*Қосымша 2*

*тендерлік құжаттамаға*

**Сатып алынатын тауарлардың техникалық ерекшелігі**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **лот №** | **Тауардың атауы** | **Сипаттамасы** | **өлшеп-орау** | **саны** |
| 1 | Genscreen Ultra HIV 1.2 диагностикалық иммуноферментті тест-жүйесі | Адамның қан сарысуында немесе плазмасында АИТВ 1 және АИТВ 2 антиденелерін және АИТВ 1 (р24) антигенін анықтауға арналған in vitro диагностикалық Тест-жүйесі.  Адам қанының сарысуында немесе плазмасында АИТВ 1 және АИТВ 2 антиденелерін және АИТВ 1 (р24) антигенін микропланшетілі форматта анықтауға арналған in vitro диагностикалық Тест-жүйесі (96 тестке 5 микро планшет, 8 тесіктен стриптелген). P-24 антигеннің ең төменгі анықталатын концентрациясы 4,2 пг/мл-ден кем емес, донорлық контингенттегі ерекшелігі 99,95% - дан төмен емес. Вариация коэффициенті (серияаралық қайта өндірілуі) 8,5% - дан аспайды.  Зерттелетін үлгінің көлемі 80 мкл-ден аспайды.  Инкубацияның жалпы уақыты 2 сағаттан аспауы керек. Коньюгат - 1 қолдануға дайын болуы керек. Реагенттерді түсті кодтау. Үлгінің рН барлық спектрінде талдау жүргізудің барлық кезеңдерін визуалды және спектрофотометриялық тексеру. Дайындалған реагенттердің жарамдылық мерзімі: коньюгат болған жағдайда-2 жарамдылық мерзімі 2-8°С температурада 4 аптадан кем емес; дайындалған субстрат ерітіндісінің бөлме температурасында 18-30° C кем дегенде 6 сағат.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс. | набор | 1,00 |
| 2 | Monolisa HCV Ag-Ab иммуноферменттік талдау әдісімен адамның қан сарысуындағы немесе плазмасындағы С гепатиті вирусының антиденелері мен антигенін бір мезгілде анықтауға арналған реагенттер жиынтығы | Адам қанының сарысуы мен плазмасында (пулдарға біріктірілмеген) "С" гепатиті вирусына антиденелерді анықтауға арналған Тест-жүйе 480 анықтамаға 1 жиынтық мөлшерінде.  Адамның қан сарысуы мен плазмасында (пулға біріктірілмеген) "С" гепатиті вирусына антиденелерді анықтауға арналған Тест-жүйе. Тест-жүйе ЕҮК - ге бейімделуі тиіс. Тест микролункасын С гепатиті вирусының core, NS3, NS4, Ns5 аймақтарына сәйкес келетін жоғары тазартылған антигендермен жабу керек.  Ерекшелігі кемінде 99%.  Anti-HCV (version 4.0) анализінде сұйылтылған үлгі жоғары тазартылған антигендермен қапталған және ядро, NS3, NS4 және NS5 HCV тізбегінде орналасқан микролункаларда инкубацияланады. Инкубацияның бірінші циклі кезінде үлгідегі кез-келген HCV антиденелері иммобилизацияланған антигендермен байланысады. Байланбаған материалды алып тастау үшін жуғаннан кейін HCV-ге байланысқан антиденелер адамның IgG-ге пероксидазасы бар моноклоналды антиденелердің коньюгатымен инкубацияланады. Екінші инкубациялық цикл кезінде коньюгат бірінші инкубациялық цикл кезінде иммобилизацияланған антиденелермен байланысады. Байланыссыз коньюгатты алып тастағаннан кейін  байланысқан фермент құрамында 3,3', 5, 5' - тетраметилбензидин (ТМБ) және сутегі пероксиді бар ерітіндіні қосу арқылы анықталады. Анти-HCV-де оң үлгілері бар тесіктер күлгін түске боялған. Ферментативті реакция қарқындылығы фотометриялық өлшенетін қызғылт сары түс беретін күкірт қышқылын қосумен тоқтатылады. Байланысты коньюгат саны, және  сондықтан тесіктердегі түс қарқындылығы үлгідегі антиденелердің концентрациясына тура пропорционал. Антигенмен сенсибилизацияланған тесіктер, әрқайсысы HCV тазартылған антигендерімен сенсибилизацияланған 96 микролуноктан тұратын 5 плашка (480 анықтама).  Жиынтықтың жинақталуы: үлгіні сұйылтқыш – 20 мл (96 ДРК), 100 мл(480 ДРК) бойынша кемінде 1 құтыдан; теріс бақылау – 0,8 мл-ден кемінде 1 құтыдан; Anti – HCV оң бақылау – кемінде 1 фл, 0,6 мл; коньюгатты сұйылтқыш – кемінде 1 фл (96 ДРК) және 3 фл (480 ДРК), 20 мл; Коньюгат – кемінде 1 фл (96 ДРК) және 3 ФЛ (96 ДРК) құрамында мұздатылған және кептірілген моноклоналды антиденелер бар ЖТ (480 ЖТ); субстрат сұйылтқышы – кемінде 1 ЖТ, 35 МЛ.; субстрат концентраты – кемінде 1 ЖТ, 35 мл.; жуу сұйықтығы-1 ЖТ (96 ЖТ), және 2 ЖТ (480 ЖТ), 125 мл.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс | набор | 1,00 |
| 3 | Murex ICE Siphilis | Treponema pallidum-ға антиденелерді анықтауға арналған иммуноферменттік тест-жүйе қораптағы ICE SYPHLIS адамның қан плазмасында немесе ірімшікте 480 анықтама жоқ. | набор | 1,00 |
