



"БЕКІТЕМІН"

Астана қаласы әкімдігінің

ШЖҚ "Астана қаласы әкімдігінің

Д.С. Байсеркина"

2024 жылды "13" 12

## № 2 хабарландыру

тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін тегін медициналық комектің кепілдік берілген колемі, медициналық комектің қосымша колеміненберінде жорлік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік ойнамдері сатып алууды үйімдастыру және отқізу қагидаларын бекіту туралы Қазақстан Республикасы Денсаулық сактау министрлігінің 2023 жылды 7 маусымдағы № 110 бұйрығына сәйкес бага үсіншістарын сұрату тәсілімен 2025 жылға арналған сатып алууды отқізу туралы бюджеттік медициналық сактандыру, фармацевтикалық қызметтер корсету жүйесінде Астана қаласы әкімдігінің № 6 қалалық емхана ШЖҚ МКК

Астана қаласы әкімдігінің "№ 6 қалалық емхана" ШЖҚ МКК, 010000, Астана қ., Аманат к-сі, 3, (электрондық мекенжайы: polgastana@yandex.kz), дәрілік заттардын, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік ойнамдерін сатып алууды отқізу туралы хабарлайды:

Лот №	ДЗ атавы	ДЗ қысқаша сипаттамасы	Өлшем бірлігі	Саны	Өлшем бірлігі үшін бага, тәсге	Сомасы, т.
1	M-30CFL Lyse лизиренетін реагент кемінде 500 мл	Автоматтандырылған гематологиялық анализатор үшін BC-30S. Арнайы сұйық реагент - гемоглобинде есептеу кезінде эритроциттерді лизирлеуге арналған M-30CFL Lyse ерітіндісі. Құрамында цианиздар мен азидтер болмауы тиіс. Сауыт BC-30S жабық жүйесі үшін оқығышпен үйлесімді арнайы штрих кодпен таңбалануы тиіс. Сауыттын көлемі кемінде 500 мл.	сауыт	15	35 800	537 000
2	M-30D диллоенгі, кемінде 20 л	Автоматтандырылған гематологиялық анализатор үшін BC-30S. Нысандағы элементтерді есептеу кезінде жана алынған канды ерітуге арналған M30 D арнайы сұйылтқышы. Құрамында ешқандай зиянды заттар болмауы тиіс. Арнайы бактерияға қарсы коспалардың болуы осы сұйылтқыштың каптамада көрсетілген барлық сактау мерзімі ішінде пайдалануға мүмкіндік беруі тиіс. Каптама BC-30S жабық жүйесі үшін оқығышпен үйлесімді арнайы штрих кодпен таңбалануы тиіс. Қаптама көлемі кемінде 20 литр	канистра	25	49 700	1 242 500
3	Бакылау каны В-30, 3 мл-ден 3 сауыттан кем емес Tri-pack (1L, 1N, 1H)	Автоматтандырылған гематологиялық анализатор үшін BC-30S. B30 жиынтығы жұмыста M30 базалық реагенттерін пайдаланатын аспаптарда олшеше дәлдігіне зертханалық бакылаудың күн сайын жүргізуге арналған. Жинақ әрқайсысының сыйымдылығы кемінде 3 мл үш күтідан тұруы тиіс. Бакылау ерітінділерінің клиникалық талдауының кемінде сегіз параметрі бойынша тексерілген бакылауды деректерін және лейкоциттердің, эритроциттердің және тромбоциттердің үш жоғарғы белу кисығына жататын қосымша талдамалық параметрлерді ұсынады. Жиынтыққа қоса берілтін қосымша бетте көрсетілген томен, калыпты және жогары көрсеткіштерге сәйкес келетін аттесттатталған референттік параметрлердің болуы. Қосымша жапсарында құралдың жадына референттік параметрлердің автоматты түрде енгізу үшін BC-30S жабық жүйесі үшін оқығышпен сыйысымды арнайы штрих коды болуы тиіс.	жиын	6	86 800	520 800
4	Тазалау ерітіндісі, кемінде 50 мл.	Зонд тазартқыштың әмбебап тазартқыш ерітіндісі (реагент) есептеу камералары мен құбыржолдарын организалық және органикалық емес ластануладардан бір мезгілде тазартуга арналған P M30. Реагент тазаланатын элементтерге тотықтырыш, тотықтырыш эсер етпеуі тиіс, сондай-ақ женил жуылуы тиіс. Флакон кемінде 50 мл. Әр өшеп-оруа автоматты түрде тазалау рәсімін жүргізу кезінде аспирациялық зондтың ұзғандағының ынгайлышыққа және үйлесімділікке арналған.	сауыт	25	7 200	180 000

