

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

Костанай к.

16 қазан 2023ж.

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

№	Атауы	Өлш. бірл.	Са на	Бөлін ген баға	Сома, теңге
1	Билирубин - 2x200 мл. Жалпы билирубин диазотирленген сульфанил қышқылымен реакция негізінде, кофеин реагентінің катысымен коньюирленбен (тікелей емес, еркін) билирубиннің диссоциацияланғаннан кейін анықталады. Коньюирленген (тікелей, байланыскан) билирубиннің құрамын анықтау үшін реакциялық коспадан кофеин реагенті алдынып тасталады. Коньюирленбен билирубиннің концентрациясы жалпы және коньюирленген 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. Эдіс Яффе реакциясына негізделген. Креатинин сілтілі ортада пикрин қышқылымен боялған комплексті құрайды. Креатинин концентрациясы фотометриялық өлшеңеді. Жинақтын құрамы: №1 реагент-пикрин қышқылы, №2 реагент- азы натрий, №3 реагент -калибратор, №4 реагент -трихлорсіркесу 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 + О2 - ГФО→ диоксиацетон фосфат + 2H2O; 4. 2H2O2 +4-ААР +4-хлорфенол-пероксидаза→ хинонимин + 4 H2O. Фотометриялық анықталатын хинониминнің концентрациясы сынаамадағы триглицеридтердің концентрациясына пропорционалды. Жинақтын 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. Сынаамада пайда болған және бар холестерин сутегі тотығының эквимолярлы мөлшерінің пайда болуымен холестеролоксидаза әсерімен ауа оттегімен тотығады. Пероксидаза (POD) әсерімен сутегі тотығы боялған өнімнің пайда болуымен хромогенді субстраттарды тотықтырады. Бояудын карқындылығы сынаамадағы холестерин концентрациясына пропорционалды. Жинақтын құрамы: №1 реагент –буфер, рН 7,3, №2 реагент – лиофилизат.	жинақ	8	16 500	132 000,0
6	АЛТ -1000 анықтаулар. 1. I-аланин + а-кетоглутарат → <sup>3</sup> /4алат <sup>3</sup> /4® пирожүзім қышқылы + L-глутамат. 2. 2,4-динитрофенилгидразинмен реакция негізінде сынаамадағы пируват құрамын фотометриялық анықтау. Жинақ құрамы: №1 реагент - субстратты қоспа, №2 реагент - 2,4-днф ерітіндісі, №3 реагент – калибратор, №4 реагент – азы натрий.	жинақ	10	8 050	80 500,0
7	АСТ - 1000 анықтаулар. 1.L-аспартат + а-кетоглутарат → <sup>3</sup> /4асат <sup>3</sup> /4®оксалоацетат + L-глутамат. 2. 2,4 - динитрофенилгидразинмен реакция негізінде сынаамадағы оксалоацетаттың құрамын фотометриялық анықтау. Жинақ құрамы: №1 реагент - субстратты қоспа, №2 реагент -2,4-днф ерітіндісі, №3 реагент – калибратор, №4 реагент – азы 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. Жинақтын құрамы: №1 реагент - буфер, рН 10,4, №2 реагент – азы натрий, №3 реагент - p-нитрофенилфосфат, №4 реагент – калибратор.	жинақ	8	16 100	128 800,0
9	Несепнәр -400 анықтаулар. Тиосемикарбазид пен үш валентті темірдің катысымен қышқыл ортада диацетилмонооксимі бар несепнәр боялған кешен түзеді. Бояудын карқындылығы сынаамадағы несепнәр концентрациясына пропорционалды. Жинақтын құрамы: №1 реагент –диацетилмонооксим 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 коспаға енгізілген калий иондары тұракты суспензияны түзеді. Суспензияның лайлануы калий иондарының концентрациясына пропорционалды. Жинақтын 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) галактозага және боялған o-нитрофенолға дейін ыдырайды. Инкубация аяқталғаннан кейін бояудың карқындылығы ферменттің белсенділігіне және зерттелетін үлгіге сәйкес натрий концентрациясына пропорционалды. опрг ыдырау жылдамдығы сынаамадағы натрий концентрациясына пропорционалды, бұл үлгінің оптикалық тығыздығын арттыру бойынша псевдокинетикалық екі нүктелік әдіспен өлшеуді жүргізу 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 о-крезолтәлеин комплексонмен боялған кешенді түзеді. Бояу карқындылығы сынаамадағы 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 сынаамадағы 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 сарысындағы (плазмасындағы) мерез қоздырғышына антиденелерді	жинақ	20	57 400	1 148 000,0