| 4 | Spotchem II PANEL -1 панелі-1 (АСТ, АЛТ, несепнәр, глюкоза, холестирин, жалпы билирубин) тестілер жиынтығын анықтауға арналған Реагент 1уп. - 25 сынақ жолақтары | Spotchem ez SP-4430 биохимиялық анализаторы үшін АЛТ (аланинаминотрансфераза), АСТ (аспартатаминотрансфераза), мочевина, глюкоза, жалпы холестерин және жалпы билирубинді сандық анықтауға арналған тест-жолақтар  Сынақ жолақтары үшін сызықтық шектер:  Зерттелетін аналит сызықтық шектер сызықтық шектер  АЛТ 10-1000 Е/л 0.17-16.67 мккат/л  АСТ 10-1000 Е/л 0.17-16.67 мккат/л  Несепнәр 5-200 мг / дл 1.8-71.4 ммоль / л  Глюкоза 20-450 мг / дл 1.1 - 25.0 ммоль/л  Жалпы холестерин 50-400 мг/дл 1.29-10.34 ммоль/л  Жалпы билирубин 0.2-25 мг/дл 3-428 мкмоль/л  Сынақ жолақтары үшін сезімталдық шегі:  АЛТ 10 Е / л (0.17 мккат / л)  АСТ 10 E / л (0,17 мккат / л)  Несепнәр 5 мг/дл (1,8 ммоль/л)  Глюкоза 20 мг/дл (1,1 ммоль/л)  Жалпы билирубин 0,2 мг / дл (3 мкмоль/л)  Жалпы холестерин 50 мг/дл (1.29 ммоль/л)  1 қаптамада кемінде 25 сынақ жолағы бар.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс.  Жеткізу күніне жарамдылық мерзімі пп - ға сәйкес келуі керек.4 ереженің 4 тарауының 20 тармағы.  Тауарды жеткізу тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 15 күнтізбелік күн ішінде жүзеге асырылады. | упаковка | 55,00 |
| 5 | SPOTCHEM II UricAcid-несеп қышқылын анықтауға арналған Реагент (1уп. - 25 тест.жолақтарды | Зәр қышқылын анықтауға арналған сынақ жолақтары (SPOTCHEM II Uric Acid) in vitro диагнозына арналған реагенттер болып табылады және сарысудағы немесе плазмадағы зәр қышқылын сандық анықтау үшін қолданылады.  SPOTCHEM II Uric Acid сынақ жолағы оған бекітілген көп қабатты учаскелері бар пластикалық жолақтан тұрады. Бөлімдер үлгіні қолдануға арналған қабаттан, реагенттері бар қабаттан және қолдау қабатынан тұрады.  SPOTCHEM II Uric Acid сынақ жолақтары қанның зәр қышқылын анықтаудың қарапайым, нақты және сенімді әдісіне арналған. Бұл қасиеттер сынақ жолақтарын клиникада да, төтенше жағдайларды тестілеу кезінде де клиникалық бағдарламалардың кең спектрінде қолдануға жарамды етеді.  Сынақ жолағы бояудың пайда болуы үшін қажетті реагенттері бар көп қабатты бөлімнен тұрады, оны шағылысу спектрофотометрия әдісімен сандық өлшеуге болады.  100 тест-жолаққа арналған Реактивтердің құрамы  Компонент Концентрациясы  Уриказа 28 бірлік  4-аминантипирин 0.33 мг  N-этил-N-(2-гидрокси-3-сульфопропил) - m-толуидин натрий тұзы (TOOS) 0,88 мг  Пероксидаза (POD) 262 бірлік  Аскорбат оксидаза (AsOD) 455 бірлік | упаковка | 84,00 |
| 6 | Креатининді анықтауға арналған Spotchem II Creatinine реагенті (1уп. - 25 сынақ жолағы) | Биохимиялық анализаторға арналған креатининді анықтауға арналған тест-жолақтар  SPOTCHEM EZ SP-4430  Сынақ жолақтары үшін сызықтық шектеулер 0,3-40 мг/дл (27-3536 мкмоль/л) құрайды.  Тест-жолақтар үшін сезімталдық шегі 0,3 мг/дл (27 мкмоль/л) құрайды.  1 қаптамада кемінде 25 сынақ жолағы бар.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс. | упаковка | 49,00 |
| 7 | Триглициридтерді анықтауға арналған Spotchem II Triglyceride реагенті (1уп. - 25 сынақ жолағы) | Spotchem ez SP-4430 биохимиялық анализаторы үшін триглицеридтерді анықтауға арналған сынақ жолақтары  Сынақ жолағы үшін сызықтық шектер 25-500 мг/дл (0,28-5,65 ммоль/л) құрайды.  Тест-жолақтар үшін сезімталдық шегі 25 мг/дл (0,28 ммоль/л) құрайды.  1 қаптамада кемінде 25 сынақ жолағы бар.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс. | упаковка | 46,00 |
| 8 | Сілтілік фофотазаны анықтауға арналған Spotchem II Alp реагенті (1уп. - 25 сынақ жолағы) | Spotchem ez SP-4430 биохимиялық анализаторы үшін сілтілі фосфатазаны анықтауға арналған сынақ жолақтары  Spotchem II ALP сынақ жолақтары үшін сызықтық шектеулер 50-1500 e/l (0.83-25.01 мккат/л) құрайды.  SPOTCHEM II ALP тест-жолақтары үшін сезімталдық шегі 50 E/л (0,83 мккат/л) құрайды.  1 қаптамада кемінде 25 сынақ жолағы бар.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс. | упаковка | 52,00 |
| 9 | SPOTCHEM II HDL-Cholestrol-жоғары тығыздықтағы холестиринді анықтауға арналған реагент (1уп. - 25 сынақ жолағы) | Жоғары тығыздықтағы холестеринді анықтауға арналған сынақ жолақтары (SPOTCHEM II HDL-Cholesterol) in vitro диагнозына арналған реагенттер болып табылады және сарысудағы немесе плазмадағы жоғары тығыздықтағы липопротеин холестеринін сандық анықтау үшін қолданылады. Бұл өнімдер SPOTCHEM анализаторында кәсіби қолдануға арналған.  Қолдану саласы-клиникалық Зертханалық диагностика.  SPOTCHEM II HDL-Cholesterol сынақ жолағы оған бекітілген көп қабатты учаскелері бар пластикалық жолақтан тұрады. Бөлімдер үлгіні қолдануға арналған қабаттан, реагенттері бар қабаттан және қолдау қабатынан тұрады.  100 тест-жолаққа арналған Реактивтердің құрамы  Компонент Концентрациясы  Эстераза Холестерол (CE) 24 Ед  Холестерэстераза (COD) 14 Ед  4-аминантипирин 4,6 мг  N-этил-N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксианилин натрий тұзы (DAOS) 9,2 мг  Пероксидаза (POD) 382 бірлік | упаковка | 84,00 |
