

**Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуды өткізу туралы
№ 22 хабарландыру**

Костанай қ.

16 қазан 2023ж.

ҚОӘДСБ «Костанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК БСН 171040015102 (заңды мекенжайы: Костанай қ., Амангелді көш., 134, ЖСК KZ1396513F0007528009, "ForteBank" АҚ, БСК IRTYKZKA, e-mail kst_oc_aids@mail.ru) келесі тауарлардың баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуды өткізу туралы хабарлайды:

№	Атауы	Өлш. бірл.	Са ны	Бөлін ген баға	Сом, теңге
1	Билирубин - 2x200 мл. Жалпы билирубин диазотирленген сульфанил қышқылымен реакция негізінде, кофеин реагентінің қатысуымен конъюгирленбеген (тікелей емес, еркін) билирубиннің диссоциацияланғаннан кейін анықталады. Конъюгирленген (тікелей, байланысқан) билирубиннің құрамын анықтау үшін реакциялық қоспадан кофеин реагенті алынып тасталады. Конъюгирленбеген билирубиннің концентрациясы жалпы және конъюгирленген билирубин арасындағы концентрацияның айырмашылығы бойынша есептеледі. Жинақ құрамы: №1 реагент - кофеин реагенті, №2 реагент - сульфанил қышқылы, №3 реагент - натрий нитриті, №4 реагент - физиологиялық ерітінді, №5 реагент - калибратор.	жинақ	26	8 650	224 900,0
2	Креатинин 1x100 мл. Әдіс Яффе реакциясына негізделген. Креатинин сілтілі ортада пикрин қышқылымен боялған комплексті құрайды. Креатинин концентрациясы фотометриялық өлшенеді. Жинақтың құрамы: №1 реагент - пикрин қышқылы, №2 реагент - ащы натрий, №3 реагент - калибратор, №4 реагент - трихлорсіркеу қышқылы.	жинақ	5	13 200	66 000,0
3	Триглицеридтер 1x250 мл. 1. Триглицеридтер - липаза → глицерин + майлы қышқылдар; 2. Глицерин + АТФ - глицерокиназа → глицерил-3-фосфат + АДФ; 3. Глицерил-3-фосфат + O ₂ - ГФО → диоксиацетон фосфат + 2H ₂ O ₂ ; 4. 2H ₂ O ₂ + 4-ААР + 4-хлорфенол-пероксидаза → хинонимин + 4 H ₂ O. Фотометриялық анықталатын хинониминнің концентрациясы сынамадағы триглицеридтердің концентрациясына пропорционалды. Жинақтың құрамы: №1 реагент - буфер, рН 7,5. №2 реагент - лиофилизат, №3 реагент - калибратор	жинақ	30	11 550	346 500,0
4	Жалпы ақуыз 2x500 мл (концентрат). Ақуыз сілтілі ортада мыс иондары бар боялған кешенді түзеді. Жинақ құрамы: №1 реагент - биурет реагенті, №2 реагент - калибратор	жинақ	11	5 400	59 400,0
5	Холестерин - 2*250 мл. Холестерин эфирлерінің гидролизі кезінде холестеролэстеразамен еркін холестерин пайда болады. Сынамада пайда болған және бар холестерин сутегі тотығының эквивалентті мөлшерінің пайда болуымен холестеролоксидаза әсерімен ауа оттегімен тотығады. Пероксидаза (POD) әсерімен сутегі тотығы боялған өнімнің пайда болуымен хромогенді субстраттарды тотықтырады. Бояудың қарқындылығы сынамадағы холестерин концентрациясына пропорционалды. Жинақтың құрамы: №1 реагент - буфер, рН 7,3, №2 реагент - лиофилизат.	жинақ	8	16 500	132 000,0
6	АЛТ - 1000 анықтаулар. 1. L-аланин + а-кетоглутарат → ½ алат ¼ пиро жүзім қышқылы + L-глутамат. 2. 2,4-динитрофенилгидразинмен реакция негізінде сынамадағы пируват құрамын фотометриялық анықтау. Жинақ құрамы: №1 реагент - субстратты қоспа, №2 реагент - 2,4-днфг ерітіндісі, №3 реагент - калибратор, №4 реагент - ащы натрий.	жинақ	10	8 050	80 500,0