5	Антикардиолипин-РПР Преципитация реакциясында кардиолипинге мерезбен байланысқан антиденелерді айқындауга арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 400 аныктама	Антикардиолипин-РПР Преципитация реакциясында кардиолипинге мерезбен байланысқан антиденелерді айқындау арналған реагенттер жиынтығы, бакылауды коса алғанда кемінде 400 аныктама. Жинақтың сипаттамалары: Анықтау әдісі преципитация (флоккуляция) реакциясы негізделген. Плазмаға немесе кан сарысуына тұрактандырылған кардиолипиндік антиген (АГк) супензиясының мерезімен ауыратын науқасты косу кезінде үзек түріндегі түсетін преципитат (антиген-антиденелер кешені) туздады.	жиын	35	37800	1 323 000
6	Қалыпты денгейдегі исセптиң бакылау ерітіндісі, кемінде 12 мл.	Қалыпты денгейдегі (норма) зәрдің бакылау ерітіндісі кемінде 12 мл., зәр анализаторы KF Scan үшін болуы тиіс. Адамның үлгісіне барынша жақын, идеалды түрде кантан, зәрден дайындалған. Ол сұйық немесе лиофилизацияланған болуы және белгілі концентрациядагы бір немесе одан да көп талдауышыны камтуы мүмкін. Қалыпты денгейдегі бакылау материалында анықталатын талдаудың қалыпты шоғырлануы болады.	сауыт	10	28000	280 000
7	Исセптиң бакылау ерітіндісі патологиясы, кемінде 12 мл.	Зәр анализаторы KF Scan үшін зәрдің бакылау ерітіндісі патологиясы кемінде 12 мл. Адамның үлгісіне барынша жақын, идеалды түрде кантан, зәрден дайындалған. Ол сұйық немесе лиофилизацияланған болуы және белгілі концентрациядагы бір немесе одан да көп талдауышыны камтуы мүмкін. Патологиялық денгейдегі бакылау материалының құрамында 3,5 ммолъ/л-ден төмөн немесе 5,0 ммолъ/л-ден жогары калий болуы тиіс.	сауыт	10	28000	280 000
8	Клиникалық материалды тасымалдауга және сактауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 100 пробирка	Жинақ кейіннен ПТР әдісімен инфекциялық аурулардың көздірішшілерін ПТ өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы бар инфекциялық аурулардың көздірішшілерін анықтау үшін биотехнологиядан және эпителиалды жасушалардың қырындыларынан цервикальды арнаның, уретраның, қынаптың, комейдін артикалық кабыргасының шырышты қабыргасынан клиникалық материалды тасымалдауга және сактауға арналған болуы тиіс Накты уақыт режимінде ОР. Көліктік ерітінді консервант қосылған изотоникалық сулы-тұзды буферлік ерітінді болуы тиіс. Тестілердің саны кемінде 100 пробирка болуы тиіс. Жиынтыққа мыналар кіруі тиіс: Көліктік ерітінді - 300 мкл-ден кемінде 100 пробирка	жиын	30	16140	484 200
9	Клиникалық үлгілерден ДНК белуге арналған реагенттер жиынтығы, 200 пробиркадан кем емес	Эпителий жасушаларының қырындысынан ДНК белуге арналған лизирленген ерітінді. Жинақ ДНК-ны эпителий жасушаларының қырындысынан цервикальды каналдың шырышты қабығынан, уретрадан, қынаптан, ауыз жұтқыншагынан, коз коньюктивасынан және т.б., сондай-ак адамның шаустігінен, сілекейнен және зәрінен боліп алуға арналған болуы тиіс. Лизирленген ерітінді полимеразды тізбекті реакция әдісімен инфекциялық аурулардың көздірішшілерінін ДНК-сын анықтауға арналған жиынтықтармен бірге колдануға арналған болуы тиіс. Жинақ ыдыска құйылған лизирленген ерітіндісі бар пробиркадан тұруы тиіс. Лизирлеуші ерітінді ішкі бакылау үлгісі (ШКО) бар көп компонентті ерітінділер болуы тиіс. Тестілердің саны кемінде 200 пробирка болуы тиіс. Жиынтыққа мыналар кіруі тиіс: ШКО бар лизирленген ерітінді - 500 мкл-ден кемінде 200 пробирка; Теріс жиынтыққа мыналар кіруі тиіс: ШКО бар лизирленген ерітінді - 500 мкл-ден кемінде 200 пробирка; Теріс	жиын	15	54780	821 700
10	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы Chlamydia trachomatis (хламидиоз) (1 жиынтығы), кемінде 96 аныктама	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК анықтауға арналған реагенттер жиынтығы Chlamydia trachomatis (хламидиоз). Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің колданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция денгейін елшеу болуы тиіс, оның кархарилығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Аныктамалар саны: бакылауды коса алғанда, 96 аныктамадан кем емес; Реакциялық костага (РС) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жиынтық болуға арналған жиынтықтармен бір өндіруші болуы тиіс. Анықтауға арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезимтальдығы (бес үлгідегі ДНК-ның кемінде 100 көшірмесін анықтау): 100%. Ерекшелігі: кәсіпорынның стандартты панелі бойынша теріс ДНК-сығындылар - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: амплификация реакциясын жүргізу хаттамасы: 1-кезең: 50 ° С - 2 мин; 2-кезең: 95 ° С - 2 мин; 3-кезең: 50 цикл (94 ° С - 10 сек, 60 ° С - 20 сек). Флуоресценцияны елшеу. Көздірішшілер шекті циклін анықтау (Ct), Ct ШКО (ішкі бакылау үлгісі), есептеу (Ct ШКО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтықтың жиынтығына мыналар кіруі тиіс: Әмбебан он бакылау үлгісі (КБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық костага, лиофилизирленген – кемінде 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкәмен немесе сзызылған какпактармен жабдықталуы тиіс. Құрамында ДНК бөлөтін реагенттер болмауы тиіс. Жиынтық накты уақыттығы ПТР Gentier 96 автоматты жүйесімен функционалдық үйлесімді болуы тиіс.	жиын	25	79390	1 984 750

