

АТЫРАУ ОБЛАСТЫҚ ЖИТС ОРТАЛЫҒЫ
ШЫҒЫС/СХ № 03/289
КҮН/ДАТА 18.03.21
ПАРАҚ САНЫ/КОЛ-ВО ЛИСТОВ
АТЫРАУ ОБЛАСТЫҚ АВАИОННО-СЕРВИС ЦЕНТРИ

КГП на ПВХ «Областной центр по профилактике и борьбе с СПИДом и вирусными гепатитами» (СПИД) Управления Здравоохранения Атырауской области на основании п. 103 главы 10 «Об утверждении Правил организации и проведения закупок лекарственных средств и медицинских изделий» от 30.10.2009 года за №1729, проводит закупку медицинских изделий способом запроса ценных предложений.

Барлық әлеуетті
өнім берушілерге

Атырау облыстық денсаулық сақтау басқармасы оқудырылған иммун тапшылығы синдромына (ЖИТС) қарсы күрес және алдан алу жөніндегі облыстық орталығы ҚМҚК Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2009 жылғы 30 қазандағы №1729 қаулысымен бекітілген Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алушы ұйымдастыру және өткізу ережесінің 10.6.103 т сәйкес медициналық бұйымдарды баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алу жүргізілетіні туралы хабарлайды.

№	Наименование/Атауы	Техническая спецификация/Техникалық сипаттама	Ед им-өлш бірлігі	Кол-во/саны	Цена/бағасы	Сумма/сомасы	График поставки/жеткізу уақыты
1	Набор реагентов/реагент жиынтығы	Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Shlamydia trachomatis</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени» Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления ПЦР-смесь-1 должна быть расканиана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта» Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) ДНК <i>Shlamydia trachomatis</i> , ДНК-буфера Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы Количество тестов не менее 110 для аппарата Rotor gene Q / <i>Shlamydia trachomatis</i> ДНК-ны буландастыру-флуоресценттік детекциямен "нақты уақыт" режимінде күшейту өнімдерін ПЦР күшейту үшін жиықтықтан барлық компоненттері жұмыс тетеуге дайын және ПЦР-1 қоспасын қалпына келтіруді қажет етпейді қосымша компоненттерді арадастыруды қажет етпейтін дайын ПЦР-2 қоспасының болуы "ыстық бастауды" қамтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздың астына көмшуді керек <i>Shlamydia trachomatis</i> ДНК-ның, ДНК-буфердің кешенді он бакқыла үлгісінің (БКА) болуы Дайын ПЦР-қоспалардың жарамдылық мерзімі тест-жүйенің жарамдылық мерзіміне тең болуы тиіс Тест саны 110-нан кем емес Rotor gene Q аппарат үшін	набор/жип ағы	1	45 200	45 200	По графику, выставленному заказчиком в договоре/Талсырыс беруші Шартта қойған кесте бойынша
2	Набор реагентов/реагент жиынтығы	Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени» Возможность осуществления анализа с одной парой праймеров ПЦР-смесь-1 должна быть расканиана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта» Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> , ДНК-буфера Количество тестов не менее 110 для аппарата Rotor gene Q / <i>Neisseria gonorrhoeae</i> ДНК-ны "нақты уақыт" режимінде күшейту өнімдерін буландастыру-флуоресценттік анықтаумен ПЦР күшейту үшін бір жұп праймермен тақда мүмкіндігі ПЦР-1 қоспасы "ыстық бастауды" қамтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздың астына тамыздылу тиіс» Қосымша компоненттерді арадастыруды талап етпейтін дайын ПЦР-қоспа-2 болуы, ДНК-буфердің он бакқыла үлгісінің (БКА) болуы Тест саны 110-нан кем емес Rotor gene Q аппарат үшін	набор/жип ағы	1	45 200	45 200	По графику, выставленному заказчиком в договоре/Талсырыс беруші Шартта қойған кесте бойынша
3	Набор реагентов/реагент жиынтығы	Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени» 1 должна быть расканиана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта» Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> , ДНК-буфера Количество тестов не менее 110 для аппарата Rotor gene Q "Нақты уақыт" режимінде амплификация өнімдерін буландастыру-флуоресценттік детекциямен <i>Trichomonas vaginalis</i> ДНК ПЦР-амплификациясы үшін ПЦР-қоспа-1 қосымша компоненттерді арадастыруды талап етпейтін дайын ПЦР-қоспа-2 болуы қамтамасыз ету үшін балауыздың астына, пробиркаларға 0,2 мл қазылуы тиіс. Тест саны 110-нан кем емес Rotor gene Q аппарат үшін	набор/жип ағы	1	45 200	45 200	По графику, выставленному заказчиком в договоре/Талсырыс беруші Шартта қойған кесте бойынша
4	Набор реагентов/реагент жиынтығы	Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени» ПЦР-смесь-1 должна быть расканиана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта» Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> , ДНК-буфера Количество тестов не менее 110 для аппарата Rotor gene Q / "Нақты уақыт" режимінде күшейту өнімдерін буландастыру-флуоресценттік детекциямен <i>Mycoplasma genitalium</i> ДНК ПЦР-күшейту үшін ПЦР-1 қоспасы "ыстық бастауды" қамтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздың астына тамыздылу тиіс» Қосымша компоненттерді арадастыруды талап етпейтін дайын ПЦР-қоспа-2 болуы <i>Mycoplasma genitalium</i> ДНК-ның, ДНК-буфердің он бакқыла үлгісінің (БКА) болуы Тест саны 110-нан кем емес Rotor gene Q аппарат үшін	набор/жип ағы	1	45 200	45 200	По графику, выставленному заказчиком в договоре/Талсырыс беруші Шартта қойған кесте бойынша