| 10 | SPOTCHEM II LDH-ЛДГ анықтауға арналған реагент (1уп. - 25 сынақ жолағы) | ЛДГ (лактатдегидрогеназа) (Spotchem II LDH) анықтауға арналған тест-жолақ сарысудағы немесе плазмадағы ЛДГ (лактатдегидрогеназа) сандық анықтауға арналған IN vitro диагностикаға арналған реагент болып табылады. Бұл өнім spotchem анализаторларымен кәсіби пайдалануға арналған.  Қолдану саласы-клиникалық Зертханалық диагностика.  Spotchem II LDH сынақ жолағы көп қабатты сынақ учаскесі бар пластикалық жолақтан тұрады. Сынақ аймағына үлгіні жинайтын қабат, реагенттері бар қабат және субстрат қабаты кіреді.  100 тест-жолаққа арналған Реактивтердің құрамы  Компоненттер Концентрациясы  Литий L-лактат 9.3 мг  Никотинамид аденин динуклеотид (NAD) 16.6 мг  Тетразолий күлгін 6.9 мг  Диафораза 107.0 мг | упаковка | 94,00 |
| 11 | GPA / alt анықтау үшін Spotchem II GPT/ALT реагенті (1уп. - 25 сынақ жолағы) | АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗАНЫ анықтауға арналған тест-жолақтар ГПТ/АЛТ (бұдан әрі-АЛТ) (SPOTCHEM II GPT / ALT) in vitro диагностикасына арналған реагенттер болып табылады және сарысудағы немесе плазмадағы АЛТ-ны сандық анықтау үшін қолданылады. Бұл өнімдер SPOTCHEM анализаторларында кәсіби қолдануға арналған.  Қолдану саласы-клиникалық Зертханалық диагностика.  Құрамы  SPOTCHEM II GPT / ALT сынақ жолағы оған бекітілген көп қабатты учаскелері бар пластикалық жолақтан тұрады. Бөлімдер үлгіні қолдануға арналған қабаттан, реагенттері бар қабаттан және қолдау қабатынан тұрады.  РЕАКТИВТЕРДІҢ ҚҰРАМЫ  Компонент Концентрациясы  L-аланин 10,0 мг  α-кетоглутар қышқылы 1,6 мг  Пируватоксидаза (РОР) 217 Ед  4-аминантипирин 0,48 мг  N-этил-N-(2-гидрокси-3-сульфопропил) - 3,5-диметоксианилин натрий тұзы (DAOS) 0,51 мг  Пероксидаза (POD) 73 бірлік  Аскорбатоксидаза (AsOD) 574 Бірлік  Тиамин пирофосфат қышқылы (TPP) 0,38 мг  Магний хлориді 0,64 мг | упаковка | 1,00 |
| 12 | Got/AST анықтау үшін Spotchem II GOT/AST реагенті (1уп. - 25 сынақ жолағы) | ГОТ/АСТ (аспартатаминотрансфераза) анықтауға арналған тест-жолақтар SPOTCHEM II GOT/AST in vitro диагностикасына арналған реагенттер болып табылады және сарысудағы немесе плазмадағы аспартатаминотрансферазаны (бұдан әрі-АСТ) сандық айқындау үшін қолданылады. Бұл өнімдер анализаторларда кәсіби қолдануға арналған  SPOTCHEM.  Қолдану саласы-клиникалық Зертханалық диагностика.  Құрамы  SPOTCHEM II (GOT/AST) сынақ жолағы оған бекітілген көп қабатты учаскелері бар пластикалық жолақтан тұрады.  Бөлімдер үлгіні қолдануға арналған қабаттан, реагенттері бар қабаттан және қолдау қабатынан тұрады.  РЕАКТИВТЕРДІҢ ҚҰРАМЫ  Компонент Концентрациясы  L-натрий аспартаты 20,0 мг  α-кетоглутар қышқылы 1,6 мг  Оксалацет қышқылының декарбоксилазасы (OAC) 107 Ед  Пируват оксидаза (РОР) 217 Ед  4-аминантипирин 0, 64 мг  N-этил-N-(2-гидрокси-3-сульфопропил) - 3,5-диметоксианилин натрий тұзы (DAOS) 1,08 мг  Пероксидаза (POD) 73 бірлік  Аскорбат оксидаза (AsOD) 574 Ед  Тиамин пирофосфат қышқылы (TPP) 0,38 мг  Магний хлориді 0,64 мг | упаковка | 1,00 |
| 13 | Сalibration Chek 4фл/3мл - 1упак бақылау сарысуы. | Spotchem ez sp биохимиялық анализаторына арналған сарысу  spotchem EZ SP анализаторында зертханаішілік сапаны бақылауды жүргізу үшін. Вакуумдық қаптамада лиофилизацияланған сарысу болып табылады.  1 орамада көлемі 3 мл кем емес 4 полипропилен флаконы бар;  Қосымша бет (мәндер кестесі) -1 дана.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс. | упаковка | 1,00 |
| 14 | Сарысу үлгілеріне арналған кюветтер 500 дана / орама | Spotchem ez SP биохимиялық анализаторына арналған сарысу үлгілеріне арналған кюветтер  Spotchem ez SP анализаторына арналған сарысу үлгілерін жинауға арналған бір реттік пластикалық кюветтер. Кюветтердің бір орамында кемінде 500 дана болады.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс | упаковка | 2,00 |
| 15 | Tip SET диспенсер spotchem үшін кеңестер 500pcs / 1paks. | Spotchem ez sp-4430 биохимиялық анализаторына арналған диспенсер кеңестері  Үлгілерді тасымалдайтын пипеткаға арналған бір рет қолданылатын пластикалық ұштықтар.  Ұштықтардың бір орамында кемінде 500 дана болады.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс. | упаковка | 1,00 |
| 16 | Architect Probe CONDITIONING SOLUTION 100, 400, 500, 2000 зондына арналған Реагент | Зондты күтуге арналған Реагент.  Иммунохимиялық анализаторлардың in vitro диагностикасына арналған реагенттер, бақылау материалдары және калибраторлар. Пипеттор инесін мөлшерлейтін күнделікті техникалық қызмет көрсету процедурасын жүргізу кезінде қолданылады. Құрамында адам қанының рекальцификацияланған плазмасы, микробқа қарсы препарат және консервант бар әрбір кондиционерлеу ерітіндісі кемінде 4 флакон х 25 мл. Architect i2000sr Автоматты анализаторымен үйлесімді болуы керек.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс. | набор | 1,00 |
