

Утверждаю  
 Директор ГКП на ПХВ  
 «Областной центр крови»  
 Сарсамалиев Р.В.

**Техническая спецификация закупа лекарственных средств и медицинских изделий фармацевтических услуг на 2022 год**

**Лот №1**

№ лота	Критерии	Описание
1	Наименование	<p>Тест ARCHITECT Anti-HCV является хемиллюминисцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМIA) для качественного определения антител к вирусу гепатита С (анти-HCV) в сыворотке и плазме человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Перед проведением теста на системе ARCHITECT iSystem необходимо установить файл теста ARCHITECT Anti-HCV с диска ARCHITECT iSystem Assay CD-ROM. Набор реагентов включает: Микрочастицы, сенсибилизированные антигеном HCV (<i>E. coli</i>, дрожжи, рекомбинантный) в MES буфере. Минимальная концентрация: 0,14% твердого вещества. Консерванты: противомикробные препараты. Коньюгат: коньюгат, содержащий меченные акридином мышьиные антитела к IgG/IgM человека в MES буфере. Минимальная концентрация: (IgG) 8 нг/мл/(IgM) 0,8 нг/мл. Консерванты: противомикробные препараты. Разбавитель теста Anti-HCV Assay Diluent, содержащий TRIS буфер с протеиновыми стабилизаторами. Консерванты: противомикробные препараты. Общая специфичность составила 99,60% (10361/10403) при 95% доверительном интервале от 99,45% до 99,71%. Специфичность, наблюдаемая в различных лабораториях, варьировала от 99,20% (496/500) до 99,70% (1994/2000). Чувствительность составила 99,10% при 95% доверительном интервале от 96,77% до 99,89%. Все жидкые принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 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). В случае поставки товаров, маркованных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p> <p>Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежащие оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортёра.</p> <p>Поставка Товара осуществляется Поставщиком в течение 10 (десяти) дней, с момента передачи ему заявки</p>

**Лот №2**

№ лота	Критерии	Описание
2	Наименование	Калибратор ARCHITECT Anti-HCV Calibrator используется для калибровки системы ARCHITECT iSystem при качественном определении антител к вирусу гепатита С (анти-HCV) в сыворотке и плазме крови человека. 1 флакон (4 мл) калибратора ARCHITECT Anti-HCV Calibrator

		<p>(инактивированной), реактивной на анти-HCV. Консервант: азид натрия. При использовании одной и той же партии или упаковки реагентов в течение 28 дней калибровка реагентов не требуется. Все жидкые принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 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). В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p> <p>Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортёра.</p> <p>Поставка Товара осуществляется Поставщиком в течение 10 (десяти) дней, с момента передачи ему заявки</p>
--	--	---

### ЛОТ №3

№	Критерии	Описание
1	Наименование	<p>Тест ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМЛА) для одновременного качественного определения антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке и плазме крови человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Тест ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo предназначен для использования в качестве вспомогательного средства диагностики инфекции HIV-1/HIV-2, а также в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи инфекции HIV-1/HIV-2 реципиентам крови, ее компонентов, а также клеток, тканей и органов. Тест ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo не позволяет уточнить, реактивность на какой из перечисленных маркеров выявлена: на антиген HIV p24, антитела к HIV-1 или антитела к HIV-2. Перед проведением анализа в систему ARCHITECT i System необходимо загрузить файл теста ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo с компакт-диска ARCHITECT i System Assay CD-ROM.</p> <p><b>Микрочастицы:</b> 1 или 4 флакон(а) (6,6 мл на 100 тестов/27,0 мл на 500 тестов)</p> <p><b>микрочастицы:</b> микрочастицы, сенсибилизованные антигеном HIV-1/HIV-2 (рекомбинантным) и антителом к HIV p24 (мышиное, моноклональное) в физиологическом растворе с TRIS буфером. Минимальная концентрация: 0,07% сухих веществ. Консервант: азид натрия. Коньюгат: 1 или 4 флакон(а) (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов)</p> <p><b>коньюгата:</b> акридин-меченные антигены HIV-1 (рекомбинантные), акридин-меченные синтетические пептиды HIV-1/HIV-2 и акридин-мечено антитело к HIV p24 (мышиное, моноклональное) в фосфатном буфере с протеиновыми (бычьими) и поверхностно-активным стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,05 мкг/мл. Консервант: азид натрия. Разбавитель образца: 1 или 4 флакон(а) (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов)</p> <p><b>разбавителя анализа:</b> разбавитель анализа HIV Ag/Ab Combo, содержащий TRIS буфер. Консервант: азид натрия. <b>Воспроизводимость:</b> Тест ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo демонстрирует погрешность ≤14% для образцов, значения которых в 3 раза превысили</p>