5	Набор реагентов/реагент живытыгы	<p>Для амплификации ДНК вируса простого герпеса I и II типов (HSV I/II)</p> <p>Возможность гибридно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального времени»</p> <p>Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы</p> <p>Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления</p> <p>ПЦР-смесь-1 должна быть расфасована под восток в пробирки 0,2 мл (обеспечение «горячего старта»)</p> <p>Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов</p> <p>Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО)</p> <p>Наличие ДНК-буфера</p> <p>Количество тестов не менее 110 для аппарата Rotor gene Q / 1 және II типті қарапайым герпес вирусының (HSV I/II) ДНК күшейту үшін "Нақты уақыт" режимінде амплификация өнімдерін будандастыру-флуоресцентті детекциялау мүмкіндігі. Дайын ПЦР-қоспалардың жарамдылық мерзімі тест-жүйенің жарамдылық мерзіміне тең болуы тиіс. Жылытықтын барлық компоненттері дайын және қалына келтіруді қажет етпейді. ПЦР-қоспа-1 балауыздың астына 0,2 мл пробиркаларға өлшепін салынуы тиіс ("ыстық старт" қамтамасыз ету»). Қосымша компоненттерді араластыруды талап етпейтін дайын ПЦР-қоспа-2 болуы. Кешенді оң бақылау үлгісінің болуы) ДНК буферінің болуы. Тест саны 110-нан кем емес Rotor gene Q аппарат үшін</p>	набор/жип ағы	1	48 450	По графикау, выставленному заказчиком в договоре/Тапсырыс беруші Шартта қойған кесте бойынша
6	Набор реагентов/реагент живытыгы	<p>Набор реактивов и других связанных с ними материалов, предназначенный для выделения и/или изоляции нуклеиновых кислот из клинического образца и/или биологических культур при подготовке к анализу, основанному на определении нуклеиновых кислот. Некоторые типы могут включать контроль для последующего анализа нуклеиновых кислот.</p> <p>Количество выполняемых тестов не менее 96 Штук</p> <p>Метод выделения С использованием сорбента/супелензии магнитных частиц</p> <p>Выделение ДНК из клинического материала: мазки, соскобы слизистых оболочек, а также эрозивно-язвенные элементы слизистых и кожи человека</p> <p>Использование внутреннего контрольного образца на этапе выделения нуклеиновых кислот для аппарата Xitill / Нуклеин қышқылдарын анықтауға негізделген талдауға дайындалу кезінде клиникалық үлгіден және/немесе биологиялық лақылардан нуклеин қышқылдарын бөлуге және/немесе оқшаулауға арналған реактивтер мен олармен байланысты басқа да материалдар жиынтығы. Кейбір түрлерге нуклеин қышқылдарын кейінгі талдау үшін бақылау кіруі мүмкін. Орындалатын тесттердің саны 96 данадан кем емес. Магнитті бөлшектердің сорбентін / супелензиясын пайдалану арқылы бөлу әдісі. ДНК-ны еркін қалыпқа материалдан бөліп алу. сілемейлі қабықтардың жағымдылары, қырылдылары, сондай-ақ адамның сілемейлі қабықтары мен терісінің эрозиялық-ойық жаралы элементтері) Нуклеин қышқылдарының бөліну сатысында ішкі бақылау үлгісін қолдану Xitill аппарат үшін</p>	набор/жип ағы	5	17100	По графикау, выставленному заказчиком в договоре/Тапсырыс беруші Шартта қойған кесте бойынша