| 17 | Architect CONCENTRATED WASH BUFFER жуу буфері 4\*975ml | Жуу буфері.  Модульдік иммунохимиялық анализаторға арналған vitro диагностикалық реагенттер және шығын материалдары. Анализаторды деконтаминациялауға арналған кешенді реагент. Консервант ретінде микробқа қарсы компоненттер мен 0.9% натрий азиді қосылған фосфат буфері. Жиынтықта 975 мл-ден кемінде 4 құты бар.ARCHITECT i2000sr Автоматты анализаторымен үйлесімді болуы тиіс.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс. | мл | 70,00 |
| 18 | Architect pre-TRIGGER SOLUTION Претриггер ерітіндісі 4\*975ml | Пре-триггер ерітіндісі.  Модульдік иммунохимиялық анализаторға арналған vitro диагностикалық реагенттер және шығын материалдары. Зерттеу жүргізу кезінде зерттелетін үлгінің люминесценциясына арналған. H2O2 детергенті < 1.32%, тұрақтандырушы компоненттер, тазартылған су > 98.5%.  975 мл-ден 4 құтыдан кем емес жинақ architect i2000sr Автоматты талдауышымен үйлесімді болуы тиіс.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс. | мл | 8,00 |
| 19 | ARCHITECT PRO-TRIGGER SOLUTION Пре триггер ерітіндісі 4 \* 975 мл | Триггер Ерітіндісі.  In vitro диагностикалық реагенттер және модульдік иммунохимиялық анализаторға арналған шығын материалдары. Зерттеу жүргізу кезінде зерттелетін үлгінің люминесценциясына арналған. Детергент Triton X100 < 1.99%, натрий гидроксиді < 1.4%, тазартылған су > 96.6%. 975 мл-ден 4 құтыдан кем емес жинақ architect i2000sr Автоматты талдауышымен үйлесімді болуы тиіс.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс. | мл | 10,00 |
| 20 | ARCHITECT TRIGGER SOLUTION Пре триггер ерітіндісі 4 \* 975 мл | Реакция жасушалары.  Ерітінділерді, сарысуды араластыруға, фотоэлектрлік оқуды жүргізуге арналған ұяшық. 4000 дана/уп. Материал-пластик. Architect i2000sr Автоматты анализаторымен үйлесімді болуы керек.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс. | упаковка | 8,00 |
| 21 | Реакция VESSELS реакция жасушалары,4000pcs / бума | Үлгілерге арналған шыныаяқтар.  Үлгілерді, калибрлеу және бақылау сарысуларын қазуға арналған шыныаяқтар. 1000 дана./жинақ (қаптама). Материал-пластик. Architect i2000sr Автоматты анализаторымен үйлесімді болуы керек.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс. | упаковка | 1,00 |
| 22 | Architect үлгісі CUPS 4\*250 кесе орау үлгілері үшін. 1000 дана. | Сақтандырғыш қақпақтар, 200 дана/уп(жинақ).  Реагенттің булануын болдырмау үшін реагентті флакондарға арналған қақпақтар. Материал-Резеңке. Architect i2000sr Автоматты анализаторымен үйлесімді болуы керек.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс. | упаковка | 1,00 |
| 23 | ARCHITECT SEPTUMS (200pack) қауіпсіздік қақпақтарын орау. 200 дана. | ВИЧ Аг / Ат Комбо, калибратор.  Адамның қан сарысуындағы немесе плазмасындағы АИТВ p24 антигенін және 1 және/немесе 2 типті адамның иммун тапшылығы вирусына (АИТВ-1/АИТВ-2) антиденелерді бір мезгілде сапалы анықтау кезінде талдағыш жүйесін калибрлеуге арналған реагенттер жиынтығы.  Жинақтың құрамы: кемінде 1 флакон (4 мл) калибратор 1 АИТВ Аг/Ат Комбо, ақуыз (бұқа) тұрақтандырғышы бар физиологиялық ТРИС-буферлік ерітіндідегі АИТВ тазартылған вирустық лизаты. Консервант: натрий азиді. Бояғыш: Қызыл D & C No.33. Architect i2000sr Автоматты анализаторымен үйлесімді болуы керек.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс. | упаковка | 1,00 |
| 24 | Architect АИТВ Аг / ат Комбо калибратор | ВИЧ Комбо Аг / Ат Комбо бақылау.  Тесттің репродуктивтілігін бағалау және жүйелік аналитикалық анықтау үшін реагенттер жиынтығы  адамның қан сарысуындағы немесе плазмасындағы АИТВ p24 антигенін және 1 және/немесе 2 типті адамның иммун тапшылығы вирусына (АИТВ-1/АИТВ-2) антиденелерді бір мезгілде сапалы анықтау кезінде талдағыш жүйесінің ауытқулары.  Қабылдау құрамы: АИТВ Аг/Ат бақылауының кемінде 4 құтысы (әрқайсысы 8 мл) Комбо: теріс бақылау, оң бақылау 1 және оң бақылау 2, адам қанының рекальцинирленген плазмасында дайындалған. Оң бақылау 3 ақуыз (бұқа) тұрақтандырғышы бар ТРИС-буферлік физиологиялық ерітіндіде дайындалған АИТВ-ның тазартылған вирустық лизаты болып табылады. Құрамында консервант ретінде микробқа қарсы препарат және натрий азиді бар. Architect i2000sr Автоматты анализаторымен үйлесімді болуы керек.  Қолдану жөніндегі нұсқаулықтың орыс тілінде болуы.  Сақтау және тасымалдау шарттары: жеткізу температуралық сақтау режимін сақтай отырып жүзеге асырылуы тиіс. | упаковка | 3,00 |