		<p>пороговое значение при тестировании трех серий калибратора, трех серий контроля и панели из четырех реактивных образцов. <b>Аналитическая чувствительность</b> теста ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo к антигену HIV-1 p24 Ag составила &lt;50 пг/мл. Данный результат получен с помощью тестирования панели HIV-Ag 2003 AFSSAPS с использованием трех серий реагентов ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo. Согласно полученным данным, средняя чувствительность к антигену HIV-1 p24 Ag составила 18,06 пг/мл. Тест на ВИЧ должен выявить в образце крови антиген p24 ВИЧ-1 и антитела к ВИЧ-1, в том числе группы О и М и ВИЧ-2. <b>Специфичность</b> теста на ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo должна быть не менее 99,85% для образцов крови доноров. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 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). В случае поставки товаров, маркованных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p> <p>Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортёра.</p> <p>Поставка Товара осуществляется Поставщиком в течение 10 (десяти) дней, с момента передачи ему заявки</p>
--	--	---

#### ЛОТ №4

№	Критерии	Описание
1	Наименование	<p>Контроли ARCHITECT HBsAg Qualitative II Controls предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления систематических аналитических отклонений системы ARCHITECT i System при качественном определении и подтверждении наличия поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека с использованием наборов реагентов ARCHITECT HBsAg Qualitative II и HBsAg Qualitative II Confirmatory. 2 флакона (по 8,0 мл) контролей ARCHITECT HBsAg Qualitative II Controls. Отрицательный контроль содержит рекальцинированную плазму крови человека. Консерванты: ProClin 950 и азид натрия. Положительный контроль содержит инактивированный очищенный HBsAg человека (подтипы ad/ay) в фосфатном буфере с плазмой крови человека и протеиновыми (альбумин сыворотки бычьей крови) стабилизаторами. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 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). В случае поставки товаров, маркованных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров</p>

		<p>непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p> <p>Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортёра.</p> <p>Поставка Товара осуществляется Поставщиком в течение 10 (десяти) дней, с момента передачи ему заявки</p>
--	--	---

#### ЛОТ №5

№	Критерии	Описание
1	Наименование	<p>Промывающий буфер (Wash Buffer (1Lx4) for 920 test)</p> <p>Предназначен для промывки рабочих емкостей, ячеек и соединительных трубок анализатора. Промывающий буфер представляет собой солевой раствор фосфатного буфера. Консерванты антимикробные агенты. Хранить при температуре 2-8°C. Все жидкости принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Поставка Товара осуществляется Поставщиком в течение 10 (десяти) дней, с момента передачи ему заявки</p>

#### ЛОТ №6

№	Критерии	Описание
1	Наименование	<p>Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative II является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМIA) для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Микрочастицы: 1 или 4 флакона (по 6,6 мл флакон для 100 тестов/27,0 мл флакон для 500 тестов) микрочастицы, сенсибилизованных антителами к HBs (мышиные, моноклональные, IgM, IgG) в МЕС-буфере с протеиновыми стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,08% сухих веществ. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. Коньюгат: 1 или 4 флакона (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов) коньюгата: анти-HBs (козы, IgG) акридин-меченого коньюгата антител к HBs (мышиных, моноклональных, IgG) и антител к HBs (козы, IgG) в фосфатном буфере с плазмой крови человека и протеиновыми стабилизаторами (альбумин бычьей сыворотки крови, фетальная бычья сыворотка крови, козы IgG, мышиные IgG). Минимальная концентрация: 0,35 мкг/мл. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. Разбавитель образца: 1 или 4 флакона (флакон 5,9 мл на 100 тестов/флакон 26,3 мл на 500 тестов) дополнительного промывочного буфера, содержащего МЕС-буфер. Консерванты: ProClin 300 и ProClin 950. До проведения тестирования на системе ARCHITECT i System необходимо установить файл теста ARCHITECT HBsAg Qualitative II. Воспроизводимость: Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы погрешность составила ≤ 10% (общего) КВ внутри лаборатории для положительного контроля и низкой положительной панели, а стандартное отклонение (СКО) для высокой отрицательной панели ≤ 0,10 S/CO. Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы иметь выявленную специфичность &gt; 99,5% для образцов, полученных из крови доноров. Тест ARCHITECT HBsAg Qualitative II разработан таким образом, чтобы чувствительность была больше или равна нижнему пределу 95% доверительного интервала коммерчески доступного теста на HBsAg для той же популяции образцов, положительных на HBsAg. При исследовании 402 образцов, положительных на HBsAg, полученных от пациентов с неизвестным статусом заболевания, нижний предел 95% доверительного интервала в коммерческом teste HBsAg</p>

