

**ОБЪЯВЛЕНИЕ № 14**

**о закупе способом из одного источника**

**г.Костанай**

**18.11.2019г.**

КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» Управления здравоохранения акимата Костанайской области объявляет о проведении закупа способом из одного источника по запусу медицинских изделий, согласно подпункта 1) пункта 116 главы 11 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30.05.2019года №347 «Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг» по следующим наименованиям:

№	Наименование	Техническая характеристика	Ед изм	Объем закупа	Сумма, тенге
1	Реагент для транспортировки и хранения	Для транспортировки и хранения соскобного материала из урогенитального тракта, ротоглотки, прямой кишки, конъюнктивы глаз, а также эрозивно-язвенных элементов слизистых и кожи человека. Возможность транспортировки/хранения клинического материала от мужчин и женщин. Возможность транспортировки/хранения клинического материала при комнатной температуре (от +18 до +25 °С) до 28 суток, при температуре от + 2 до +8°С до 3 месяцев. Транспортная среда должна содержать буферно-солевой раствор розового цвета, муколитик, консервант и стабилизатор. Транспортная среда должна препятствовать преждевременному лизису клеток в мазке. Транспортная среда должна препятствовать росту посторонней микрофлоры. Транспортная среда должна обладать способностью растворения слизи. Остаточный срок годности не менее 10 месяцев. Количество пробирок не менее 100 шт. по 0,5 мл.	набор	1	16500
2	Набор реагентов для выявления ДНК-сорб-АМ	Набор реагентов для экстракции ДНК из клинического материала, методом аффинной сорбции на частицах силикагеля, на 100 проб. Набор должен быть рассчитан на выделение ДНК из соскобного материала и отделяемого слизистых оболочек урогенитального тракта, ротоглотки, образцов мочи человека. В состав набора должно входить не более одного раствора для отмывки. Набор должен содержать 2 внутренних контрольных образца (ВКО), отрицательный контроль экстракции. Количество элюирующего раствора для выделения одного образца – 100 мкл.	набор	1	18000
3	Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis	Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией результатов амплификации по каналу, соответствующему флуорофору FAM для фрагмента ДНК Chlamydia trachomatis, по каналу, соответствующему флуорофору JOE - для внутреннего контрольного образца (ВКО). Набор должен быть рассчитан на 110 реакций амплификации и содержать пробирки с реагентами раскапанными под воск, отрицательный и положительный контроли ПЦР.	набор	1	62535
4	Набор реагентов для выявления ДНК Mycoplasma genitalium	Набор реагентов для выявления ДНК Mycoplasma genitalium в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией результатов амплификации по каналу, соответствующему флуорофору FAM для фрагмента ДНК Mycoplasma genitalium, по каналу, соответствующему флуорофору JOE - для внутреннего контрольного образца (ВКО). Набор должен быть рассчитан на 110 реакций амплификации и содержать пробирки с реагентами раскапанными под воск, отрицательный и положительный контроли ПЦР.	набор	1	62535
5	Набор реагентов для амплификации и дифференциации ДНК U.parvum и U.urealyticum	Набор реагентов для амплификации и дифференциации ДНК U.parvum и U.urealyticum с гибридизационно-флуоресцентной детекцией результатов амплификации по каналу ROX для внутреннего контрольного образца (ВКО) и по каналам FAM и JOE для специфических участков кДНК U.parvum и кДНК U.urealyticum соответственно. Возможность видовой дифференциации U.parvum и U.urealyticum. 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 (ВКО) ДНК-буфера. Набор должен быть рассчитан на 110	набор	1	75900





	реагентов для выявления ДНК цитомегаловируса человека (CMV)	(CMV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией результатов амплификации по каналу, соответствующему флуорофору FAM - для специфического участка ДНК, по каналу, соответствующему флуорофору JOE - для внутреннего контрольного образца (ВКО). Набор должен содержать: внутренний контрольный образец (ВКО), отрицательный контроль экстракции (ОКО), отрицательный и положительный контроль ПЦР (К- и К+). Набор должен быть рассчитан на 110 реакций амплификации и содержать пробирки с реагентами раскапанными под воск, отрицательный и положительный контроль ПЦР.	набор	1	63700
7	Набор реагентов для выявления ДНК вируса простого герпеса I и II типов (HSV I, II)	Набор реагентов для выявления ДНК HSV I и II типов в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией результатов амплификации по каналу, соответствующему флуорофору FAM для фрагмента ДНК HSV I и II типов, по каналу, соответствующему флуорофору JOE - для внутреннего контрольного образца (ВКО). Набор должен быть рассчитан на 110 реакций амплификации и содержать пробирки с реагентами раскапанными под воск, отрицательный и положительный контроль ПЦР.	набор	1	62900

**Общая сумма закупа: 362070,00(триста шестьдесят две тысячи семьдесят) тенге, 00тиын.**

**Внимание!** Поставляемые товары должны соответствовать или быть выше стандартов, указанных в технической спецификации.

Место поставки: Индекс 110000, г. Костанай, ул. 1 Мая, дом 151, корпус 7 КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД».

Срок поставки: в течение 20 календарных дней с момента подписания договора.

Срок оплаты поставки товара: по факту не позднее 30 (тридцати) календарных дней.

Условия поставки: DDP

Документы должны соответствовать требованиям, предусмотренным в п. 117 гл. 11 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30.05.2019года №347 «Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг» (далее-Правил):

1. Ценовое предложение;
  2. Документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным главой 3 настоящих Правил;
  3. Документы, подтверждающие соответствие положениям главы 4 настоящих Правил заявленных лекарственных средств и изделиям медицинского назначения и медицинской техники.
- Потенциальный поставщик, изъявивший желание осуществить поставку товара, являющихся предметом проводимых закупок способом из одного источника, должен предоставить согласие об участии в закупе из одного источника и предоставить необходимые документы, указанные в объявлении **в срок до 11.00 часов «25» ноября 2019 года** организатору - КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» Управление здравоохранения акимата Костанайской области» по адресу: **г. Костанай, ул. 1 Мая, дом 151, корпус 7, в кабинет бухгалтерии.**

И.о. главного врача

Согласовано:

Главный бухгалтер

Специалист лаборатории

Жаманова А.И.

Валиева И.Е.

Койшыманов Т.Т.