

**Протокол №4**  
**о проведении закупа медицинских изделий**  
**способом из одного источника.**

**г. Костанай**

**30 сентября 2019 г.**

Комиссия в следующем составе:

Кузембаев М.С. – и.о. главного врача, председатель комиссии;

Чижек А.Г. – и.о. заместителя главного врача, заместитель председателя комиссии;

Валиева И. Е. – главный бухгалтер, член комиссии;

Картбаева А.А. – и.о. заведующий диагностической лабораторией, член комиссии;

Нурмагамбетова Г. У. – юрисконсульт, член комиссии;

Воронкова Ж. Д. – бухгалтер, секретарь комиссии.

Постановила:

В связи с несостоявшимся тендером по запуску медицинских изделий от 20 сентября 2019 г. (Протокол №3) и согласно подпункта 1 пункта 116 главы 11 Постановления Правительства от 30 мая 2019 года № 347 «Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг» осуществить закуп из одного источника.

1. Закупить товар согласно прилагаемой таблицы:

№ лот	Наименование	Характеристика	Ед. изм	Кол-во	Сумма	Срок поставки	Место поставки
1	Набор реагентов для количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции с гибридно-флуоресцентной детекцией (48 опр)	<p>Для выявления и количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) в плазме крови, включая выделение РНК из плазмы периферической крови, проведение реакции обратной транскрипции РНК, ПЦР-амплификации кДНК и детекцию продуктов ПЦР-амплификации в режиме «реального времени».</p> <p>Возможность использования внутреннего контроля на всех этапах ПЦР анализа, начиная с выделения нуклеиновых кислот.</p> <p>Наличие комплекта реагентов для выделения РНК из клинического материала. Возможность использования сорбции на силикагеле или преципитата. Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления.</p> <p>Наличие лизирующего раствора, не менее 3-х растворов для отмывки, сорбента, буфера для элюции.</p> <p>Наличие комплекта реагентов для проведения реакции обратной транскрипции РНК и ПЦР-амплификации кДНК. Наличие ДТТ лиофилизированного, ТМ-Ревертазы. ОТ-ПЦР-смесь-1 не должна быть раскапана по пробиркам. Наличие TaqF-полимеразы для организации горячего старта. Наличие комплекта ДНК-калибраторов. Наличие комплектов контрольных образцов этапа выделения – ПКО не менее 2-х, ВКО, ОКО.</p> <p>Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Количество тестов не менее 48. Остаточный срок годности не менее 10 месяцев.</p> <p>Для анализ ВКО используется метка FAM, для целевой мишени метка</p>	набор	21	3 150 000	течение 30 календарных дней с момента подписания договора	г. Костанай ул. 1 Мая, дом 151, корпус 7

*Исход* *Ж* *В* *С*