18 т.т. 4 тарау:

1) Кодекстің ережелеріне және дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен орфандық препараттар тізбесіне енгізілген орфандық препараттарды, Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды қоспағанда, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындаған тәртіппен Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің болуы, құрамына кіретін және дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жинақтауыштарды сатып алу кезінде – Қазақстан Республикасында бірыңғай жылжымалы медициналық кешен ретінде мемлекеттік тіркеу жүзеге асырылады. Жиынтықтаушы медициналық техниканы (жеткізу жиынтығын) тіркеу қажеттілігінің болмауы сараптама ұйымының немесе денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның хатымен расталады;

2) сипаттаманың немесе техникалық ерекшеліктің сатып алуға хабарландыру немесе шақыру шарттарына сәйкестігі. Бұл ретте, медициналық техниканың ұсынылатын функционалдық, техникалық, сапалық және пайдалану сипаттамаларының техникалық ерекшелік талаптарына асып кетуіне жол беріледі;

3) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын ескере отырып, халықаралық патенттелмеген атау және (немесе) сауда атауы (бар болса) Бойынша Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен шекті бағалардан, хабарландырудағы немесе сатып алуға шақырудағы бағадан асырмау; ;

4) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларына сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтау және тасымалдау болып табылады;

5) дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды таңбалаудың, тұтыну қаптамасының және қолдану жөніндегі нұсқаулықтың талаптарға сәйкестігі

Қазақстан Республикасына тіркелмеген дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды әкелу жағдайларын қоспағанда, Қазақстан Республикасының заңнамасына және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган белгілеген тәртіпке сәйкес жүргізіледі;

6) Тапсырыс берушіге Өнім берушінің жеткізу күніне дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі мыналарды құрайды:

қаптамадағы көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде); қаптамадағы көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде он екі айы (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан астам болған кезде);

13) шарттың талаптарына фармацевтикалық қызметті жеткізу немесе көрсету санын, сапасын және мерзімдерін сақтау жатады.

