в растворе подтверждающего агента. Поликлональные антитела в растворе подтверждающего агента реагируют с антигенными детерминантами HbsAg, препятствуя связыванию антигена с антителами на твердой фазе и в составе конъюгата. При наличии в образце HbsAg наблюдается не менее чем 50% снижение значения оптической плотности (ОП) в конкурентном ИФА по сравнению со значением в прямом ИФА. Чувствительность контролируется по разведениям стандартного образца предприятия, содержащего HbsAg субтипов ad и ay. Растворы СОП HbsAg ad, ay с концентрацией HbsAg 0,05 МЕ/мл и ед. П-Э/мл (процедура 1) и 0,01 МЕ/мл и ед. П-Э/мл (процедура 2) должны интерпретироваться как положительные, т.е. содержащие HbsAg. Специфичность контролируется по стандартной панели предприятия образцов сывороток крови, не содержащих HbsAg, и составляет 100%. Все сыворотки СПП (100%) должны интерпретироваться как отрицательные, т.е. не содержащие HbsAg. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведенные на положительных образцах сывороток и плазм крови от больных гепатитом В в острой и хронической формах, показали 100% чувствительность (интервал 98,9%–100% с достоверностью вероятностью 90%); Диагностическая специфичность: клинические испытания, проведенные на отрицательных образцах сывороток и плазм крови от условно здоровых доноров крови, больных с другими инфекционными заболеваниями (больные гепатитом С, гепатитом А, ВИЧ-инфицированные пациенты), пациентов с положительным ревматоидным фактором, беременных и многорожавших женщин, показали 100% специфичность (интервал 98,7%–100% с достоверностью вероятностью 90%). Количество исследований: набора рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроли. Для исследования небольшой партии проб возможны 6 независимых постановок ИФА по 8 анализов, включая контрольные. Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах. Анализируемые образцы: Для анализа использовать образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранившихся при температуре (2–8)°С не более 5 суток, либо при температуре минус (20±4)°С, если необходимо более длительное хранение (допускается однократное замораживание/размораживание). Объем анализируемого образца: 100 мкл. Длительность анализа: от 80 минут; Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА при основном измерении регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–655 нм. Допустима регистрация результатов и без референс-фильтра. Результаты ИФА при вспомогательном измерении проводить с фильтром 450 нм без референс-фильтра. Выведение спектрофотометра на нулевой уровень («бланк») осуществлять по воздуху. Состав набора: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к HbsAg – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+), инактивированный, содержит 4,0±2,0 МЕ/мл HbsAg – 1 фл., 1,5 мл; слабopоложительный контрольный образец (К+слаб), инактивированный, содержит 0,2±0,1 МЕ/мл HbsAg – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-), инактивированный – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат, концентрат – поликлональные антитела к HbsAg, меченые пероксидазой хрена – 1 фл., 0,7 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 7 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) – 1 фл., 28 мл; тетраметилбензидин, концентрат (ТМБ) – 1 фл., 1,5 мл; раствор подтверждающего агента (РПА) – 1 фл., 0,8 мл; раствор для разведения образцов (РРО) – 1 фл., 21 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: плёнками для заклеивания планшета – 2 шт.; ванночками для реагентов – 2 шт.; наконечниками для пипеток на 4–200 мкл – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: Транспортирование набора должно проводиться всеми видами крытого транспорта при температуре (2–8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 суток. Хранение