11	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> (урогениталды трихомониаз) анықтауга арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 аныкгама	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> (урогениталды трихомониаз) анықтауга арналған реагенттер жиынтығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің колданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циксында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін олшеу болуы тиіс, оның каркиндылығы үлгідегі ДНК-ның бастапты санымен айқындалады. Аныкгамалар саны: бакылауды коса алғанда, 96 аныкгамадан кем емес; РС үлгісінің реакциялық коспасына енгізілетін колемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауга арналған жиынтық болуға арналған жиынтыктармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделу тиіс. Анықтауга арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сынамада <i>Trichomonas vaginalis</i> ДНК-ның 100 қошірмесін анықтау. ДНК-ны анықтаудың ерекшелігі (теріс ДНК-сығындылар кәсіпорнының стандартты панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: амплификация реакциясын жүргізу хаттамасы ампл. Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> (Уреаплазмоз) анықтауга арналған реагенттер жиынтығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің колданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циксында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін олшеу болуы тиіс, оның каркиндылығы үлгідегі ДНК-ның бастапты санымен айқындалады. Аныкгамалар саны: бакылауды коса 96 аныкгамадан кем емес. Реакциялық коспа (РС) енгізілетін үлгінің колемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауга арналған жиынтық болуға арналған жиынтыктармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделу тиіс. Анықтауга арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сынамада <i>Ureaplasma urealyticum</i> ДНК-сынын кемінде 100 қошірмесін анықтау. <i>Ureaplasma urealyticum</i> ДНК-сын анықтау ерекшелігі (теріс ДНК-сығындылар кәсіпорнының стандартты панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: реакция жүргізу хаттамасы ампл. Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> (Уреаплазмоз) анықтауга арналған реагенттер жиынтығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің колданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циксында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін олшеу болуы тиіс, оның каркиндылығы үлгідегі ДНК-ның бастапты санымен айқындалады. Аныкгамалар саны: бакылауды коса 96 аныкгамадан кем емес. Реакциялық коспа (РС) енгізілетін үлгінің колемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауга арналған жиынтық болуға арналған жиынтыктармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделу тиіс. Анықтауга арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сынамада <i>Ureaplasma urealyticum</i> ДНК-сынын кемінде 100 қошірмесін анықтау. <i>Ureaplasma urealyticum</i> ДНК-сын анықтау ерекшелігі (теріс ДНК-сығындылар кәсіпорнының стандартты панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: реакция жүргізу хаттамасы ампл.	жиын	25	79390	1 984 750
12	96 аныкгаманың накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен <i>Ureaplasma urealyticum</i> (Уреаплазмоз) ДНК анықтауга арналған реагенттер жиынтығы	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> (Уреаплазмоз) анықтауга арналған реагенттер жиынтығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің колданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циксында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін олшеу болуы тиіс, оның каркиндылығы үлгідегі ДНК-ның бастапты санымен айқындалады. Аныкгамалар саны: бакылауды коса 96 аныкгамадан кем емес. Реакциялық коспа (РС) енгізілетін үлгінің колемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауга арналған жиынтық болуға арналған жиынтыктармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделу тиіс. Анықтауга арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сынамада <i>Ureaplasma urealyticum</i> ДНК-сынын кемінде 100 қошірмесін анықтау. <i>Ureaplasma urealyticum</i> ДНК-сын анықтау ерекшелігі (теріс ДНК-сығындылар кәсіпорнының стандартты панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: реакция жүргізу хаттамасы ампл.	жиын	25	79390	1 984 750