**Директор А.К. Сыздыкова**

*Приложение 2*

к Тендерной документации

**Техническая спецификация закупаемых товаров**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование товара** | **Характеристика** | **Фасовка** | **Кол**  **-во** |
| 1 | Диагностическая иммуноферментная тест-система Genscreen Ultra HIV 1.2 | Тест-система in vitro диагностическая для выявления антител к ВИЧ 1 и ВИЧ 2 и антигена ВИЧ 1 (р24) в сыворотке или плазме крови человека.  Тест-система in vitro диагностическая для выявления антител к ВИЧ 1 и ВИЧ 2 и антигена ВИЧ 1 (р24) в сыворотке или плазме крови человека в микропланшетном формате (5 микро планшет на 96 тестов, стрипованный по 8 лунок). Минимальная определяемая концентрация p-24 антигена не хуже 4,2 пг/мл. Специфичность на донорском контингенте не ниже 99,95%. Коэффициент вариации (межсерийная воспроизводимость) не более 8,5%.  Объем исследуемого образца, не более 80 мкл.  Суммарное время инкубации не более 2ч. Коньюгат-1 должен быть готов к применению. Цветовая кодировка реагентов. Визуальная и спектрофотометрическая верификация всех этапов проведения анализа на всем спектре рН образца. Срок годности приготовленных реагентов: при наличии коньюгата-2 срок годности при температуре 2-8°С не менее 4-х недель; приготовленного раствора субстрата при комнатной температуре 18 – 30° C не менее 6 часов.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения. | набор | 1,00 |
| 2 | Тест-система для выявления антител к вирусу гепатита «С» в сыворотке и плазме крови человека (не объединенных в пулы) в количестве 1 набор на 480 определений | Тест-система для выявления антител к вирусу гепатита «С» в сыворотке и плазме крови человека (не объединенных в пулы) в количестве 1 набор на 480 определений.  Тест-система для выявления антител к вирусу гепатита «С» в сыворотках и плазме крови человека (не объединенных в пулы). Тест-система должна быть адаптирована к СККК. Микролунка теста должна быть покрыта высокоочищенными антигенами, соответствующими зонам core, NS3, NS4, NS5 вируса гепатита С. Чувствительность теста -100%.  Специфичность не менее 99%.  В анализе anti-HCV (version 4.0) разбавленный образец инкубируется в микролунках, покрытых антигенами высокой очистки и содержащих в последовательности ядро, NS3, NS4 и NS5 HCV. Во время первого цикла инкубации любые антитела к HCV в образце связываются с иммобилизированными антигенами. После промывки для удаления несвязывающего материала связавшиеся антитела к HCV инкубируются с коньюгатом моноклональных антител к IgG человека с пероксидазой. Во время второго цикла инкубации коньюгат связывается с антителами, иммобилизованными во время первого цикла инкубации. После удаления несвязанного коньюгата связанный фермент выявляется с помощью добавления раствора, содержащего 3,3’, 5, 5’ - тетраметилбензидин (ТМБ) и пероксида водорода. Лунки, содержащие образцы, положительные на анти-HCV, окрашиваются в фиолетовый цвет. Ферментативная реакция останавливается добавлением серной кислоты, дающей оранжевое окрашивание, интенсивность которого измеряется фотометрически. Количество связанного коньюгата, и следовательно, интенсивность цвета в лунках прямо пропорциональны концентрации антител в образце. Лунки, сенсибилизированные антигеном, 5 плашек (480 определений) каждая состоящая из 96 микролунок, сенсибилизированных очищенными антигенами HCV.  Комплектация набора: Разбавитель образца – не менее 1 флакона по 20 мл (96 опр), 100 мл(480 опр); Негативный контроль – не менее 1 флакона по 0,8 мл; Позитивный контроль Anti-HCV – не менее 1 фл, 0,6 мл; Разбавитель коньюгата – не менее 1 фл (96 опр), и 3 фл (480 опр), 20мл; Коньюгат – не менее 1 фл (96 опр), и 3 фл (480 опр), содержащие замороженнные и высушенные моноклональные антитела; Разбавитель субстрата – не менее 1 фл, 35 мл.; Концентрат субстрата – не менее 1 фл, 35 мл.; Промывочная жидкость – 1 фл (96 опр), и 2 фл (480 опр), 125 мл.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения | набор | 1,00 |
| 3 | Murex ICE Siphilis | Тест-система иммуноферментная для определения антител к Treponema pallidum, в сыровотке или плазме крови человека ICE SYPHLIS в коробке не 480 определений. | набор | 1,00 |
| 4 | SPOTCHEM II PANEL -1 Тест-полоски для определения набора тестов для количественного определения АЛТ (аланинаминотрансфераза), АСТ (аспартатаминотрансфераза), мочевины, глюкозы, общего холестерина и общего билирубина для биохимического анализатора | Тест-полоски для определения набора тестов для количественного определения АЛТ (аланинаминотрансфераза), АСТ (аспартатаминотрансфераза), мочевины, глюкозы, общего холестерина и общего билирубина для биохимического анализатора SPOTCHEM EZ SP-4430  Пределы линейности для тест-полосок:   |  |  |  | | --- | --- | --- | | Исследуемый аналит | Пределы линейности | Пределы линейности | | АЛТ | 10-1000 Е/л | 0.17-16.67 мккат/л | | АСТ | 10-1000 Е/л | 0.17-16.67 мккат/л | | Мочевина | 5-200 мг/дл | 1.8-71.4 ммоль/л | | Глюкоза | 20-450 мг/дл | 1.1-25.0 ммоль/л | | Общий холестерин | 50-400 мг/дл | 1.29-10.34 ммоль/л | | Общий билирубин | 0.2-25 мг/дл | 3-428 мкмоль/л |   Предел чувствительности для тест-полосок составляет:  АЛТ 10 Е/л (0.17 мккат/л)  АСТ 10 E/л (0,17 мккат/л)  Мочевина 5 мг/дл (1,8 ммоль/л)  Глюкоза 20 мг/дл (1,1 ммоль/л)  Общий билирубин 0,2 мг/дл (3 мкмоль/л)  Общий холестерин 50 мг/дл (1.29 ммоль/л)  В 1 упаковке не менее 25 тест – полосок.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения. | упаковка | 55,00 |
| 5 | SPOTCHEM II UricAcid - Реагент для определения мочевой кислоты (25 тестов упаковке) | Тест-полоски для определения мочевой кислоты (SPOTCHEM II Uric Acid) являются реагентами для диагностики in vitro и применяются для количественного определения Мочевой кислоты в сыворотке или плазме.  Тест-полоска SPOTCHEM II Uric Acid состоит из пластиковой полоски с фиксированным на ней многослойными участками. Участки состоят из слоя для нанесения образца, слоя, содержащего реагенты и поддерживающего слоя.  Тест-полоски SPOTCHEM II Uric Acid предназначены для простого, специфичного и достоверного метода определения мочевой кислоты крови. Эти свойства делают тест-полоски пригодными для применения в широком спектре клинических программ, как в клинике, так и при тестировании экстренных состояний.  Тест-полоска состоит из многослойного участка, содержащего реагенты, необходимые для возникновения окрашивания, которое может быть количественно измерено методом отражательной спектрофотометрии.  Содержание реактивов на 100 тест-полосок   |  |  | | --- | --- | | Компонент | Концентрация | | Уриказа | 28 единиц | | 4-аминоантипирин | 0.33 мг | | N-этил-N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-m-толуидин натриевая соль (TOOS) | 0,88 мг | | Пероксидаза (POD) | 262 единиц | | Аскорбат оксидаза (AsOD) | 455 единиц | |  |  | | упаковка | 84,00 |