7	Набор реагентов/реагент живытыгы	<p>Для амплификации ДНК вируса гепатита В (HBV)</p> <p>ПЦР-смесь-1 не должна быть расквашена по пробиркам</p> <p>Наличие ПЦР-смеси-2, ДНК-буфера</p> <p>Наличие TaqF полимеразы для организации горячего старта</p> <p>Наличие ПКО, ВКО, ОКО</p> <p>Количество тестов не менее 110, для аппарата Rotor gene Q / В гелиитері вирусының (HBV) ДНК күшейту үшін ПЦР-қоспа-1 пробиркалар бойынша қазылауы тиіс ПЦР-қоспа-2, ДНК-буфердің болуы. Ыстық старт ұйымдастыру үшін taqF полимеразасының болуы ЕКБ, ШКО, ОКБ болуы. Тест саны 110-нан кем емес. Rotor gene Q аппарат үшін</p>	набор/жип ағы	1	57 400	По графикау, выставленному заказчиком в договоре/Тапсырыс беруші Шартта қойған кесте бойынша
8	Набор реагентов/реагент живытыгы	<p>Для проведения реакции обратной транскрипции РНК и ПЦР-амплификации кДНК HCV с детекцией продуктов ПЦР в режиме «реального времени»</p> <p>ПЦР-смесь-1 не должна быть расквашена по пробиркам</p> <p>Наличие РНК-элеонта</p> <p>Наличие ТМ-Рвертазы</p> <p>Наличие ПКО, ВКО, ОКО</p> <p>Наличие ПЦР-смеси-2, TaqF-полимеразы для организации горячего старта</p> <p>Количество тестов не менее 110, для аппарата Rotor gene Q / "Нақты уақыт" режимінде ПЦР өнімдерін детекциялаумен РНК-ның кері транскрипциясы және HCV кднк-ны ПЦР-күшейту реакциямен жүргізу үшін» ПЦР-қоспа-1 пробиркалар бойынша қазылауы тиіс РНК элементінің болуы ЕКБ, ШКО, ОКБ болуы Ыстық старт ұйымдастыру үшін ПЦР-қоспа-2, TaqF-полимеразаның болуы Тест саны 110-нан кем емес. Rotor gene Q аппарат үшін</p>	набор/жип ағы	1	74 710	По графикау, выставленному заказчиком в договоре/Тапсырыс беруші Шартта қойған кесте бойынша
9	Набор реагентов/реагент живытыгы	<p>Возможность выделения РНК/ДНК из плазмы крови человека для последующего исследования на наличие вирусов гепатитов В и С, вируса иммунодефицита человека и других инфекций методом ПЦР</p> <p>Объем исследуемого материала не более 200 мкл</p> <p>Наличие лизирующего раствора</p> <p>Наличие не менее трёх растворов для отмывки</p> <p>Наличие магнетизированной силики</p> <p>Наличие буфера для элиции</p> <p>Комплекст реагентов должен быть рассчитан на количество проб не менее 100 для аппарата Xitill / Кейіннен В және С гепатиттері вирустарының, адамның иммун тапшылығы вирусының және басқа да инфекциялардың бар-жоғын ПЦР әдісімен зерттеу үшін адам қан плазмасынан РНК/ДНК бөлу мүмкіндігі Зерттелетін материалдың көлемі: 200 мкл артық емес. Лизирлеуші ертіндінің болуы Жууға арналған кемінде үш ертіндінің болуы Магниттелген силикаттың болуы. Элюцияға арналған буфердің болуы Реагенттер жиынтығы сынамалар санына 100-ден кем емес сәйкестелуі тиіс Xitill аппарат үшін</p>	набор/жип ағы	2	97890	По графикау, выставленному заказчиком в договоре/Тапсырыс беруші Шартта қойған кесте бойынша