		<p>был 99,09%. В данном исследовании чувствительность теста ARCHITECT HBsAg Qualitative II составила 100,00% (402/402). Аналитическая чувствительность теста на HBsAg согласно 2-му стандарту ВОЗ (00/588) должна быть равна или меньше 0,022 МЕ / мл. Тест на HBsAg должен выявить наиболее распространенные мутанты, такие как G145R, и подтвердить это с помощью тестовой вставки. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 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). В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введение в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p> <p>Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортёра.</p> <p>Поставка Товара осуществляется Поставщиком в течение 10 (десяти) дней, с момента передачи ему заявки</p>
--	--	--

#### ЛОТ №7

№	Критерии	Описание
1	Наименование	Расходный материал (Septums) предохранительные крышки Septums в коробке 200 шт. Крышки помещаются на открытые бутылки реагентов перед загрузкой бутылочек в обрабатывающий модуль анализатора ARCHITECT I1000.

#### ЛОТ №8

№	Критерии	Описание
1	Наименование	<p>Раствор пре-триггера (ARCHITECTi Pre-Trigger Solution)</p> <p>Предназначен для отщепления акридиновой метки от комплекса антиген-антитело. Раствор пре-триггера состоит из бидистилированной воды (99,88%), содержащей перекись водорода в концентрации 1,32%.</p> <p><b>Хранить при температуре 2-8°C.</b> Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации.</p>

#### ЛОТ №9

№	Критерии	Описание
1	Наименование	<p>Раствор триггера (ARCHITECTi Trigger Solution)</p> <p>Предназначен для инициации реакции хемилуминесценции молекулой акридиниума. Раствор Триггера состоит из бидистилированной воды (99,6%), содержащей гидроксид натрия в концентрации 1,4% (по массе). <b>Хранить при температуре 2-8°C.</b> Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации.</p>

## ЛОТ №10

№	Критерии	Описание
1	Наименование	<p>Тест ARCHITECT Syphilis TP является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (CMIA) для качественного определения антител к Treponema pallidum (TP) в сыворотке и плазме крови человека, а также образцах, забранных посмертно (после остановки сердца). Тест ARCHITECT Syphilis TP используется в качестве вспомогательного средства диагностирования сифилиса, а также в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи Treponema pallidum реципиентам крови и ее компонентов, а также клеток, тканей и органов. Микрочастицы, сенсибилизированные антигенами TP (<i>E.coli</i>, рекомбинантными), в MES буфере.</p> <p>Минимальная концентрация: 0,08% твердого вещества. Консерванты: азид натрия и другие противомикробные препараты. Коньюгат, содержащий меченные акридином мышисные антитела к IgG/IgM человека в MES буфере с протеиновым (бычьим) стабилизатором.</p> <p>Минимальная концентрация: (анти-IgG) 26,6 нг/мл / (анти-IgM) 1,34 нг/мл. Консерванты: азид натрия и другие противомикробные препараты. Разбавитель теста Syphilis TP Assay Diluent, содержащий MES буфер. Консерванты: азид натрия и другие противомикробные препараты. Перед проведением теста на системе ARCHITECT iSystem необходимо установить файл теста ARCHITECT Syphilis TP с диска ARCHITECT iSystem Assay CD-ROM. При анализе подтвержденных истинно положительных образцов тест ARCHITECT Syphilis TP продемонстрировал чувствительность ≥99,0%. Воспроизводимость результатов теста ARCHITECT Syphilis TP для положительного контроля составляет ≤ 15%.</p> <p>Воспроизводимость была определена в соответствии с протоколом EP5-A2 Института клинических и лабораторных стандартов (CLSI). Тест ARCHITECT Syphilis TP разработан так, чтобы иметь общую специфичность ≥ 99,5% в тестировании популяции доноров крови (ДК) и ≥ 99,0% в популяции госпитализированных/амбулаторных пациентов. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации.</p> <p>Стабильность на борту реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 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). В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p> <p>Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежащие оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортера.</p> <p>Поставка Товара осуществляется Поставщиком в течение 10 (десяти) дней, с момента передачи ему заявки</p>