| 6 | Тест-полоски для определения креатинина для биохимического анализатора SPOTCHEM II Creatinine | Тест-полоски для определения креатинина для биохимического анализатора SPOTCHEM EZ SP-4430  Пределы линейности для тест-полосок составляет 0,3-40 мг/дл (27-3536 мкмоль/л).  Предел чувствительности для тест-полосок составляет 0,3 мг/дл (27 мкмоль/л).  В 1 упаковке не менее 25 тест – полосок.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения. | упаковка | 49,00 |
| 7 | Тест - полоски для определения триглицеридов для биохимического анализатора SPOTCHEM II Triglyceride | Тест - полоски для определения триглицеридов для биохимического анализатора SPOTCHEM EZ SP-4430  Пределы линейности для тест-полоски составляет 25-500 мг/дл (0,28-5,65 ммоль/л).  Предел чувствительности для тест-полосок составляет 25 мг/дл (0,28 ммоль/л).  В 1 упаковке не менее 25 тест – полосок.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения. | упаковка | 46,00 |
| 8 | SPOTCHEM II ALP Реагент для определения щелочной фофотазы (1уп. - 25 тест полосок) | Тест-полоски для определения щелочной фосфотазы для биохимического анализатора SPOTCHEM EZ SP-4430  Пределы линейности для тест-полосок Spotchem II ALP составляет 50-1500 E/л (0.83-25.01 мккат/л).  Предел чувствительности для тест-полосок SPOTCHEM II ALP составляет 50 E/л (0,83 мккат/л).  В 1 упаковке не менее 25 тест – полосок.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения. | упаковка | 52,00 |
| 9 | SPOTCHEM II HDL - Cholestrol - реагент для определения холестирина высокой плотности (1уп. - 25 тест полосок) | Тест-полоски для определения холестерина высокой плотности (SPOTCHEM II HDL-Cholesterol) являются реагентами для диагностики in vitro и применяются для количественного определения холестерина липопротеинов высокой плотности в сыворотке или плазме. Эта продукция предназначена для профессионального использования в анализаторе SPOTCHEM.  Область применения – клиническая лабораторная диагностика.  Тест-полоска SPOTCHEM II HDL-Cholesterol состоит из пластиковой полоски с фиксированным на ней многослойными участками. Участки состоят из слоя для нанесения образца, слоя, содержащего реагенты и поддерживающего слоя.  Содержание реактивов на 100 тест-полосок   |  |  | | --- | --- | | **Компонент** | **Концентрация** | | Холестерол эстераза (CE) | 24 Ед | | Холестерэстераза (COD) | 14 Ед | | 4-аминоантипирин | 4,6 мг | | N-этил-N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксианилин натриевая соль (DAOS) | 9,2 мг | | Пероксидаза (POD) | 382 Ед | | упаковка | 84,00 |
| 10 | SPOTCHEM II LDH - реагент для определения ЛДГ (1уп. - 25 тест полосок) | Тест-полоска для определения ЛДГ (лактатдегидрогеназы) (Spotchem II LDH) является реагентом для in vitro диагностики, предназначенным для количественного определения ЛДГ (лактатдегидрогеназы) в сыворотке или плазме. Данный продукт предназначен для профессионального использования с анализаторами Spotchem.  Область применения – клиническая лабораторная диагностика.  Тест-полоска Spotchem II LDH состоит из пластиковой полоски с присоединенным многослойным участком тестирования. Область тестирования включает слой, накапливающий образец, слой, содержащий реагенты, и слой-подложку.  Содержание реактивов на 100 тест-полосок   |  |  | | --- | --- | | **Компоненты** | **Концентрация** | | Литий L-лактат | 9.3 мг | | Никотинамид аденин динуклеотид (NAD) | 16.6 мг | | Тетразолий фиолетовый | 6.9 мг | | Диафораза | 107.0 мг | | упаковка | 94,00 |
| 11 | SPOTCHEM II GPT/ALT Реагент для определения ГПТ/АЛТ (1уп. - 25 тест полосок) | Тест-полоски для определения аланинаминотрансфераза ГПТ/АЛТ (далее АЛТ) (SPOTCHEM II GPT/ALT) являются реагентами для диагностики in vitro и применяются для количественного определения АЛТ в сыворотке или плазме. Эта продукция предназначена для профессионального использования на анализаторах SPOTCHEM**.**  Область применения – клиническая лабораторная диагностика.  **СОСТАВ**  Тест-полоска SPOTCHEM II GPT/ALT состоит из пластиковой полоски с фиксированным на ней многослойными участками. Участки состоят из слоя для нанесения образца, слоя, содержащего реагенты и поддерживающего слоя.  **СОДЕРЖАНИЕ РЕАКТИВОВ**   |  |  | | --- | --- | | **Компонент** | **Концентрация** | | L-аланин | 10,0 мг | | α-кетоглутаровая кислота | 1,6 мг | | Пируват оксидаза (РОР) | 217 Ед | | 4-аминоантипирин | 0,48 мг | | N-этил-N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксианилин натриевая соль (DAOS) | 0,51 мг | | Пероксидаза (POD) | 73 Ед | | Аскорбат оксидаза (AsOD) | 574 Ед | | Тиамин пирофосфатная кислота (TPP) | 0,38 мг | | Хлорид магния | 0,64 мг | | упаковка | 1,00 |
| 12 | SPOTCHEM II GOT/AST Реагент для определения ГОТ/АСТ (1уп. - 25 тест полосок) | Тест-полоски для определения ГОТ/АСТ (аспартатаминотрансфераза) SPOTCHEM II GOT/AST являются реагентами для диагностики in vitro и применяются для количественного определения аспартатаминотрансферазы (далее АСТ) в сыворотке или плазме. Эта продукция предназначена для профессионального использования в анализаторах  SPOTCHEM**.**  Область применения – клиническая лабораторная диагностика.  **СОСТАВ**  Тест-полоска SPOTCHEM II (GOT/AST) состоит из пластиковой полоски с фиксированным на ней многослойными участками.  Участки состоят из слоя для нанесения образца, слоя, содержащего реагенты и поддерживающего слоя.   |  |  | | --- | --- | | **Компонент** | **Концентрация** | | L-аспартат натрия | 20,0 мг | | α-кетоглутаровая кислота | 1,6 мг | | Декарбоксилаза оксалуксусной кислоты (OAC) | 107 Ед | | Пируват оксидаза (РОР) | 217 Ед | | 4-аминоантипирин | 0, 64 мг | | N-этил-N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксианилин натриевая соль (DAOS) | 1,08 мг | | Пероксидаза (POD) | 73 Ед | | Аскорбат оксидаза (AsOD) | 574 Ед | | Тиамин пирофосфатная кислота (TPP) | 0,38 мг | | Хлорид магния | 0,64 мг | | упаковка | 1,00 |
| 13 | Контрольная сыворотка Сalibration chek 4фл/3мл - 1упак. | Контрольная сыворотка для биохимического анализатора SPOTCHEM EZ SP  для проведения внутрилабораторного контроля качества на анализаторе SPOTCHEM EZ SP. Представляет собой лиофилизированную сыворотку в вакуумной упаковке.  В 1 упаковке не менее 4 полипропиленовых флаконов, объемом не менее 3 мл;  Вкладыш (таблица значений) -1 шт.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения. | упаковка | 1,00 |