<p>10</p> <p>для хранения клинического материала, с муколитиком, расфасованная по 0,5 мл</p>	<p>Для транспортировки и хранения соскобного материала из урогенитального тракта, ротоглотки, прямой кишки, конъюнктивы глаз, а также эрозивно-язвенных элементов слизистых и кожи человека</p> <p>Возможность транспортировки/хранения клинического материала от мужчин и женщин</p> <p>Возможность транспортировки/хранения клинического материала при комнатной температуре (от +18 до +25 °С) до 28 суток, при температуре от +2 до +8°С до 3 месяцев</p> <p>Транспортная среда должна содержать буферно-солевой раствор розового цвета, муколитик, консервант и стабилизатор</p> <p>Транспортная среда должна препятствовать преследованию лизису клеток в макке</p> <p>Транспортная среда должна препятствовать росту посторонней микрофлоры</p> <p>Транспортная среда должна обладать способностью растворения слизи</p> <p>Количество пробирок не менее 100 шт. по 0,5 мл / Крытый материалды уrogenитальды жолдан, орофарингтен, тик шектен, коз конъюнктивасынан, сондай-ак адамдын шырышты кабаттары мен терисин эрозиялык-ойык жаралы элементтеринен тасымалдуу және сактау үшін Ерлер мен әйелдерден клинический материалды тасымалдуу/сактау мүмкіндігі Клинический материалды белме температурасында (+18-ден +25 °С-ка дейін) 28 тәулікке дейін, + 2-ден +8°С-ка дейінгі температурада 3 айга дейін тасымалдуу/сактау мүмкіндігі Тасымалдуу ортасында қызғылт буферлік-түзды ертінді, муколитик, консервант және тұрақтандыртғыш болуы керек</p> <p>Тасымалдуу ортасы жағымдыдағы жасушалардын мерзімнен бұрын лизиске жол бермеуі керек Көлік ортасы бөгде микрофлоранын өсуіне кедергі келтіруі тиіс Көлік ортасы шырышты ерту кабилетіне не болуы керек 0,5 мл-ден 100 данадан кем емес пробиркалар саны</p>	<p>уп/орау</p> <p>6</p>	<p>14 100</p>	<p>84 600</p>	<p>По графику, выставленному заказчиком в договоре/Папсырыс беруші Шартта койған кесте бойынша</p>
<p>11</p> <p>Зонд взятия материала из мочеиспускательного канала универсальный одноразовый стерильный тип А/Уретранд материалды алу Зонд әмбебап бір реттік стерильді а типі</p>	<p>для взятия материала из мочеиспускательного канала у мужчин и женщин, с целью проведения цитологического и бактериологического исследования секрета слизистой оболочки мочеиспускательного канала мужчин и женщин. Изготовлен из асирогенного теплопроводного пластика</p> <p>Рабочая часть зонда включает:</p> <ul style="list-style-type: none"> • головку, изготовленную из натурального материала – вискозы, обеспечивающую комфортное проникновение, перемещение зонда в полости канала и забор материала; • часть зонда, несущая головку, легко надламывается и отсоединяется (для этого предусмотрен специальный надрез на корпусе зонда); • соеуд для временного хранения и транспортировки образцов, расположенный в полой ручке зонда. <p>Стерилизация</p> <p>Стерильный, предназначен для однократного применения. Стерилизован оксидом этилена</p> <p>Упаковка</p> <p>Индивидуальная блистерная стерильная упаковка / ерлер мен әйелдердің уретрасының шырышты қабығының секретінің және бактериологиялық зерттеулер жүргізу мақсатында ерлер мен әйелдерден уретранд материал алу үшін. Амиротенді жылу өткізгіш пластиктен жасалған. Зондтың жұмыс бөлігі мыналарды қамтиды. * ыңғайлы енуді, зондты канал қуысына жылжыту және материалды алуы қамтамасыз ететін табиғи вискозидан жасалған бас. * зондтың басын көгеретін бөлігі оңай бұзылады және ажыратылады (бұл үшін зонд корпусында арнайы кесу қарастырылған). * зондтың қуыс тұтқасында орналасқан үлгілері уақытша сактауға және тасымалдауға арналған ыдыс. Стерилизация</p> <p>Стерильді, бір рет қолдануға арналған. Этилен оксидімен зарарсыздандырылған. Орау. Жеке блистерлі стерильді қаптама</p>	<p>шт/дана</p> <p>600</p>	<p>250</p>	<p>150 000</p>	<p>По графику, выставленному заказчиком в договоре/Папсырыс беруші Шартта койған кесте бойынша</p>
<p>12</p> <p>Пластырь инъекционный, гемоста тический /Инъекциялық, гемоста тикалық Пластырь</p>	<p>Пластырь (телесный, белый) с подсушечкой, пропитанной составом из бриллиантового зелёного, фурацилина, синтомицина, набор универсальный, размерами. Состав</p> <p>Содержание антисептиков. Вид пропитки.</p> <p>Показатель содержания антисептиков в 1 г прокладки, не менее, мг. Бриллиантовый зелёный, нитрофура́л (фурацилин), D, L-Хлорамфенекол) Синтомицин 0,1, 0,6, 2, 4. В упаковке №100шт /Бриллиант жасыл, фурацилин, синтомицин, әмбебап жиынтық, өлшемдермен сіндірілген жастықшасы бар патч (ег, АК). Құрамы</p> <p>Антисептиктендің мазмұны. Сіндіру түрі.</p> <p>1 г тесімдегі антисептиктен құрамының көрсеткіші, кемінде, мг. Бриллиант жасыл, Нитрофура́л (Фурацилин), D, L-Хлорамфенекол) Синтомицин 0,1, 0,6, 2, 4. №100 дана қаптамада</p>	<p>уп/орау</p> <p>2400,00</p>	<p>300</p>	<p>720000</p>	<p>По графику, выставленному заказчиком в договоре/Папсырыс беруші Шартта койған кесте бойынша</p>