7	АСТ - 1000 анықтаулар. 1. L-аспартат + а-кетоглутарат → ½ асат ¼ оксалоацетат + L-глутамат. 2. 2,4-динитрофенилгидразинмен реакция негізінде сынамадағы оксалоацетаттың құрамын фотометриялық анықтау. Жинақ құрамы: №1 реагент - субстратты қоспа, №2 реагент - 2,4-днфг ерітіндісі, №3 реагент - калибратор, №4 реагент - ащы натрий.	жинақ	10	8 050	80 500,0
8	СФ - 200 анықтаулар. p-нитрофенилфосфат + су → p-нитрофенол + фосфат уақыт бірлігінде пайда болған p-нитрофенолдың саны ферменттің белсенділігіне пропорционалды және үлгінің оптикалық тығыздығы бойынша анықталады. Жинақтың құрамы: №1 реагент - буфер, рН 10,4, №2 реагент - ащы натрий, №3 реагент - p-нитрофенилфосфат, №4 реагент - калибратор.	жинақ	8	16 100	128 800,0
9	Несепнәр - 400 анықтаулар. Тиосемикарбазид пен үш валентті темірдің қатысуымен қышқыл ортада диацетилмонооксиді бар несепнәр боялған кешен түзеді. Бояудың қарқындылығы сынамадағы несепнәр концентрациясына пропорционалды. Жинақтың құрамы: №1 реагент - диацетилмонооксид ерітіндісі, №2 реагент - күкірт қышқылының ерітіндісі, №3 реагент - ерітінді, №4 реагент - хлорлы темір, №5 реагент - калибратор.	жинақ	15	8 300	124 500,0
10	Калий - 2x50 мл. Реакциялық қоспаға енгізілген калий иондары тұрақты суспензияны түзеді. Суспензияның лайлануы калий иондарының концентрациясына пропорционалды. Жинақтың құрамы: №1 реагент - монореагент, №2 реагент - калибратор.	жинақ	2	19 000	38 000,0
11	Натрий - 4x10 мл. Натрий ионы па-тәуелді α-галактозидазаны белсендіреді. Белсенді фермент опрг (o-нитрофенил-α, d-галактопиранозид) галактозаға және боялған o-нитрофенолға дейін ыдырайды. Инкубация аяқталғаннан кейін бояудың қарқындылығы ферменттің белсенділігіне және зерттелетін үлгіге сәйкес натрий концентрациясына пропорционалды. опрг ыдырау жылдамдығы сынамадағы натрий концентрациясына пропорционалды, бұл үлгінің оптикалық тығыздығын арттыру бойынша псевдокинетикалық екі нүктелік әдіспен өлшеуді жүргізуге мүмкіндік береді. Жинақ құрамы: №1 реагент - буфер, №2 реагент - бастапқы реагент, №3 реагент - лиофилизат, №4 реагент - калибратор, №5 реагент - stop-реагент	жинақ	2	26 100	52 200,0
12	Кальций - 200 мл. Кальций сілтілі ортада o-крезолфталейн комплексонмен боялған кешенді түзеді. Бояу қарқындылығы сынамадағы кальций концентрациясына пропорционалды. Жинақ құрамы: №1 реагент - буфер, рН 10,7, №2 реагент - хромоген, №3 реагент - калибратор.	жинақ	2	6 830	13 660,0
13	Глюкоза - 1x250 мл. 1. глюкоза + атф-гексокиназа → глюкоза-6-фосфат + адф; 2. глюкоза-6-фосфат + над -гбф-дг → глюкозат-6-фосфат + надн + н+. Адсорбция шамасы сынамадағы глюкоза концентрациясына пропорционалды. Жинақ құрамы: №1 реагент - буфер, рН 7,8, №2 реагент - лиофилизат, №3 реагент - калибратор.	жинақ	32	6 900	220 800,0
14	Адам қанының сарысуындағы (плазмасындағы) мерез қоздырғышына антиденелерді	жинақ	20	57 400	1 148 000,0