| 14 | Кюветы для образцов сыворотки 500шт./упаков | Кюветы для образцов сыворотки для биохимического анализатора SPOTCHEM EZ SP  Кюветы одноразовые пластиковые для сбора образцов сыворотки для анализатора SPOTCHEM EZ SP. Одна упаковка кюветов содержит не менее 500 шт.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения | упаковка | 2,00 |
| 15 | TIP SET Наконечники для дозатора SPOTCHEM 500шт/1упаков. | Наконечники для дозатора для биохимического анализатора SPOTCHEM EZ SP-4430  Наконечники одноразовые пластиковые для пипетки, переносящей образцы.  Одна упаковка наконечников содержит не менее 500 шт.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения. | упаковка | 1,00 |
| 16 | ARCHITECT PROBE CONDITIONING SOLUTION Реагент для ухода за зондом 100, 400, 500, 2000 | Реагент для ухода за зондом.  Реагенты, контрольные материалы и калибраторы для in vitro диагностики иммунохимических анализаторах. Используется при проведении ежедневной процедуры техобслуживания, дозирующей иглы пипеттора. Не менее 4флаконов х 25мл, каждый кондиционирующего раствора, содержащего рекальцинированную плазму крови человека, противомикробный препарат и консервант. Должен быть совместим с автоматическим анализатором ARCHITECT i2000SR.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения. | набор | 1,00 |
| 17 | ARCHITECT CONCENTRATED WASH BUFFER Промывающий буфер 4\*975мл | Промывающий буфер.  Реагенты диагностические vitro и расходные материалы для модульного иммунохимического анализатора. Комплексный реагент, предназначенный для деконтаминации анализатора. Фосфатный буфер с добавлением антимикробных компонентов и 0.9% азида натрия в качестве консерванта. В наборе не менее 4флаконов по 975мл. Должен быть совместим с автоматическим анализатором ARCHITECT i2000SR.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения. | мл | 70,00 |
| 18 | ARCHITECT PRE-TRIGGER SOLUTION Раствор Претриггера 4\*975мл | Раствор Пре-триггера.  Реагенты диагностические vitro и расходные материалы для модульного иммунохимического анализатора. Предназначен для люминисценции исследуемого образца при проведении исследований. Детергент H2O2 < 1.32%, стабилизирующие компоненты, дистиллированная вода > 98.5%.  Набор не менее 4 флаконов по 975мл. Должен быть совместим с автоматическим анализатором ARCHITECT i2000SR.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения. | мл | 8,00 |
| 19 | ARCHITECT TRIGGER SOLUTION Раствор Претриггера 4\*975мл | Раствор Триггера.  Реагенты диагностические in vitro и расходные материалы для модульного иммунохимического анализатора. Предназначен для люминисценции исследуемого образца при проведении исследований. Детергент Triton X100 < 1.99%, гидроксид натрия < 1.4%, дистиллированная вода > 96.6%. Набор не менее 4флаконов по 975мл. Должен быть совместим с автоматическим анализатором ARCHITECT i2000SR.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения. | мл | 10,00 |
| 20 | ARCHITECT REACTION VESSELS Реакционные ячейки, 4000шт/упак | Реакционные ячейки.  Ячйека для смешивания растворов, сыворотки, проведения фотоэлектрического считывания. 4000 шт./уп. Материал - пластик. Должен быть совместим с автоматическим анализатором ARCHITECT i2000SR.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения. | упаковка | 8,00 |
| 21 | ARCHITECT SAMPLE CUPS 4\*250 Чашечки для образцов упак. 1000шт. | Чашечки для образцов.  Чашечки для раскапывания образцов, калибровочных и контрольных сывороток. 1000 шт./набор (упаковка). Материал - пластик. Должен быть совместим с автоматическим анализатором ARCHITECT i2000SR.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения. | упаковка | 1,00 |
| 22 | ARCHITECT SEPTUMS (200PACK) Предохранительные крышечки упаков. 200шт. | Предохранительные крышки, 200 шт./уп(набор).  Крышки для реагентных флаконов, для предотвращения испарения реагента. Материал - резина. Должен быть совместим с автоматическим анализатором ARCHITECT i2000SR.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения.  Срок годности на дату поставки должен соответствовать пп.4 п.20 Главы 4 Правил.  Поставка товара осуществляется по заявке Заказчика, в течение 15 календарных дней. | упаковка | 1,00 |
| 23 | ARCHITECT ВИЧ Аг/Ат Комбо колибратор | ВИЧ Аг/Ат Комбо, калибратор.  Набор реагентов для калибровки системы анализатора при одновременном качественном определении антигена ВИЧ p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типов 1 и/или 2 (ВИЧ-1/ВИЧ-2) в сыворотке или плазме крови человека.  Состав набора: не менее 1 флакон (4 мл) калибратора 1 ВИЧ Аг/Ат Комбо, очищенный вирусный лизат ВИЧ в ТРИС-буферном физиологическом растворе с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Консервант: азид натрия. Краситель: Красный D&C No.33. Должен быть совместим с автоматическим анализатором ARCHITECT i2000SR.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения. | упаковка | 1,00 |
| 24 | ARCHITECT HIV AG/AB COMBO CONTROLS/ARCHITECT ВИЧ Аг/Ат Комбо контроли | ВИЧ Комбо Аг/Ат Комбо контроли.  Наборы реагентов для оценки воспроизводимости теста и выявления системных аналитических  отклонений системы анализатора при одновременном качественном определении антигена ВИЧ p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типов 1 и/или 2 (ВИЧ-1/ВИЧ-2) в сыворотке или плазме крови человека.  Состав набора: не менее 4 флакона (8 мл каждый) контролей ВИЧ Аг/Ат Комбо: отрицательный контроль, положительный контроль 1 и положительный контроль 2, приготовленные в рекальцинированной плазме крови человека. Положительный контроль 3 является очищенным вирусным лизатом ВИЧ, приготовленным в ТРИС-буферном физиологическом растворе с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Содержат противомикробный препарат и азид натрия в качестве консерванта. Должен быть совместим с автоматическим анализатором ARCHITECT i2000SR.  Наличие инструкции по применению на русском языке.  Условия хранения и транспортировки: Доставка должна осуществляться с соблюдением температурного режима хранения. | упаковка | 3,00 |

п.п. 18. Глава 4:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса. Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп. При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) не превышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора, цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям

законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги условиям договора.

**Директор А.К. Сыздыкова**