Тимофеев
Валерий
Сергей

		набора в упаковке предприятия-изготовителя должно проводиться при температуре (2–8) °С. Дробное использование набора может быть реализовано в течение 12 месяцев после его вскрытия. Срок годности: 24 месяца со дня выпуска.
87	Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. Характеристики набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: Набор реагентов рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроли. Предусмотрено использование набора частями, в зависимости от количества проб (от 1 анализируемого образца до 45). Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Возможно использование набора в автоматических ИФА анализаторах открытого типа. Анализируемые образцы: Для анализа использовать образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранившихся при температуре (2–8) °С не более 5 суток, либо при минус (20±3) °С если необходимо более длительное хранение. Лиофильно высушенные препараты крови перед исследованием растворить в соответствии с инструкцией по применению данного препарата. Жидкие препараты крови, за исключением препаратов иммуноглобулинов, исследовать неразведенными. Препараты иммуноглобулинов перед исследованием разводить в 10 раз дистиллированной водой. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: Результат качественного выявления набором иммуноглобулинов классов G и M к ВГС должен соответствовать требованиям стандартной панели сывороток, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С: чувствительность по антителам к ВГС – 100%; специфичность по антителам к ВГС – 100%. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведенные на положительных образцах сывороток и плазм крови, взятых от больных гепатитом С в острой и хронической форме, показали 100% чувствительность. При смешивании РС с исследуемым образцом (контролями) происходит изменение цвета раствора в лунке планшета. Степень изменения цвета у различных образцов может отличаться. Возможен контроль внесения образцов (контролей) в лунки с РС с помощью спектрофотометра, при длине волны 620 нм. оптическая плотность в каждой из лунок, содержащих РС и исследуемый образец должна быть больше 0,400 о.е. Длительность анализа: от 75 минут. Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, рефренс-фильтр в диапазоне 620–650 нм. Допускается регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами вируса гепатита С, готовый для использования – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) на основе инаktivированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; отрицательный контрольный образец (К–) 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 – 1 фл., 1,5 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 10 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: плёнками для заклеивания планшета – 3 шт., ванночками для реагента – 2 шт., наконечниками для пипеток – 16 шт. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: 24 месяцев.
88	Отрицательная донорская сыворотка, не содержащая серологические маркёры гепатитов В, С, ВИЧ-инфекции, сифилиса, для контроля специфичности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для выявления соответствующих инфекционных маркеров.	Отрицательная донорская сыворотка, не содержащая серологические маркёры гепатитов В, С, ВИЧ-инфекции, сифилиса, для контроля специфичности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для выявления соответствующих инфекционных маркеров. Назначение: ОДС предназначена для проведения внутрилабораторного контроля качества (ВКК) ИФА при исследованиях на HBsAg, антитела к вирусу гепатита С (анти-ВГС), антитела к ВИЧ (анти-ВИЧ) и p24-антиген ВИЧ-1, антитела к возбудителю сифилиса (анти-Т. pallidum). ОДС позволяет контролировать специфичность анализа в лаборатории. Возможно применение ОДС для разведения контрольных (ВЛК анти-ВИЧ-1, ВЛК HBsAg) и/или исследуемых образцов (продуктов крови) в наборах реагентов для выявления анти-ВИЧ, для выявления и подтверждения присутствия HBsAg. Характеристика набора: ОДС не содержит серологические маркёры инфекций: сифилиса (анти-Т. pallidum), гепатита В (HbsAg, анти-HBs), гепатита С (анти-ВГС), ВИЧ-инфекции (анти-ВИЧ, p24-антиген ВИЧ-1). ОДС изготовлена на основе пула сывороток крови человека, инаktivированных прогреванием. ОДС поставляется в жидком виде, консервант – мертиолят натрия, 0,01%, гентамицин – 0,006%. Характеристики ОДС в виде коэффициента позитивности (КП) в иммуноферментных наборах реагентов ЗАО «Вектор-Бест» представлены в Приложении к инструкции. Комплектация набора: образец ОДС,