	анықтауға арналған иммуноферменттік тест-жүйе, жинақта 96 анықтаулар. Адам қанының сарысуындағы және плазмасындағы Trepone pallidum-ға жиынтық антиденелерді анықтауға арналған иммуноферменттік тест-жүйе. Орындалатын тесттердің саны 96 данадан кем емес. Тест форматы - екі сатылы (планшетті жуудың 2 циклін қамтиды: үлгілерді енгізгеннен кейін және конъюгатты енгізгеннен кейін). Талданатын үлгінің саны 100 мкл артық емес. Донорлардың кездейсоқ іріктемесінде бағаланған тесттің ерекшелігі (5000 үлгіден кем емес) 99,5%-дан жоғары. Мerezбен байланысты емес аурулары бар пациенттердің іріктемесінде бағаланған тесттің ерекшелігі 98,0%-дан жоғары. Реакция уақыты инкубацияның жалпы уақытының 120 минутынан артық емес. Қолдануға дайын антиденелердің бақылау үлгісі 1,5 мл кем емес. Қолдануға дайын бақылау теріс үлгісі 2,5 мл кем емес. Конъюгат пен хромоген-субстрат қоспасының жұмыс ерітінділерінің тұрақтылығы 6 сағаттан кем емес. Жуу реагентінің жұмыс ерітіндісінің тұрақтылығы 14 тәуліктен кем емес.				
15	Lyse for 5-Part (500 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (500 мл) * 4. Lyse for 5-Part (500 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (500 мл) * 4 KT-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың ерекшелігі: 500 мл. Негізгі құрамы: Na ₂ SO ₄ , беттік-белсенді зат, пропиленгликоль. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек. 15□-ден 30□-ге дейінгі температурада сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 60 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос үлгінің мәні: WBC≤0,2 × 10 ⁹ /л, HGB≤1 г/л	жинак	6	200 000	1 200 000,0
16	Lyse for 5-Part (100 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (100 мл) * 4. Lyse for 5-Part (100 mL)*4. 5 бөлікке арналған Lyse (100 мл) * 4 KT-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың ерекшелігі: 100 мл. Негізгі құрамы: Na ₂ SO ₄ , беттік-белсенді зат, буфер, бактерияларға қарсы құралдар. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек. 15□-ден 30□-ге дейінгі температурада сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 60 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос үлгінің мәні: WBC≤0,2 × 10 ⁹ /л, HGB≤1 г/л	жинак	3	115 000	345 000,0
17	Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) – 5 бөлікке арналған сынама тазартқышы (50 мл); Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) – 5 бөлікке арналған сынама тазартқышы (50 мл), KT-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың ерекшелігі: 50 мл. Негізгі құрамы: натрий гипохлориті, натрий гидроксиді. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек. 15□-ден 30□-ге дейінгі температурада сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 30 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос үлгінің мәні: WBC≤0,2 × 10 ⁹ /л, RBC≤0,02 × 10 ¹² /л, HGB≤1 г/л, 10 × 10 ⁹ /л	жинак	5	9 850	49 250,0
18	Diluent for 5-Part (20 L) 5 бөлікке арналған сұйылтқыш (20 л). Diluent for 5-Part (20 L) 5 бөлікке арналған сұйылтқыш (20 л), KT-6610 автоматты гематологиялық анализаторға арналған. Қаптаманың ерекшелігі: 20 мл. Негізгі құрамы: Na ₂ SO ₄ , буфер, бактерияларға қарсы құрал. Сақтау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сақтау керек. 15□-ден 30□-ге дейінгі температурада сақталған кезде ашық реагенттің жарамдылық мерзімі 60 күн. Тиімділік көрсеткіштері: бұл өнім түссіз мөлдір сұйықтық болуы керек, тұнбасыз, түйіршіктерсіз және флоккуласыз. Бос үлгінің мәні: WBC≤0,2 × 10 ⁹ /л, RBC≤0,02 × 10 ¹² /л, HGB≤1 г/л, PLT≤10 × 10 ⁹ /л	жинак	6	44 600	267 600,0
19	Гематологиялық бақылау (1- деңгей). Genrui Biotech Inc шығарған 5 бөліктен тұратын KT сериялы автоматты гематологиялық анализаторларға қолданылады. Гематологиялық анализатордың принципі: WBC, RBC, PLT қарсы; HGB үшін цианидсіз әдіс. Параметрлері: 25 + 4 параметр: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH, - MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY Гистограммалар: 4 шашырау диаграммалары, 2 гистограммалар (RBC, PLT гистограммасын қоса алғанда). Үлгінің көлемі: жаңа алынған қан режимі: 20 мкл, алдын ала сұйылту режимі: 20 мкл. CBC - DH-бұл адамның эритроциттерінен, симуляцияланған лейкоциттерден және консерванттары бар плазмалық сұйықтықта өлшенген сүтқоректілердің тромбоциттерінен тұратын in vitro диагностикалық реагент. Деңгей: 1-деңгей. Беттік белсенді зат қалдық қанды, ақуызды және басқа заттарды тиімді түрде жоя алады.	жинак	1	100 000	100 000,0
20	Гематологиялық бақылау (2- деңгей). Genrui Biotech Inc шығарған 5 бөліктен тұратын KT сериялы автоматты гематологиялық анализаторларға қолданылады. Гематологиялық анализатордың жұмыс істеу принципі: WBC, RBC, PLT қарсы; HGB үшін цианидсіз әдіс. Параметрлері: 25 + 4 параметр: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH, - MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY Гистограммалар: 4 шашырау диаграммалары, 2 гистограммалар (RBC, PLT гистограммасын қоса алғанда). Үлгінің көлемі: жаңа алынған қан режимі: 20 мкл, алдын ала сұйылту режимі: 20 мкл. CBC - DH-бұл адамның эритроциттерінен, симуляцияланған лейкоциттерден және консерванттары бар плазмалық сұйықтықта өлшенген сүтқоректілердің тромбоциттерінен тұратын in vitro диагностикалық реагент. Деңгей: 2-деңгей. Беттік белсенді зат қалдық қанды, ақуызды және басқа заттарды тиімді түрде жоя алады.	жинак	1	100 000	100 000,0
21	Гематологиялық бақылау (3- деңгей). Genrui Biotech Inc шығарған 5 бөліктен тұратын KT	жинак	1	100 000	100 000,0

