

ПРОТОКОЛ

о внесении изменений в Тендерную документацию по проведению тендера по закупке диагностических тест систем на ВИЧ инфекцию в рамках ГОБМП на 2019 год.

г. Кызылорда, ул. З.Шукурова № 52 А

27 февраля 2019 года.

Тендерная комиссия в составе:

Председатель комиссии	Амитов Т.А. Главный врач «Кызылординский областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом»;
Заместитель Председателя комиссии	Асанканова С.Е. Заведующая лабораторий ИФА «Кызылординский областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом»;
Члены комиссии	Маханбетов. Юрист «Кызылординский областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом»;
Секретарь комиссии	Бектасова А. Бухгалтер по гос-закупкам «Кызылординский областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом»;

Провели заседание тендерной комиссии по вопросу внесения изменения в тендерную документацию, в приложение №1, п 1,2

На основании выше изложенного тендерная комиссия, **РЕШИЛА:**

1. **Внести изменения в приложение №1 п 1,2 к** Тендерной документации по проведению тендера по закупке, изделий медицинского назначения и диагностических тест систем на ВИЧ инфекцию в рамках ГОБМП на 2019 год и вскрытие тендерной документаций продлить на пять календарных дней с 11 марта 2019 года. Вскрытие 18.03.2019 года

1.1. Опубликовать на интернет ресурсе организатора протокол итогов с внесенными изменениями.

Председатель комиссии



Амитов Т.А.

Заместитель Председателя комиссии

Асанканова С.Е.

Члены комиссии

Маханбетов Е.С.

Секретарь

Бектасова А.

№ лота	Международное непатентованное название изделий медицинского назначения	Краткая техническая спецификация, форма выпуска, дозировка*	Единица измерения	Кол-во	Цена за ед., в тенге	Сумма, тенге	Срок и место поставки
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Тест-система иммуноферментная для выявления антител к вирусам иммунодефицита человека I и II типов в сыворотке и плазме крови человека на 96 определении для ручной постановки анализа.	Формат теста –не менее 96 определений (стрипированный) Количество анализируемого образца - не более 100 мкл Чувствительность и специфичность набора реагентов к (ВИЧ-1 и ВИЧ-2) -100%. Стабильность приготовленного рабочего раствора в закрытом флаконе в течение срока годности набора при температуре от 2 до 8 °С. Стабильность рабочего раствора конъюгата-2 стабилен не более 15мин при температуре от 17 до 27 °С, неиспользованный конъюгат-2 в закрытом флаконе в течение срока годности набора при температуре от 2 до 8 °С. учет результатов при основном фильтре 450 нм и референс-фильтре 620-700 нм. Допустим учет результатов при одной длине волны 450 нм Срок годности тест-системы не менее 24 месяцев Набор реагентов рассчитан на проведение 96 определений, включая контрольные образцы. При исследовании небольшого количества образцов возможно проведение (для разборных планшетов) 12 независимых постановок ИФА по 8 анализов в каждой, включая контрольные образцы. Наличие спектрофотометрической верификации этапов проведения анализа Наличие регистрационного удостоверения РК	наб	450	29000,0	13 050 000,00	Коммунальное государственное казенное предприятие «Кызылординский областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом» УЗКО, г.Кызылорда, ул.Шукурова 52А. Согласно заявке заказчика.

2	Тест-система иммуноферментная для выявления антител к вирусам иммунодефицита человека I и II типов в сыворотке и плазме крови человека на 192 определении для ручной постановки анализа.	Формат теста –не менее 192 определений (стрипированный) Количество анализируемого образца - не более 100 мкл Чувствительность и специфичность набора реагентов к (ВИЧ-1 и ВИЧ-2) -100%. Стабильность приготовленного рабочего раствора в закрытом флаконе в течение срока годности набора при температуре от 2 до 8 °С. Стабильность рабочего раствора конъюгата-2 стабилен не более 15мин при температуре от 17 до 27 °С, неиспользованный конъюгат-2 в закрытом флаконе в течение срока годности набора при температуре от 2 до 8 °С. учет результатов при основном фильтре 450 нм и референс-фильтре 620-700 нм. Допустим учет результатов при одной длине волны 450 нм Срок годности тест-системы не менее 24 месяцев Набор реагентов рассчитан на проведение 192 определений, включая контрольные образцы. При исследовании небольшого количества образцов возможно проведение (для разборных планшетов) 24 независимых постановок ИФА по 8 анализов в каждой, включая контрольные образцы. Наличие спектрофотометрической верификации этапов проведения анализа Наличие регистрационного удостоверения РК	наб	203	33000	6 699 000,00	Коммунальное государственное казенное предприятие «Кызылординский областной центр по профилактике и борьбе со СПИДом» УЗКО, г.Кызылорда, ул.Шукурова 52А. Согласно заявке заказчика.
---	--	--	-----	-----	-------	--------------	---