13	Накты уакыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен <i>Mycoplasma genitalium</i> (Микоплазмоз) ДНК анықтауга арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 анықтама	Накты уакыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК анықтау үшін реагенттер жиынтығы <i>Mycoplasma genitalium</i> (Микоплазмоз). Жинақтын сипаттамасы: Тіркеудің колданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция денгейін олшеу болуы тиіс, оның каржындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Анықтамалар саны: бакылауды коса 96 анықтамадан кем емес. Реакциялық коспага (PC) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауга арналған жиынтық болуға арналған жиынтыктармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Анықтауга арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сынамада 100 <i>Mycoplasma genitalium</i> ДНК қошірмесін анықтау. <i>Mycoplasma genitalium</i> ДНК-сын анықтау ерекшелігі (теріс ДНК-сығындылар кәсіпорнының стандартты панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: амплификация реакциясын жүргізу хаттамасы: 1-кезең: 50 ° С - 2 мин; 2-кезең: 95 ° С - 2 мин; 3-кезең: 50 цикл (94 ° С - 10 сек, 60 ° С - 20 сек). Флуоресценцияны олшеу 60 ° С-да жүргізіледі. Накты уакыттагы ПТР өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Қоздырыштың шекті циклін анықтау (Сt), Сt ШКО (ішкі бакылау үлгісі), есептеу (Сt ШКО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтықтың жиынтығына мыналар кіруі тиіс: Эмбебап оң бакылау үлгісі (КБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық коспа, лиофилизирленген кемінде 96 пробирка. Жинақ косымша оптикалық плёнкамен немесе сзызғынан какпактармен жабдықталуы тиіс. Құрамында ДНК бөлөтін реагенттер болмауы тиіс. Жиынтық Gen накты уакыттагы ПТР автоматты жүйесімен функционалдық үйлесімді болуы тиіс tier 96.	жиын	8	79390	635 120
14	Накты уакыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> (микоплазмоз) анықтауга арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 анықтама	Накты уакыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК анықтау үшін реагенттер жиынтығы <i>Mycoplasma hominis</i> (микоплазмоз). Жинақтын сипаттамасы: Тіркеудің колданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция денгейін олшеу болуы тиіс, оның каржындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Анықтамалар саны: бакылауды коса 96 анықтамадан кем емес. Реакциялық коспага (PC) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауга арналған жиынтық болуға арналған жиынтыктармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Анықтауга арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сынамада <i>Mycoplasma hominis</i> ДНК-сының 100 қошірмесін анықтау. ДНК-ны анықтау ерекшелігі <i>Mycoplasma hominis</i> (теріс ДНК-сығындылар кәсіпорнының стандартты панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: амплификация реакциясын жүргізу хаттамасы: 1-кезең: 50 ° С - 2 мин; 2-кезең: 95 ° С - 2 мин; 3-кезең: 50 цикл (94 ° С - 10 сек, 60 ° С - 20 сек). Флуоресценцияны олшеу 60 ° С-да жүргізіледі. Накты уакыттагы ПТР өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Қоздырыштың шекті циклін анықтау (Сt), Сt ШКО (ішкі бакылау үлгісі), есептеу (Сt ШКО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтықтың жиынтығына мыналар кіруі тиіс: Эмбебап оң бакылау үлгісі (КБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық коспа, лиофилизирленген - кемінде 96 пробирка. Жинақ косымша оптикалық плёнкамен немесе сзызғынан какпактармен жабдықталуы тиіс. Құрамында ДНК бөлөтін реагенттер болмауы тиіс. Жиынтық Gen автоматты жүйемен функционалдық үйлесімді болуы тиіс	жиын	25	79390	1 984 750