Тимофеев
Самойлов
Сев
Юсупов

		жидкий – 10 флаконов по 1 мл. Объем вносимого образца ВЛК: указано в «Инструкции по применению» используемого набора реагентов для ИФА. Учет и оценку результатов следует проводить в соответствии с инструкцией по применению используемой тест-системы. Рекомендуемая оптическая плотность разведенных контрольных образцов ВЛК в ИФА примерно от 0,5 о.е. до 1,5 о.е. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно осуществляться при температуре (2-8)°С. После вскрытия флакон хранить при температуре (2-8)°С не более 2 недель или при температуре минус (18-40)°С – в течение 1 года. Срок годности – 1 год со дня выпуска. Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2-8)°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 суток.
89	Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА «Минимальный положительный контрольный образец», содержащий HbsAg и анти-ВГС IgG, для контроля чувствительности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для иммуноферментного выявления HbsAg с пределом выявления 0,05 МЕ/мл и антител к ВГС.	Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА «Минимальный положительный контрольный образец», содержащий HbsAg и анти-ВГС IgG, для контроля чувствительности анализа в лаборатории при использовании наборов реагентов для иммуноферментного выявления HbsAg с пределом выявления 0,05 МЕ/мл и антител к ВГС. Назначение: Минимальный положительный контрольный образец предназначен для проведения внутрилабораторного контроля качества (ВКК) ИФА при исследованиях на HBsAg, антитела к вирусу гепатита С (анти-ВГС), антитела к ВИЧ (анти-ВИЧ), антитела к возбудителю сифилиса (анти-Т. pallidum). МИНИпол позволяет контролировать чувствительность анализа в лаборатории. Характеристика набора: МИНИпол-2 содержит серологические маркеры инфекций гепатитов В и С (HbsAg, субтип ауw2, и анти-ВГС). МИНИпол изготовлен на основе пула сывороток крови человека, инaktivированных прогреванием и лиофильно высушен. Характеристика МИНИпол в виде коэффициентов позитивности (КП) в иммуноферментных наборах реагентов ЗАО «Вектор-Бест» представлена в приложении к инструкции. Комплектация набора: образец МИНИпол, лиофилизированный – 10 флаконов. Объем вносимого образца ВЛК: указано в «Инструкции по применению» используемого набора реагентов для ИФА. Учет и оценку результатов следует проводить в соответствии с инструкцией по применению используемой тест-системы. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно осуществляться при температуре (2-8)°С. Восстановленный образец МИНИпол хранить не более 7 суток при температуре (2-8)°С, или в течение 1 месяца при температуре минус (20±3)°С. Допускается однократное замораживание и оттаивание восстановленных образцов. Срок годности – 8 лет со дня выпуска. Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2-8)°С. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 суток.
90	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцелллёза в сыворотке (плазме) крови человека.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцелллёза в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами бруцелл происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген–антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета конъюгата моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-650 нм; Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами лямблий – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. концентрированный раствор конъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев.
91	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцелллёза в сыворотке (плазме) крови человека.	Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов класса G к возбудителю бруцелллёза в сыворотке (плазме) крови человека. Характеристики набора: В ходе ИФА при взаимодействии исследуемых образцов сывороток (плазмы) крови в лунках стрипов с иммобилизованными антигенами бруцелл происходит связывание специфических антител и образование комплекса «антиген–антитело» на поверхности лунок. После добавления в лунки планшета конъюгата моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена происходит включение ферментной метки в иммунный комплекс. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 10 мкл. Аналитические и диагностические характеристики: Длительность анализа: 85 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр

Тимофеев
Валерий
Сергей
Иванов

		620-650 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными антигенами лямблий – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) – 1 фл., 1,5 мл; отрицательный контрольный образец (К-) – 1 фл., 2,5 мл; конъюгат моноклональных антител к IgM человека с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; плёнка для заклеивания планшета – 3 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипеток – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. концентрированный раствор конъюгата – при (2-8)°С до 1 месяца. Срок годности: 12 месяцев.
92	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации опухолевого маркера СА 15-3 в сыворотке крови	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации опухолевого маркера СА 15-3 в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит связывание сывороточного антигена СА 15-3 с моноклональными антителами к антигену СА 15-3, иммобилизованными на поверхности лунок, и моноклональными антителами к СА 15-3, конъюгированными с пероксидазой. Во время инкубации с раствором ТМБ происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окраски пропорциональна концентрации СА 15-3 в анализируемых пробах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 20 мкл. Чувствительность: Минимальная достоверно определяемая набором концентрация СА 15-3 не превышает 1,5 Ед/мл. Специфичность: Не обнаружено перекрестной реакции моноклональных антител с другими онкомаркерами: РЭА, СА 19-9, СА 125. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания СА 15-3 в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора «СА 15-3 – ИФА – БЕСТ» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными моноклональными антителами к СА 15-3 – 1 шт.; калибровочные образцы, содержащие известные количества СА 15-3 – 0; 10; 25; 50; 100; 250 Ед/мл; готовые для использования – 6 фл. по 0,4 мл; контрольный образец с известным содержанием СА 15-3, готовый для использования – 1 фл., 0,4 мл; конъюгат моноклональных антител к СА 15-3 с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РРС) – 1 фл., 20 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 1 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев.
93	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации ракового эмбрионального антигена в сыворотке крови.	Набор реагентов для иммуноферментного определения концентрации ракового эмбрионального антигена в сыворотке крови. Характеристики набора: В ходе ИФА при добавлении исследуемого образца и конъюгата во время инкубации происходит связывание РЭА с моноклональными антителами к РЭА, иммобилизованными в лунках, и с моноклональными антителами к РЭА, конъюгированными с пероксидазой. Во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках. Степень окрашивания пропорциональна концентрации РЭА в анализируемых образцах. Количество определений: 96 определений (стрип), включая контроли. Объем анализируемого образца: 50 мкл. Чувствительность: Минимальная достоверно определяемая набором концентрация РЭА не превышает 0,5 нг/мл. Специфичность: Не обнаружено перекрестной реакции моноклональных антител с другими онкомаркерами: АФП, ПСА, СА-125, СА 15-3, СА 19-9. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения содержания РЭА в одном и том же образце сыворотки крови с использованием набора «РЭА – ИФА – БЕСТ» не превышает 8%. Длительность анализа: 75 минут. Регистрация и оценка результатов: результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, основной фильтр 450 нм, референс-фильтр 620-655 нм; Комплектация набора: планшет разборный (12 восьмилуночных стрипов) с иммобилизованными моноклональными антителами к РЭА – 1 шт.; калибровочные пробы, аттестованные по I Международному стандарту РЭА человека IRP 73/601, содержащие известные количества РЭА – 0; 5; 10; 20; 40 и 80 нг/мл – 6 фл. по 0,7 мл; контрольный образец с известным содержанием РЭА, готовый для использования – 1 фл., 0,7 мл; конъюгат моноклональных антител к РЭА с пероксидазой хрена – 1 фл., 13 мл; концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ плюс) – 1 фл., 13 мл; стоп-реагент – 1 фл., 12 мл; пленка для заклеивания планшета – 2 шт.; пластиковая ванночка для реагентов – 2 шт.; наконечники для пипетки – 16 шт. Для удобства все флаконы с реагентами имеют

Ваша Сестра
Евгений Тимощук

		цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Дробное использование набора может быть реализовано не позднее 1 мес. с момента проведения первого иммуноферментного анализа. Срок годности: 12 месяцев.
94	Набор реагентов для иммуноферментного определения микоплазма Ig G/M	Кол-во тестов наборе не менее 8*12 = 96
95	Набор реагентов для иммуноферментного определения уреоплазма Ig G/M	Кол-во тестов наборе не менее 8*12 = 96
96	Набор реагентов для иммуноферментного определения листериоза Ig G	Набор реагентов для иммуноферментного определения IgG антител к антигенам листериоза в сыворотке (плазме) крови Кол-во тестов наборе не менее 8*12 = 96
97	Набор реагентов для иммуноферментного определения листериоза Ig M.	Набор реагентов для иммуноферментного определения IgM антител к антигенам листериоза в сыворотке (плазме) крови Кол-во тестов наборе не менее 8*12 = 96

Балыков А.А.

Альдешов А.Ж.

Байсеуова И.И.

Жумагулова
С.С.

Шамсутдинова
Г.Г.

Жумабаева Р.Х.



Директор ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ
«Управление здравоохранения Актыбинской области», председатель
тендерной комиссии

Заместитель директора по экономическим вопросам ГКП «Областной
перинатальный центр» на ПХВ ГУ «Управление здравоохранения
Актыбинской области», заместитель председателя тендерной комиссии
Главный бухгалтер ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ
«Управление здравоохранения Актыбинской области», член комиссии

Заведующая лабораторией ГКП «Областной перинатальный центр» на
ПХВ ГУ «Управление здравоохранения Актыбинской области», член
комиссии

Врач лаборант ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ
«Управление здравоохранения Актыбинской области», член комиссии

Юрист ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ ГУ
«Управление здравоохранения Актыбинской области», секретарь
комиссии

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]
[Handwritten signature]