## ЛОТ №11

№	Критерии	Описание
1	Наименование	Контроли ARCHITECT Syphilis TP Controls предназначены для проверки калибровки системы ARCHITECT iSystem при качественном определении антител к Treponema pallidum (TP) в сыворотке и плазме крови человека. 2 флакона (8 мл каждый) контролей ARCHITECT

	<p>Syphilis TP Controls: отрицательный контроль и положительный контроль в рекальцинированной плазме крови человека.</p> <p>Положительный контроль (инактивированный) реактивен на анти-TP. Консерванты: азид натрия и другие противомикробные препараты. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 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). В случае поставки товаров, маркованных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p> <p>Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортёра.</p> <p>Поставка Товара осуществляется Поставщиком в течение 10 (десяти) дней, с момента передачи ему заявки</p>
--	---

#### ЛОТ №12

№	Критерии	Описание
1	Наименование	<p>Контроли ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo Controls предназначены для оценки воспроизводимости теста и выявления системных аналитических отклонений системы ARCHITECT i при одновременном качественном определении антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типов 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. 4 флакона (по 8 мл каждый) контролей ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo: отрицательный контроль, положительный контроль 1 и положительный контроль 2 приготовленные в рекальцинированной плазме крови человека. Положительный контроль 1 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-1. Положительный контроль 2 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-2. Положительный контроль 3 является очищенным вирусным лизатом HIV, приготовленным в ТРИС-буферном физиологическом растворе с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Консерванты для отрицательного контроля, положительного контроля 1 и положительного контроля 2: азид натрия и противомикробный препарат. Консервант для положительного контроля 3: азид натрия.</p> <p>Отрицательный контроль: диапазон значений контроля (S/CO) 0,00 - 0,50, положительный контроль 1: диапазон значений контроля (S/CO) 1,20 - 11,50, положительный контроль 2: диапазон значений контроля (S/CO) 1,52 - 8,30, положительный контроль 3: диапазон значений контроля (S/CO) 1,87 - 4,59. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 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). В случае поставки товаров, маркованных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров</p>

		<p>непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p> <p>Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортёра.</p> <p>Поставка Товара осуществляется Поставщиком в течение 10 (десяти) дней, с момента передачи ему заявки</p>
--	--	---

ЛОТ №13

№	Критерии	Описание
1	Наименование	<p>Калибратор ARCHITECT Syphilis TP Calibrator предназначен для калибровки системы ARCHITECT iSystem при качественном определении антител к Treponema pallidum (TP) в сыворотке и плазме крови человека. 1 флакон (4 мл) калибратора ARCHITECT Syphilis TP Calibrator в рекальцинированной плазме крови человека (инактивированной), реактивной на анти-TP. Консерванты: азид натрия и другие противомикробные препараты. При использовании одной и той же партии или упаковки реагентов в течение 28 дней калибровка реагентов не требуется. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 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). В случае поставки товаров, маркованных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p> <p>Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортёра.</p> <p>Поставка Товара осуществляется Поставщиком в течение 10 (десяти) дней, с момента передачи ему заявки</p>

ЛОТ №14

№	Критерии	Описание
1	Наименование	<p>Калибратор ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo предназначен для калибровки системы ARCHITECT i при одновременном качественном определении антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типов 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. Дополнительную информацию см. во вкладыше к реагенту ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo. 1 флакон (4 мл) калибратора 1 ARCHITECT HIV Ag/Ab Combo (CAL 1): очищенный вирусный лизат HIV в ТРИС-буферном физиологическом растворе с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Консервант: азид натрия. Для обеспечения стойкой чувствительности к антигену HIV-1 p24 на уровне &lt; 50 пг/мл концентрация антигена HIV-1</p>

1	Kpntepin Hannheobashne Organicne	Paxoxunih Materepani (Reaction Vessel) pedagnozhie shenin Reaction Vessel s kopek 2000 ut. Lloqapahne nuzerikorobie shenin, opnunuhohi shpni (ABORT DIAGNOSTICS), nichonayemie e xemnudumhucetimia manyuhazhine ha mnipogashchim (XNAM) e nomuhpo cncemai ARCHITECT i Banjungpahraha mnipogashchim ha Goyt yahnsiopae ARCHITECT II 000.
Nº	Kpntepin Hannheobashne Organicne	JOT №17