15	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен <i>Candida albicans</i> (каулидоз) ДНК аныктауга арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 аныктама	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен <i>Candida albicans</i> (каулидоз) ДНК аныктауга арналған реагенттер жиынтығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің колданылатын әдісінегізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін олшеуболуы тиіс, оның кархандылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Аныктамалар саны: бакылауды коса 96 аныктамадан кем емес. Реакциялық коспага (PCR) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жиынтың белуге арналған жиынтықтармен бір ондіруші болуы тиіс. Жинак Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Аныктауга арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (аныктау шегі) - сынамада <i>Candida albicans</i> ДНК сыйның кемінде 100 көшірмесін аныктау. <i>Candida albicans</i> ДНК аныктаудың ерекшелігі (теріс ДНК-сығындылары кәсіпорнының стандарттың панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: амплификация реакциясын жүргізу хаттамасы: 1-кезең: Накты уақыттағы ПТР онімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Көздөрғыштың шекті циклін аныктау (Ct), Ct ШКО (ішкі бакылау үлгісі), есептеу (Ct ШКО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтықтың жиынтығына мыналар кіруі тиіс: Әмбебап он бакылау үлгісі (КБП) – 1 пробирка, кемінде 1 мл; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық коспа, лиофилизирленген - кемінде 96 пробирка. Жинак косымша оптикалық пленкамен немесе сзызыланған қакпактармен жабдықталуы тиіс. Құрамында ДНК бөлөтін реагенттер болмауы тиіс. Жиынтық накты уақыттагы ПТР Gentier 96 автоматты жүйесімен функционалдық үйлесімді болуы тиіс.	жиын	25	79390	1 984 750
16	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен <i>Gardnerella vaginalis</i> (Гарднереллез) ДНК аныктауга арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 аныктама	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен <i>Gardnerella vaginalis</i> (Гарднереллез) ДНК аныктауга арналған реагенттер жиынтығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің колданылатын әдісінегізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін олшеуболуы тиіс, оның кархандылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Аныктамалар саны: бакылауды коса 96 аныктамадан кем емес. Реакциялық коспага (PCR) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жиынтық болуге арналған жиынтықтармен бір ондіруші болуы тиіс. Жинак Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Аныктауга арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (аныктау шегі) - сынамада <i>Gardnerella vaginalis</i> ДНК-сының 100 көшірмесін аныктау. <i>Gardnerella vaginalis</i> ДНК-сын аныктау ерекшелігі (теріс ДНК-сығындылар кәсіпорнының стандарттың панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: амплификация реакциясын жүргізу хаттамасы: 1-кезең: 50 ° С - 2 мин; 2-кезең: 95 ° С - 2 мин; 3-кезең: 50 цикл (94 ° С - 10 сек, 60 ° С - 20 сек). Флуоресценцияны олшеу 60 ° С-да жүргізіледі. Накты уақыттагы ПТР онімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Көздөрғыштың шекті циклін аныктау (Ct), Ct ШКО (ішкі бакылау үлгісі), есептеу (Ct ШКО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтықтың жиынтығына мыналар кіруі тиіс: Әмбебап он бакылау үлгісі (КБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық коспа, лиофилизирленген - кемінде 96 пробирка. Құрамында ДНК бөлөтін реагенттер болмауы тиіс. Жиынтық накты уақыттагы ПТР Gentier 96 автоматты жүйесімен функционалдық үйлесімді болуы тиіс.	жиын	25	79390	1 984 750