	сериялы автоматты гематологиялық анализаторларға қолданылады. Гематологиялық анализатордың жұмыс істеу принципі: WBC, RBC, PLT қарсы; HGB үшін цианидсіз әдіс. Параметрлері: 25 + 4 параметр: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH, - MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY Гистограммалар: 4 шашырау диаграммалары, 2 гистограммалар (RBC, PLT гистограммасын коса алғанда). Үлгінің көлемі: жаңа алынған қан режимі: 20 мкл, алдын ала сұйылту режимі: 20 мкл. CBC - DH-бұл адамның эритроциттерінен, симуляцияланған лейкоциттерден және консерванттары бар плазмалық сұйықтықта өлшенген сүтқоректілердің тромбоциттерінен тұратын in vitro диагностикалық реагент. Денгейі: 3-денгей. Беттік белсенді зат қалдық қанды, ақуызды және басқа заттарды тиімді түрде жоя алады.				
22	CBC-CAL PLUS гематологиялық калибратор. Genrui Biotech Inc шығарған 5 бөліктен тұратын КТ сериялы автоматты гематологиялық анализаторларға қолданылады. Гематологиялық анализатордың жұмыс істеу принципі: WBC, RBC, PLT қарсы; HGB үшін цианидсіз әдіс. Параметрлері: 25 + 4 параметр: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH, - MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY Гистограммалар: 4 шашырау диаграммалары, 2 гистограммалар (RBC, PLT гистограммасын коса алғанда). Үлгінің көлемі: жаңа алынған қан режимі: 20 мкл, алдын ала сұйылту режимі: 20 мкл. Гематологиялық анализаторлар пациенттің нақты нәтижелерін алу үшін мерзімді калибрлеуді қажет етеді. Бұл калибратор-кейбір гематологиялық құралдарды калибрлеуді тексеру және түзету үшін қолдануға болатын жаңа алынған қанның тұрақты препараты. CBC-CA PLUS үшін калибратор мәндері өндірушінің нұсқауларына сәйкес пайдаланылатын және қызмет көрсетілетін аспаптарда қайта сынау нәтижесінде алынады. Аспаптар анықтамалық әдістермен анықталған мәндерді қолдана отырып, жаңа алынған қанды қолдану арқылы калибрленеді. Беттік белсенді зат қалдық қанды, ақуызды және басқа заттарды тиімді түрде жоя алады.	жинақ	1	120 000	120 000,0
23	H-10, H-300, H-500 DIRUI модельдерінің несеп анализаторына диагностикалық реагенттер 100 дана/қап. Тестіленетін параметрлер: Уробилиноген, Билирубин, Кетондар, Креатинин, Қан, Ақуыз, Микроальбумин, Нитриттер, Лейкоциттер, Глюкоза, Үлес салмағы, pH, Аскорбин қышқылы	жинақ	20	11 000	220 000,0
24	H-10, H-300, H-500 DIRUI модельдерінің несеп анализаторымен үйлесімді диагностикалық бақылау Несеп талдауына арналған бақылау материалдары (он және теріс) несеп шығару жолақтарының сапасын және несеп анализаторларының жұмысын тексеруге арналған.	жинақ	2	10 300	20 600,0
25	Муколитигі бар тасымалдаушы орта (МТО). Қырып алынған материалды және урогенитальды трактың, ауыз қуысының, тік ішектің шырышты қабығын, сондай-ақ адамның шырышты кабаттары мен терісінің эрозиялық-ойық жара элементтерін тасымалдауға және сақтауға арналған тасымалдау ортасы. Көп шырышы бар үлгілерге арналған. Құрамында консервант, тұрақтандырғыш және муколитик бар. 100 пробирканы 0,5 мл-ден өлшеп-орау. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.	жинақ	2	23 000	46 000,0
26	ДНҚ-сорб-АМ. Клиникалық материалдан (жағындылар, қырындылар, несеп) ДНҚ-ны бөлуге арналған реагенттер жиынтығы. ЖЖБИ қоздырғыштарын анықтауға арналған ІБҮ және ТБҮ бар. Тест саны 100-ден кем емес. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.	жинақ	2	30 000	60 000,0
27	«Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Chlamydia trachomatis ДНҚ ПТР-амплификациясы. «Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Chlamydia trachomatis ДНҚ ПТР-амплификациясы үшін. Жиынтықтың барлық компоненттері жұмыс істеуге дайын және қалпына келтіруді қажет етпейді. ПТР-1 қоспасы «ыстық бастауды» қамтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздың астына тамызылуы керек. Қосымша компоненттерді араластыруды қажет етпейтін дайын ПТР-2 қоспасының бар болуы. Chlamydia trachomatis ДНҚ-ның, ДНҚ-буфердің кешенді он бақылау үлгісінің (ОБҮ) бар болуы. Дайын ПТР-қоспалардың жарамдылық мерзімі тест-жүйенің жарамдылық мерзіміне тең болуы тиіс. Тест саны 110-нан кем емес. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.	жинақ	2	75 000	150 000,0
28	«Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық -флуоресцентті детекциясымен Neisseria gonorrhoeae ДНҚ ПТР-амплификациясы. «Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Neisseria gonorrhoeae ДНҚ ПТР-амплификациясы үшін (бір жұп праймер қолданылады). Бір жұп праймермен талдауды жүзеге асыру мүмкіндігі. ПТР-1 қоспасы «ыстық бастауды» қамтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздың астына тамызылуы керек. Қосымша компоненттерді араластыруды қажет етпейтін дайын ПТР-2 қоспасының бар болуы. Neisseria gonorrhoeae ДНҚ-ның, ДНҚ-буфердің он бақылау үлгісінің (ОБҮ) бар болуы. Тест саны 110-нан кем емес. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.	жинақ	2	75 000	150 000,0
29	«Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Trichomonas vaginalis ДНҚ ПТР-амплификациясы. «Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Trichomonas vaginalis ДНҚ ПТР-амплификациясы үшін. ПТР-1 қоспасы «ыстық бастауды» қамтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздың астына тамызылуы керек. Қосымша компоненттерді араластыруды қажет етпейтін дайын ПТР-2 қоспасының бар болуы.	жинақ	2	75 000	150 000,0