1	Kpntepin Hannheobashne Organicne	hepehan emy zabbki Llocrakha Toapa ocyilectribetca Llocrakumok b rehene 10 (neceti) uheh, e momeh ctphane skchoprepa upnusobunih, cepnifinkat mnipogashchim ha mnipogashchim opnashan a peanisauino toapa ha repnupoin PK, upnepkazhimo yozhuhazhoro noctaruhka ha jorymehtra (a tom nische joroboga), upnepkazhimo yozhuhazhoro noctaruhka ha Llocrakuhazhoro nocrauhn hpejocrahn opnasharyy saryukh haljukame ofopnashare nocrahy mejuunhckix nizjelini. mpaboodmazherieh n munehantia, norobopat c munehantia unu e gro kontparhtham ha corhahemna Llocrakumok c upnaboodmazherieh n munehantia, tawokchne jekrapauun, nicaia corhahemna, lokymerham, noctepkazhimo yozhuhazhoro fakrt molyt drit munehantia hencopjejctrehho npaboodmazherieh toapa phoro shara, pameuhazhoro ha toape, unu e ero ipakzahckim odopter ha repnupoin Peccyglurka Ksaxctah locrakumok toapse odbygatcya upnecrathim nocrahyay jorymehtra, upnepkazhimo fakrt brejhena a nocrahn toapa, mapknipashhix toaphan shakan, Llocrakumok no samocy zakazhika yozhuhazhoro copka routhochi ha yozkore (upn cpoke routhochi jba roja & gure). B cnyae jouhochi ha yozkore (upn cpoke routhochi meneh jayx jet); he meneh mbehanun meneh ot kamipatopop jounkex ccrabutn he meneh nrtjuecti mpohtot ot yozahorj copka nocrahanempih toape ha jalyt nocrahn depehethot, kontpophazhix mafepnahn nepcozashia), kontpohc he noukex infophintuanin. Ocratorhah spok routhochi ha upnutorahemna (6e3 raskn-jnido kocenhix jecchim, wcp mnu koppkengpohok mejuunhckix joukha drit a rotohox k monehazhoro binje, nckozhaha hejoraeckh fakrot upn junaiao kontpohi /CO 1,71 - 5,13. Bece krtjude upnepkazhimo yozhuhazhoro kontpohi otpunatenehah; harypajahra, junaiao kontpohi /CO 5,06. Kontpohi rojyogn, konepahat; suni hajpna. Kontpohi mnehot ctejyohme kontepnahn; kontpohi hemobeka (narktahnpobahnh). Llocrakumok kontpohi peaktineh ha artn-HCV ARCHITECT Anti-HCV Controls, nojtorohemna perekhahm mame (anti-HCV) e cimbopotte n mizame kpoen shenora 2 fakzoma (8 mri kaskjuz) kontpohi cenemai ARCHITECT system imp kapeccyehon oupejnehnen artnetra k knpyc retintra C kontpohi ARCHITECT Anti-HCV Controls nperehahemn jba sepfinkerni kajnpobek JOT №16
Nº	Kpntepin Hannheobashne Organicne	

1	Kpntepin Hannheobashne Organicne	hepehan emy zabbki Llocrakha Toapa ocyilectribetca Llocrakumok b rehene 10 (neceti) uheh, e momeh ctphane skchoprepa upnusobunih, cepnifinkat mnipogashchim ha mnipogashchim opnashan a peanisauino toapa ha repnupoin PK, upnepkazhimo yozhuhazhoro noctaruhka ha jorymehtra (a tom nische joroboga), upnepkazhimo yozhuhazhoro noctaruhka ha Llocrakuhazhoro nocrauhn hpejocrahn opnasharyy saryukh haljukame ofopnashare nocrahy mejuunhckix nizjelini. mpaboodmazherieh n munehantia, norobopat c munehantia unu e gro kontparhtham ha corhahemna Llocrakumok c upnaboodmazherieh n munehantia, tawokchne jekrapauun, nicaia corhahemna, lokymerham, noctepkazhimo yozhuhazhoro fakrt molyt drit munehantia JOT №16
Nº	Kpntepin Hannheobashne Organicne	

M	Kpntepin	Omnicarne	JOT №19
I	Hannkehebranne	Paczoxjahr Matperna Lipogosmoothink - Ace Probe liposabio/lera Abbott Laboratories	

M	Kpntepin	Omnicarne	JOT №18
I	Hannkehebranne	Paczoxjahr Matperna Lipogosmoothink - Ace Probe liposabio/lera Abbott Laboratories	