	анықтауға арналған иммуноферменттік тест-жүйе, жинақта 96 анықтаулар. Адам қанының сарысындағы және плазмасындағы Тропонема pallidum-ға жынытық 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 коньюгатты енгізгеннен кейін). Таалданатын үлгінің саны 100 мкл артық емес. Донорлардың кездейсек іріктемесінде бағаланған тесттің ерекшелігі (5000 үлгіден кем емес) 99,5%-дан жоғары. Мерезбен 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 бакылау үлгісі 1,5 мл кем емес. Қолдануға дайын бакылау теріс үлгісі 2,5 мл кем емес. Коньюгат пен хромоген-субстрат коспасының жұмыс ерітінділерінің тұрақтылығы 6 сағаттан кем емес. Жуу реагенттің жұмыс ерітіндісінің тұрақтылығы 14 тәуілкен 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 <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , беттік-белсенді зат, пропиленгликоль. Сактау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сактау керек. 15□-ден 30□-ге дейінгі температурада сакталған 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 <sup>9</sup> /л, HGB≤1 г/л	жинақ	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 <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , беттік-белсенді зат, буфер, бактерияларға карсы құралдар. Сактау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сактау керек. 15□-ден 30□-ге дейінгі температурада сакталған 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 <sup>9</sup> /л, HGB≤1 г/л	жинақ	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. Сактау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сактау керек. 15□-ден 30□-ге дейінгі температурада сакталған 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 <sup>9</sup> /л, RBC≤0,02 × 10 <sup>12</sup> /л, HGB≤1 г/л, 10 × 10 <sup>9</sup> /л	жинақ	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 <sub>2</sub> SO <sub>4</sub> , буфер, бактерияларға карсы құрал. Сактау және тасымалдау: 2°C-ден 30°C-ге дейінгі температурада сактау керек. 15□-ден 30□-ге дейінгі температурада сакталған 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 <sup>9</sup> /л, RBC≤0,02 × 10 <sup>12</sup> /л, HGB≤1 г/л, PLT≤10 × 10 <sup>9</sup> /л	жинақ	6	44 600	267 600,0
19	Гематологиялық бакылау (1- деңгей). Genru Biotech Inc шығарған 5 бөліктен тұратын КТ сериялы автоматты гематологиялық анализаторларға колданылады. Гематологиялық анализатордың принципі: WBC, RBC, PLT карсы; HGB үшін цианидсіз әдіс. Параметрлері:	жинақ	1	100 000	100 000,0
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 25 + 4 параметр: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH,</li> <li>• MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY</li> </ul> <p>Гистограммалар: 4 шашырау диаграммалары, 2 гистограммалар (RBC, PLT гистограммасын коса алғанда). Үлгінің көлемі: жаңа алынған кан режимі: 20 мкл, алдын ала сұйылту режимі: 20 мкл. CBC - DH-бұл адамның эритроциттерінен, симуляцияланған лейкоциттерден және консерванттары бар плазмалық сұйықтықта өлшенген сұткоректілердің тромбоциттерінен тұратын <i>in vitro</i> диагностикалық реагент. Деңгей: 1-денгей. Беттік белсенді зат калдық канды, ақуызды және басқа заттарды тімді түрде жоя алады.</p>				
20	Гематологиялық бакылау (2- деңгей). Genru Biotech Inc шығарған 5 бөліктен тұратын КТ сериялы автоматты гематологиялық анализаторларға колданылады. Гематологиялық анализатордың жұмыс істеу принципі: WBC, RBC, PLT карсы; HGB үшін цианидсіз әдіс. Параметрлері:	жинақ	1	100 000	100 000,0
	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 25 + 4 параметр: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH,</li> <li>• MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY</li> </ul> <p>Гистограммалар: 4 шашырау диаграммалары, 2 гистограммалар (RBC, PLT гистограммасын коса алғанда). Үлгінің көлемі: жаңа алынған кан режимі: 20 мкл, алдын ала сұйылту режимі: 20 мкл. CBC - DH-бұл адамның эритроциттерінен, симуляцияланған лейкоциттерден және консерванттары бар плазмалық сұйықтықта өлшенген сұткоректілердің тромбоциттерінен тұратын <i>in vitro</i> диагностикалық реагент. Деңгей: 2-денгей. Беттік белсенді зат калдық канды, ақуызды және басқа заттарды тімді түрде жоя алады.</p>				
21	Гематологиялық бакылау (3- деңгей). Genru Biotech Inc шығарған 5 бөліктен тұратын КТ	жинақ	1	100 000	100 000,0