17	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен шитомегаловирус ДНК аныктауга арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 аныктаға	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен цитомегаловирус ДНК аныктауга арналған реагенттер жиынтығы, Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің колданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция денгейін олшеу болуы тиіс, оның каркиндышығы үлгідегі ДНК-ның бастапты санымен айқындалады, Аныктаамалар саны: бакылауды коса алғанда, 96 аныктаамадан кем емес; Реакциялық коспага (РС) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл, Амплификациялауға арналған жиынтық болууге арналған жиынтыктармен бір өндіруші болуы тиіс, Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделу тиіс, Аныктауга арналған жиынтыктың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Бес үлгідегі ДНК-ның кемінде 100 көшірмесін аныктау сезімталдығы: 100%, Ерекшелігі: кәсіпорынның стандартты панелі бойынша теріп ДНК-сығындылар - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: амплификация реакциясын жүргізу хаттамасы: 1-кезең: 50 ° С - 2 мин; 2-кезең: 95 ° С - 2 мин; 3-кезең: 50 цикл (94 ° С - 10 сек, 60 ° С - 20 сек). Флуоресценцияны олшеу 60 ° С-да жүргізіледі, Накты уақыттағы ПТР өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Қоздырыгыштың шекті циклін аныктау (Ct), Ст ШҚО (ішкі бакылау үлгісі), есептеу (Ст ШҚО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтыктың жиынтығына мыйналар кіруі тиіс: Әмбебап оң бакылау үлгісі (КБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық коспа, лиофилизирленген - кемінде 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе сызылған қақпактармен жабдықталуы тиіс. Реагенттері бар әрбір сауыттың тұс сәйкестендірілу тиіс, Құрамында ДНК бөлөтін реагенттер болмауы тиіс. Жиынтық накты уақыттағы ПТР Gentier 96 автоматты жүйесімен функционалдық үйлесімді болуы тиіс.	жиын	30	87590	2 627 700
18	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен 1 және 2 типті карапайым герпес вирусының ДНК аныктауга арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 аныктаға	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен 1 және 2 типті карапайым герпес вирусының ДНК аныктау үшін реагенттер жиынтығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің колданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция денгейін олшеу болуы тиіс, оның каркиндышығы үлгідегі ДНК-ның бастапты санымен айқындалады, Аныктаамалар саны: бакылауды коса 96 аныктаамадан кем емес. Реакциялық коспага (РС) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл, Амплификациялауға арналған жиынтық болууге арналған жиынтыктармен бір өндіруші болуы тиіс, Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделу тиіс, Аныктауга арналған жиынтыктың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдығы (бес үлгідегі 1 және 2 типті карапайым герпес вирусының ДНК-ның 100 көшірмесін аныктау) - 100%. 1 және 2 типті карапайым герпес вирусының ДНК-сын аныктау ерекшелігі (теріп ДНК-экстрактілер кәсіпорынның стандартты панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: амплификация реакциясын жүргізу хаттамасы: 1-саты: 50 ° С - 2 мин; 2-кезең: 95 ° С - 2 мин; 3-кезең: 50 цикл (94 ° С - 10 сек, 60 ° С - 20 сек). Флуоресценцияны олшеу 60 ° С-да жүргізіледі, Накты уақыттағы ПТР өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Қоздырыгыштың шекті циклін аныктау (Ct), Ст ШҚО (ішкі бакылау үлгісі), есептеу (Ст ШҚО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтыктың жиынтығына мыйналар кіруі тиіс: Әмбебап оң бакылау үлгісі (КБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық коспа, лиофилизирленген - кемінде 96 пробирка, Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе сызылған қақпактармен жабдықталуы тиіс, Құрамында ДНК бөлөтін реагенттер болмауы тиіс. Жиынтық накты уақыттағы ПТР Gentier 96 автоматты жүйесімен функционалдық үйлесімді болуы тиіс.	жиын	25	87590	2 189 750