Тест система	набор/жйи ағы	100,00	98 000	9800000	По графикау, выставленному заказчиком в договор/Пассырғас беруші Шартта койған кесте бойынша
<p>Тест система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), ВИЧ-1 группы Ои антигена р24 ВИЧ-1, набор Диагностический, (480 тестов).</p>	<p>1. Формат теста – не менее 480 определений (96x5, планшет полистироловый разборный до стрипов и до лунок) 2. Одностадийный формат теста (одновременная инкубация образцов с растворами конъюгатов без стадии промывки). 3. Один цикл промывок планшета в ходе постановки анализа 4. Общее количество промывок планшета не более 4 5. Инкубация с ТМБ-субстратным раствором при комнатной температуре 6. Объем внесения стоп-реагента в лунку рабочего планшета не менее 150 мкл 7. Коэффициент для расчета ОП критического 0,25 8. Количество анализируемого образца: не более 70мкл 9. Возможность ручной и автоматической постановки на анализаторах открытого типа 10. Чувствительность 100% 11. Специфичность на случайной выборке доноров (не менее 5000 доноров) - выше 99,9% 12. Чувствительность набора при определении антигена (р24) ВИЧ-1 – 10пг/мл</p>	<p>13. Возможность проведения 480 (пять разрозненных планшетов) определений, включая контрольные, предназначен для ручной постановки с возможностью дробного (по одному стрипу и по одной лунке) использования набора или для одновременной постановки 480 (96x5) определений на автоматических анализаторах для иммуноферментного анализа открытого типа. 14. Длительность анализа не более 85 мин. 15. Учет результатов при 450/620-680 нм. Допустим учет результатов при одной длине волны – 450 нм. 16. Внутрисерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 8% 17. Межсерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 10%</p>	<p>18. Стабильность приготовленного рабочего промывочного раствора не менее 28 дней при хранении при температуре от +2С до +8С, при температуре от +18С до +25С не менее 14 суток. 19. Стабильность приготовленного рабочего раствора конъюгата-1 после вскрытия при хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 30 суток, при температуре от +18С до +25С не менее 12 часов. 20. Стабильность приготовленного рабочего раствора конъюгата-2 после вскрытия при хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 14 суток, при температуре от +18С до +25С не менее 12 часов. 21. Стабильность приготовленного рабочего раствора субстратной смеси при температуре от +18С до +25С не менее 10 часов. 22. Срок годности тест-системы не менее 24 месяцев. 23. Транспортирование наборов должно проводиться при температуре от +2С до +8С при температуре от 9 до 25ºС не менее 10 суток при температуре от 26 до 30ºС не менее 5 суток</p>	<p>24. Дополнительные принадлежности входящие в состав набора: 1) крышки к полистироловым 96-луночным планшетам не менее 5 штук 2) пленки защитные для ИФА-планшетов не менее 10 штук 3) наконечники одноразовые не менее 80 штук 4) ванночки пластиковые для жидких реагентов не менее 10 штук 5) пакеты полиэтиленовые с замком Zip-Lock не менее 3 штук 25. Наличие склада для хранения тест-наборов 26. Наличие товара не менее 50 наборов и возможность тест - наборов оставлять на ответственном хранении до востребования 27. Доставка с соблюдением «Холодовой цепи» 28. Наличие регистрационного удостоверения РК 29. Наличие утвержденной инструкции по применению</p>	<p>1 және 2 типті адамның иммун тапшылығы вирусына (АИТВ-1 және АИТВ-2), р24 АИТВ-1 антигенінің, Ои тобының АИТВ-1 антигендерін бір мезгілде анықтау үшін иммуноферменттік Тест-жүйесі, диагностикалық жиынтық (480 тест). 1. Тест форматы – 480 анықтамадан кем емес (96x5, стриптерге дейін және тескеріге дейін жиналмалы полистирол планшеті) 2. Қамырдың бір сатылы форматы (жуу сатысына конъюгат ертіндірілімімен үлгілерді бір мезгілде инкубациялау). 3. Талдау жасау барысында планшетті жуудың бір циклі 4. Планшетті жуудың жалпы саны 4-тен көп емес 5. Бөлме температурасында ТМБ-субстрат ертіндісімен Инкубация 6. Стоп-реагентті жұмыс планшетінің тесіне енгізу көлемі кемінде 150 мкл 7. 0,25 критикалық ОП есептеу үшін Коэффициент 8. Талданатын үлгінің саны: 70мкл артық емес 9. Ашық типтегі анализаторларға қолмен және автоматты түрде қою мүмкіндігі 10. Сәзімталдық 100% 11. Донорларды кездейсоқ іріктеудегі ерекшелігі (кемінде 5000 донор) - 99,9-дан жоғары% 12. АИТВ-1 – 10пг/мл антигенін (р24) анықтау кезіндегі жиынтықтық сезімталдығы 13. Бақылауды қоса алғанда, 480 (бес жиналмалы планшет) анықтамаларды жүргізу мүмкіндігі жиынтықтық бөлшектен (бір стриптен және бір шұңқырдан) лайдалану мүмкіндігімен қолмен қоюға немесе ашық үлгідегі иммуноферменттік талдауға арналған автоматты талдауыштарда 480 (96x5) анықтамаларды бір мезгілде қоюға арналған. 14. Талдау ұзақтығы 85 минуттан аспайды. 15. 450/620-680 нм кезінде нәтижелерді есепке алу. Бір толқын ұзындығы – 450 нм болатын нәтижелерді есепке алайық. 16. Серияшілік қайта өндіру-вариация коэффициенті 8-ден аспайды% 17. Межсерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 10%</p>