	<p>сериялы автоматты гематологиялық анализаторларға қолданылады. Гематологиялық анализатордың жұмыс істеу принципі: WBC, RBC, PLT қарсы; HGB үшін цианидсіз әдіс.</p> <p>Параметрлері:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 25 + 4 параметр: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH,</li> <li>• MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY</li> </ul> <p>Гистограммалар: 4 шашырау диаграммалары, 2 гистограммалар (RBC, PLT гистограммасын коса алғанда). Улгінің көлемі: жана алынған қан режимі: 20 мкл, алдын ала сұйылту режимі: 20 мкл. CBC - DH-бұл адамның эритроциттерінен, симуляцияланған лейкоциттерден және консерванттары бар плазмалық сұйықтықта өлшенген сұткоректілердің тромбоциттерінен тұратын <i>in vitro</i> диагностикалық реагент. Денгей: 3-денгей. Беттік белсенді зат калдық қанды, ақызызды және басқа заттарды тиімді түрде жоя алады.</p>				
22	<p>CBC-CAL PLUS гематологиялық калибратор. Genru Biotech Inc шығарған 5 боліктен тұратын KT сериялы автоматты гематологиялық анализаторларға қолданылады. Гематологиялық анализатордың жұмыс істеу принципі: WBC, RBC, PLT қарсы; HGB үшін цианидсіз әдіс.</p> <p>Параметрлері:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 25 + 4 параметр: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH,</li> <li>• MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY</li> </ul> <p>Гистограммалар: 4 шашырау диаграммалары, 2 гистограммалар (RBC, PLT гистограммасын коса алғанда). Улгінің көлемі: жана алынған қан режимі: 20 мкл, алдын ала сұйылту режимі: 20 мкл. Гематологиялық анализаторлар пациенттің накты нәтижелерін алу үшін мерзімді калибрлеуді кажет етеді. Бұл калибратор-кейбір гематологиялық құралдарды калибрлеуді тексеру және түзету үшін қолдануга болатын жана алынған қаның тұракты препараты. CBC-CA PLUS үшін калибратор мәндері өндірушінің нұсқауларына сәйкес пайдаланылатын және кызмет көрсетілетін аспаптарда кайта сынау нәтижесінде алынады.</p> <p>Аспаптар анықтамалық әдістермен анықталған мәндерді қолдана отырып, жана алынған қанды қолдану арқылы калибрленеді. Беттік белсенді зат калдық қанды, ақызызды және басқа заттарды тиімді түрде жоя алады.</p>	жинақ	1	120 000	120 000,0
23	H-10, H-300, H-500 DIRUI модельдерінің несеп анализаторына диагностикалық реагенттер 100 дана/капт. Тестіленетін параметрлер: Уробилиноген, Билирубин, Кетондар, Креатинин, Қан, Ақуыз, Микроальбумин, Нитриттер, Лейкоциттер, Глюкоза, Улес салмагы, pH, Аскорбин кышкылы	жинақ	20	11 000	220 000,0
24	H-10, H-300, H-500 DIRUI модельдерінің несеп анализаторымен үйлесімді диагностикалық бакылау Несеп талдауына арналған бакылау 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 уrogenитальды трактың, ауыз күсының, тік ішектің шырышты кабығын, сондай-ақ адамның шырышты кабаттары мен терісінің эрозиялық-ойық жара элементтерін тасымалдауға және сактауға арналған тасымалдау ортасы. Қөп шырышы бар үлгілерге арналған. Құрамында консервант, тұрактандырығыш және муколитик бар. 100 пробирканы 0,5 мл-ден өлшеп-оруа. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.	жинақ	2	23 000	46 000,0
26	DНК-сорб-АМ. Клиникалық материалдан (жагындылар, қырындылар, несеп) DНК-ны белуге арналған реагенттер жиынтығы. ЖЖБИ көздөршыштарын анықтауға арналған ИБУ және ТБҮ бар. Тест саны 100-ден кем емес. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.	жинақ	2	30 000	60 000,0
27	«Накты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Chlamydia trachomatis DНК ПТР-амплификациясы. «Накты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Chlamydia trachomatis DНК ПТР-амплификациясы үшін. Жынынтықтың барлық компоненттері жұмыс істеуге дайын және қалпына келтіруді кажет етпейді. ПТР-1 коспасы «ыстық бастауды» камтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздың астына тамызылуы керек. Қосымша компоненттерді араластыруды кажет етпейтін дайын ПТР-2 коспасының бар болуы. Chlamydia trachomatis DНК-ның, DНК-буфердің кешенді он бакылау үлгісінің (ОБҮ) бар болуы. Дайын ПТР-коспалардың жарамдылық мерзімі тест-жүйенін 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	«Накты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық -флуоресцентті детекциясымен Neisseria gonorrhoeae DНК ПТР-амплификациясы. «Накты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Neisseria gonorrhoeae DНК ПТР-амплификациясы үшін (бір жұп праймер қолданылады). Бір жұп праймермен талдауды жүзеге асыру мүмкіндігі. ПТР-1 коспасы «ыстық бастауды» камтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздың астына тамызылуы керек. Қосымша компоненттерді араастыруды кажет етпейтін дайын ПТР-2 коспасының бар болуы. Neisseria gonorrhoeae DНК-ның, DНК-буфердің он бакылау 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	«Накты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Trichomonas vaginalis DНК ПТР-амплификациясы. «Накты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Trichomonas vaginalis DНК ПТР-амплификациясы үшін. ПТР-1 коспасы «ыстық бастауды» камтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздың астына тамызылуы керек. Қосымша компоненттерді араастыруды кажет етпейтін дайын ПТР-2 коспасының бар болуы.	жинақ	2	75 000	150 000,0