	Trichomonas vaginalis ДНҚ-ның, ДНҚ-буфердің оң бақылау үлгісінің (ОБУ) бар болуы. Тест саны 110-нан кем емес. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.				
30	«Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық -флуоресцентті детекциясымен Mycoplasma genitalium ДНҚ ПТР-амплификациясы. «Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Mycoplasma genitalium ДНҚ ПТР-амплификациясы үшін. ПТР-1 қоспасы «ыстық бастауды» қамтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздың астына тамызылуы керек. Қосымша компоненттерді араластыруды қажет етпейтін дайын ПТР-2 қоспасының бар болуы. Trichomonas vaginalis ДНҚ-ның, ДНҚ-буфердің оң бақылау үлгісінің (ОБУ) бар болуы. Тест саны 110-нан кем емес. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.	жинақ	2	75 000	150 000,0
31	«Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық -флуоресцентті детекциясымен Ureaplasma (U.parvum және U.urealyticum жиынтық) тектес микроорганизмдердің ДНҚ ПТР-амплификациясы. Нақты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Ureaplasma (U.parvum және U.urealyticum жиынтық) тектес микроорганизмдердің ДНҚ ПТР-амплификациясы үшін. Жиынтықтың барлық компоненттері жұмыс істеуге дайын және қалпына келтіруді қажет етпейді. ПТР-1 қоспасы «ыстық бастауды» қамтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздың астына тамызылуы керек. Қосымша компоненттерді араластыруды қажет етпейтін дайын ПТР-2 қоспасының бар болуы. Ureaplasma (U.parvum және U.urealyticum жиынтық) тектес микроорганизмдердің ДНҚ-ның, ДНҚ-буфердің кешенді оң бақылау үлгісінің (ОБУ) бар болуы. Дайын ПТР-қоспалардың жарамдылық мерзімі тест-жүйенің жарамдылық мерзіміне тең болуы тиіс. Тест саны 110-нан кем емес. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.	жинақ	2	75 000	150 000,0