14	<p>17. Серийаралық өнімділік-варимация коэффициенті т.ч.нан аспаиды»</p> <p>18. Дайындалған жұмыстық жуу ертіндісінің тұрақтылығы +2с-тан +8с-қа дейінгі температурада сақтау кезінде 28 күн, +18с-тан +25С-қа дейінгі температурада кезінде 14 тәулік.</p> <p>19. Ашқаннан кейін +2с-тан +8с - ке дейінгі температурада жарықтан қорғалған жерде-кемінде 30 тәулік, +18с-тен +25с-ке дейінгі температурада кезінде 12 сағат сақтау</p> <p>20. Ашқаннан кейін +2с-тан +8с - ке дейінгі температурада жарықтан қорғалған жерде-кемінде 14 тәулік, +18с-тен +25с-ке дейінгі температурада кезінде 12 сағат сақтау</p> <p>21. +18с-тан +25С-қа дейінгі температурада жұмыс ертіндісінің тұрақтылығы.</p> <p>22. Тест-жүйенің жарамдылық мерзімі 24 айдан кем емес.</p> <p>23. Жыынтықтарды тасымалдау +2с-тан +8с-қа дейінгі температурада жүргізілуі тиіс. 9-25 С температурада 10 тәуліктен кем емес 26-30 С температурада 5 тәуліктен кем емес</p> <p>24. Жыынтықтың құрамына кіретін қосымша керек-жарақтар: 1) полистирол 96 тесікті планшеттерге арналған қақпақтар 5 данадан кем емес 2) ИФТ-планшеттерге арналған қорғаныш үлдірлер кезінде 10 дана 3) бір рет қолданылатын ұштықтар кезінде 80 дана 4) сұйық реагенттерге арналған пластикалық ванналар кезінде 10 дана 5) zip-lock куллы бар полиэтилен пакеттер кезінде 3 дана</p> <p>25. Тест-жыынтықтарды сақтауға арналған қойманың болуы</p> <p>26. 50 жыынтықтан кем емес тауардың болуы және тест-жыынтықтарды талап етілгенге дейін жауапты сақтауда қалдыру мүмкіндігі</p> <p>27. "Суық тізбекті" сақтай отырып жеткізу»</p> <p>28. ҚР тіркеу куәлігінің болуы</p> <p>29. Қолдану бойынша бекітілген нұсқаулықтың болуы</p>	улі/орау	30,00	43 890	1316700
	Всего				12 713 940