19	Накты уакыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен 16 және 18 типті адам папилломасы вирустарының ДНК-сын сарапал анықтауға арналған реагенттер жынытығы, кемінде 96 анықтама	Накты уакыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен 16 және 18 типті адам папилломасы вирусның ДНК анықтауға арналған реагенттер жынытығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің колданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін олшеу болуы тиіс, оның карқындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Анықтамалар саны: бакылауда коса 96 анықтамадан кем емес, Реакциялық кослагра (РС) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жыныстык белуге арналған жыныстыктармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Анықтауға арналған жыныстыктың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сыйнамада КПБ ДНК-ның 100 көшірмесін анықтау. КПБ ДНК анықтау ерекшелігі (теріс ДНК-сығындылары кәсіпорнының стандартты панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: амплификация реакциясын жүргізу хаттамасы: 1-кезең: 50 ° С - 2 мин; 2-кезең: Флуоресценцияны олшеу 60 ° С-да жүргізіледі. Накты уакыттагы ПТР өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Қоздырыштың шекіт циклін анықтау (Ct), Ct ШКО (ішкі бакылау үлгісі), есептеу (Ct ШКО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жыныстыктың жыныстығына мыналар кіруі тиіс: Әмбебап он бакылау үлгісі (КБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық косла, лиофилизирленген - кемінде 96 пробирка. Жинақ косымша оптикалық пленкамен немесе сызылған какпактармен жабдықталуы тиіс. Құрамында ДНК болетін реагенттер болмауы тиіс. Жынысты накты уакыттагы ПТР Gentier 96 автоматты жүйесімен функционалдық үйлесімді болуы тиіс.	жыны	30	101410	3 042 300
20	Накты уакыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен <i>Neisseria gonorrhoeae</i> ДНК анықтауға арналған реагенттер жынытығы (гонорея диагностикасы), кемінде 96 анықтама	Накты уакыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен <i>DНК Neisseria gonorrhoeae</i> (гонорея диагностикасы) анықтауға арналған реагенттер жынытығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің колданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін олшеу болуы тиіс, оның карқындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Анықтамалар саны: бакылауда коса 96 анықтамадан кем емес, Реакциялық кослагра (РС) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жыныстык белуге арналған жыныстыктармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Анықтауға арналған жыныстыктың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сыйнамада <i>Neisseria gonorrhoeae</i> ДНК-ның 100 көшірмесін анықтау. ДНК анықтау ерекшелігі <i>Neisseria gonorrhoeae</i> (теріс ДНК-сығындылары кәсіпорнының стандартты панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: амплификациясын жүргізу хаттамасы: 60 ° С-да жүргізіледі. Накты уакыттагы ПТР өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Қоздырыштың шекіт циклін анықтау Ct, Ct ШКО, есептеу (Ct ШКО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жыныстыктың жыныстығына мыналар кіруі тиіс: Әмбебап он бакылау үлгісі (КБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық косла, лиофилизирленген - кемінде 96 пробирка. Жинақ косымша оптикалық пленкамен немесе сызылған какпактармен жабдықталуы тиіс. Құрамында ДНК болетін реагенттер болмауы тиіс. Жынысты накты уакыттагы ПТР Gentier 96 автоматты жүйесімен функционалдық үйлесімді болуы тиіс.	жыны	25	79390	1 984 750