ДЗ және МБ жеткізуді жүзеге асыру шарттары (ИНКОТЕРМС 2020 сәйкес): DDP мекенжайы: Қостанай қ. Амангелді көшесі, 134. **Жеткізу мерзімі мен шарттары:** 110000, Қостанай қ., Амангелді көш., 134 «Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы» КМК. **Тауарды жеткізудің талап етілетін мерзімі: - шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2023 жылғы 31 желтоқсанға дейін.**

Құжаттарды ұсыну (қабылдау) орны және баға ұсыныстарын берудің соңғы мерзімі: 110000 Қостанай қ., Амангелді көшесі, 134, 310 кабинет күн сайын (демалыс және мереке күндерінен басқа) сағат 09.00-ден 17.00-ге дейін, 2023 жылғы "24" қазан қоса алғанда сағат 09.00-ге дейін

Баға ұсыныстары бар конверттерді ашу күні, уақыты және орны: "Қостанай облыстық ЖИТС алдын алу және онымен күресу жөніндегі орталығы" КМК, №301 кабинет, 110000 Қостанай қ., Амангелді көшесі, 134, 2023 жылғы 24 қазан сағат 09.15.

Әлеуетті өнім беруші баға ұсыныстарын ұсынудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін мөрленген түрде бір ғана баға ұсынысын ұсынады. Конвертте осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша баға ұсынысы, Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы белгілеген мерзімдерде лицензиялау немесе рұқсат беру рәсімі арқылы рұқсат беру органдары жүзеге асыратын қызметті немесе әрекеттерді (операцияларды) жүзеге асыруға жеке немесе заңды тұлғаның құқықтарын растайтын рұқсат, сондай-ақ ұсынылатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген "Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту қағидаларының" 11-тармағында көзделген шарттарға сәйкестігін растайтын құжаттар, сондай-ақ фармацевтикалық қызметтердің сипаттамасы мен көлемі бар.

Әлеуетті өнім берушінің баға ұсынысын ұсынуы осы Қағидалардың 5 және (немесе) 6-қосымшасына сәйкес нысан бойынша дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды жеткізуді жүзеге асыруға немесе сұрау салу талаптарын және сатып алудың үлгілік шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты сақтай отырып, фармацевтикалық қызметтер көрсетуге келісімін білдіру нысаны болып табылады.

Қосымша ақпарат пен анықтаманы келесі телефон арқылы алуға болады: 8-7142-37-05-90.

Бас дәрігердің м.а.



А.Г. Чижев

Handwritten signatures and initials at the bottom right of the page.