Место поставки товара: г. Атырау, ул. Владимирского 22.6. КТП на ПХВ «Областной центр по профилактике и борьбе с синдромом приобретенного иммунодефицита (СПИД)»

Место представления потенциальным поставщиком документов – г. Атырау, ул. Владимирского 22.6, бухгалтерия, окончательный срок подачи ценовых предложений до 10.00 часов 01 марта 2021 года

Конверты будут вскрываться в 11 часов 00 мин 31 марта 2021 года по следующему адресу: г. Атырау, ул. Владимирского, 22.6 КТП на ПХВ «Областной центр по профилактике и борьбе с синдромом приобретенного иммунодефицита (СПИД)»

Заявки принимаются в 11 часов 00 мин 31 марта 2021 года по следующему адресу: г. Атырау, ул. Владимирского, 22.6 КТП на ПХВ «Областной центр по профилактике и борьбе с синдромом приобретенного иммунодефицита (СПИД)»

За дополнительной информацией и справками можно обращаться по телефону 8(7122) 21-21-88.

Тауар жеткізу орны: Атырау қаласы, Владимирская көшесі, 22.6 Атырау облыстық денсаулық сақтау басқармасы «Жұқтырылған имун тапшылығы синдромына (ЖИТС) қарсы күрес және алдын алу жөніндегі облыстық орталығы» ШЖҚ КМК.

Өлеуетті өнім берушілердің құжаттама пакетін тапсыру орны: Атырау қаласы, Владимирская көшесі, 22.6, есеп бөлмі, баға ұсыныстарын тапсыру соңғы мерзімі 2021 жылғы 31 наурыз 10 сағат 00 минутқа дейін.

Конверттер Атырау қаласы, Владимирская көшесі, 22.6, мажлис-зал мекемесі бойынша 2021 жылғы 31 наурыз 11 сағат 00 минутта ашылады.

Қосымша ақпарат пен анықтаманы келесі телефон арқылы алуға болады: 8(7122)212188.

Директор
Газизов Б.З.