

**Объявление № 1
о проведении закупки медицинских изделий способом запроса ценовых предложений, согласно ПП РК 375 от 04.2021года**

КТП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗАКО, 110000, г. Костанай, ул. Амангельды 134, объявляет о проведении закупки способом тендера следующих товаров:

№ лота	Наименование лота	Требуемая характеристика	Ед. изм.	Кол-во	Цена за ед.	Сумма
1	Транспортная среда с мукколитиком (ТСМ)	Транспортная среда для транспортировка и хранения соскобного материала и отделиваемого слизистых оболочек урогенитального тракта, ротоглотки, прямой кишки, а также эрозивно-язвенных элементов слизистых и кожи человека. Предназначена для образцов, содержащих много слизи. Содержит консервант, стабилизатор и мукколитик. Фасовка 100 пробирок по 0,5 мл.	набор	5	30 000	150 000
2	ДНК-сорб-АМ	Комплект реагентов для выделения ДНК из клинического материала (мазки, соскобы, моча). Содержит ВКО и ОКО для выявления возбудителей ИППП. Количество тестов не менее 100. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	набор	5	40 000	200 000
3	ППР-амплификации ДНК Chlamydia trachomatis с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени».	Для ППР-амплификации ДНК Chlamydia trachomatis с гибридно-флуоресцентной амплификации в режиме «реального времени». Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. ППР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ППР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) ДНК Chlamydia trachomatis, ДНК-буфера. Готовые ППР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	набор	3	92 000	276 000
4	ППР-амплификации ДНК Neisseria gonorrhoeae с	Для ППР-амплификации ДНК Neisseria gonorrhoeae с гибридно-флуоресцентной амплификации в режиме «реального времени» (используется одна	набор	3	92 000	276 000

19/1
100000

	гибризационно-флуоресцентной амплификации в режиме «реального времени»	пара праймеров). Возможность осуществления анализа с одной парой праймеров. ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана 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. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.			
5	Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> с гибризационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени».	Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> с гибризационно-флуоресцентной амплификацией в режиме «реального времени». ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана 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>Trichomonas vaginalis</i> , ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	набор	3	92 000 276 000
6	ПЦР-амплификации ДНК <i>Mycorlasma genitalium</i> с гибризационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени».	Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Mycorlasma genitalium</i> с гибризационно-флуоресцентной амплификацией в режиме «реального времени». ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана 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>Mycorlasma genitalium</i> , ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	набор	3	92 000 276 000
7	ПЦР-амплификации ДНК микроорганизмов рода <i>Ureaplasma</i> (<i>U. parvum</i> и <i>U. urealyticum</i> суммарно) с гибризационно-флуоресцентной	Для ПЦР-амплификации ДНК микроорганизмов рода <i>Ureaplasma</i> (<i>U. parvum</i> и <i>U. urealyticum</i> суммарно) с гибризационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана 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 микроорганизмов рода <i>Ureaplasma</i> (<i>U. parvum</i> и	набор	3	92 000 276 000

49
KMB

	детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени».	У.тгеалуцисм). ДНК-буфера. Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.			
8	ПЦР-амплификации ДНК Gardnerella vaginalis с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени».	Для ПЦР-амплификации ДНК Gardnerella vaginalis с гибридно-флуоресцентной амплификации в режиме «реального времени». ПЦР-смесь-1 должна быть расфасована под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие контрольного образца (ПКО) ДНК Gardnerella vaginalis, ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	набор	3	92 000 276 000
9	ПЦР амплификации ДНК вирусов папилломы человека (ВПЧ) 16 и 18 типов с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени».	Для ПЦР амплификации ДНК вирусов папилломы человека (ВПЧ) 16 и 18 типов с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть расфасована под воск в пробирки 0,2 мл (обеспечение «горячего старта»). Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие контрольного образца (ПКО). Наличие ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	набор	1	121 000 121 000
10	ПЦР амплификации ДНК цитомегаловируса человека (СМV) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени».	Для ПЦР амплификации ДНК цитомегаловируса человека (СМV) с гибридно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть расфасована под воск в пробирки 0,2 мл (обеспечение «горячего старта»). Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие контрольного образца (ПКО). Наличие ДНК-буфера. Количество тестов не менее	набор	3	97 000 291 000

44
KMP

	времени».	110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.			
11	ПЦР амплификации ДНК вируса простого герпеса I и II типов (HSV 1,II). Возможность гибридизационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального времени».	Для ПЦР амплификации ДНК вируса простого герпеса I и II типов (HSV 1,II). Возможность гибридизационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального времени». Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть расфасована под воск в пробирки 0,2 мл (обеспечение «горячего старта»). Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО). Наличие ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	набор	3	97 000 291 000
12	Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С (НСV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР)	Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С (НСV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией результатов амплификации. Детекция продуктов амплификации осуществляется по каналу, соответствующему флуорофору FAM - для внутреннего контрольного образца, по каналу, соответствующему флуорофору JOE - для специфического участка кДНК НCV. Набор должен содержать: внутренний контрольный образец, отрицательный и положительный контроли экстракции, отрицательный и положительный контроли ПЦР.	набор	3	160 000 480 000
13	Набор реагентов предназначен для одновременного выявления ДНК вируса гепатита В (HBV) и РНК вируса гепатита D (HDV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР)	Набор реагентов предназначен для одновременного выявления ДНК вируса гепатита В (HBV) и РНК вируса гепатита D (HDV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации осуществляется по каналу, соответствующему флуорофору FAM – для ДНК внутреннего контрольного образца, по каналу, соответствующему флуорофору JOE - для специфического участка ДНК HBV, по каналу, соответствующему флуорофору ROX - для специфического участка кДНК HDV. Набор должен содержать: внутренний контрольный образец, отрицательный и положительный контроли экстракции	набор	1	100 000 100 000

Handwritten signature and initials

14 Набор реагентов для выделения РНК/ДНК из клинического материала методом афинной сорбции на частицах силикагеля.	Набор реагентов для выделения РНК/ДНК из клинического материала методом афинной сорбции на частицах силикагеля, на 100 проб. Количество отмывок образца - не менее 4. Очищенная РНК может храниться 4 ч при температуре от 2 до 8 °С.	набор	1	75 000	75 000
---	---	-------	---	--------	--------

Срок поставки: 30 календарных дней с момента подписания договора.

Условия поставки: ДДР (ИНКОТЕРМС 2010).

Место поставки: Индекс 110000, г. Костанай, ул. Амангельды, 134

Место предоставления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: г. Костанай, ул. Амангельды 134, кабинет 310, до 10-00 часов «28» января 2022 года.

Конверты с заявками будут вскрываться в 10-30 часов «28» января 2022 года по адресу: г. Костанай, ул. Амангельды 134, в кабинете 301.

Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупок, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4 Постановления Правительства Республики Казахстан от 04.06.2021 года №375 «Правила организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантийного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования фармацевтических услуг», а также описание и объем фармацевтических услуг.

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8 (714 2) 37-06-04, 390590 или kst_osc_aids@mail.ru.

И.О. главного врача

Чижков А.Г.



Handwritten signature/initials in blue ink.

Handwritten signature/initials in blue ink.