	Trichomonas vaginalis ДНҚ-ның, ДНҚ-буфердің он бакылау үлгісінің (ОБҮ) бар болуы. Тест саны 110-нан кем емес. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.				
30	«Накты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық -флуоресцентті детекциясымен Mycoplasma genitalium ДНҚ ПТР-амплификациясы. «Накты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Mycoplasma genitalium ДНҚ ПТР-амплификациясы үшін. ПТР-1 қоспасы «ыстық бастауды» камтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздын астына тамызылуы керек. Қосымша компоненттерді арапастыруды қажет етпейтін дайын ПТР-2 қоспасының бар болуы. Trichomonas vaginalis ДНҚ-ның, ДНҚ-буфердің он бакылау үлгісінің (ОБҮ) бар болуы. Тест саны 110-нан кем емес. Қалдықты жарамдылық мерзімі 7 айдан кем емес.	жинақ	2	75 000	150 000,0
31	«Накты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық -флуоресцентті детекциясымен Ureaplasma (U.parvum және U.urealyticum жиынтық) тектес микрорганизмдердің ДНҚ ПТР-амплификациясы. Накты уақыт» режимінде амплификация өнімдерін гибридизациялық-флуоресцентті детекциясымен Ureaplasma (U.parvum және U.urealyticum жиынтық) тектес микрорганизмдердің ДНҚ ПТР-амплификациясы үшін. Жиынтықтың барлық компоненттері жұмыс істеуге дайын және калыпта көлтіруді қажет етпейді. ПТР-1 қоспасы «ыстық бастауды» камтамасыз ету үшін 0,2 мл пробиркаға балауыздын астына тамызылуы керек. Қосымша компоненттерді арапастыруды қажет етпейтін дайын ПТР-2 қоспасының бар болуы. Ureaplasma (U.parvum және U.urealyticum жиынтық) тектес микрорганизмдердің ДНҚ-ның, ДНҚ-буфердің кешенді он бакылау үлгісінің (ОБҮ) бар болуы. Дайын ПТР-қоспалардың жарамдылық мерзімі тест-жүйенің жарамдылық мерзіміне тен 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 жеткізудін талап етілетін мерзімі: - шарт қүшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2023 жылғы 31 желтоқсанға дейін.

**Құжаттарды ұсыну (қабылдау) орны және баға ұсыныстарын берудін сонғы 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" казан коса 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 казан сағат 09.15.

Әлеуетті өнім беруші баға ұсыныстарын ұсынудын сонғы мерзімі аяқталғанға дейін мөрленген түрде бір гана баға ұсынысын ұсынады. Конвертте осы Қағидаларға 2-қосымшага сәйкес нысан бойынша баға ұсынысы, Тапсырыс беруші немесе сатып алушы 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 растигайтын рұқсат, сондай-ақ ұсынылатын дәрілік заттардың және (немесе ) медициналық бүйімдардың Қазакстан Республикасы Денсаулық сактау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген "Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шенберінде, тергеу изоляторлары мен қылымстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемін бюджет каражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сактандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бүйімдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алушы, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алушы ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту қағидаларының" 11-тармағында көзделген шарттарға сәйкестігін растигайтын 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 бүйімдарды жеткізуі жүзеге асыруға немесе сұрау салу талаптарын және сатып алушы үлгілік шарттың немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты сактай отырып, фармацевтикалық қызметтер көрсетуге келісімін білдіру нысаны болып табылады.

Қосымша аппарат пен аныктаманы келесі телефон арқылы алуға болады: 8-7142-37-05-90.

Бас дәрігердің м.а.

А.Г. Чижков



15.02.2023