21	Накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> тест 2 (гонорея диагностикасы) анықтауга арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 анықтама	ДНК-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы <i>Neisseria gonorrhoeae</i> 2-тест (гонорея диагностикасы) накты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен. Жиынтықтың сипаттамасы: Қолданылатын тіркеу әдісінің негізі әр ПТР циклінде ДНК қүшету процесінде флуоресценция денгейін өлшеу болу керек, онын карындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы мөшерімен анықталады. Анықтамалар саны: бакылауды коса алғанда, кемінде 96 анықтама. Реакциялық коспаға (MC) енгізілетін үлгінің колемі: кемінде 50 мкл. Қүшету жинағы таңдау жинактары бар бір өндіруші болу керек. Жинақ жұмыс істеуге бейімделуі керек планшет генераторы. Анықтау жиынтығында жалпы қүшету ХАТТАМАСЫ болуы керек. Сезімталдық (анықтау шегі) - үлгідегі <i>Neisseria gonorrhoeae</i> ДНК-ның 100 данасын анықтау. Сезімталдық (анықтау шегі) - үлгідегі <i>Neisseria gonorrhoeae</i> ДНК-ның 100 данасын анықтау. <i>Neisseria gonorrhoeae</i> ДНК анықтау ерекшелігі (геріс ДНК сыйғындыларының стандартты көспорын панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу жөне бағалау: қүшету реакциясын жүргізу хаттамасы: 1 кезең: 50°C – 2 мин; 2 кезең: 95°C – 2 мин; 3 кезең: 50 цикл (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Накты уақыттарға ПТР онімдерін будандастыру-флуоресцентті анықтау, "FAM", "HEX", "ROX"-анықтау арналары. Патогенді ст, ШҚО ст анықтау, ср есептеу (ШҚО Ст), берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтықтың жиынтығына мыналар кіруі тиіс: әмбебап (ПКО) он бакылау үлгісі – 1 мл – ден кем емес 1 пробирка; ПТР (ГТС) үшін дайын реакциялық коспасы, лиофилизацияланған-96 түтіктен кем емес. Жинақ қосымша оптикалық пленикамен немесе стриптелген какпактармен жабдықталуы керек. ДНК оқшаулау үшін реагенттер болмауы керек. Жинақ gentier 96 накты уақыттарға Автоматты ПТР жүйесімен функционалды түрде үйлесімді болуы керек.	жиын	5	79390	396 950
22	Като әдісімен құрт жұмырткасының нәжісін анықтауга арналған реагенттер жиынтығы	Жиынтықтың құрамына мыналар кіруі керек: - Като-1 реактиві құты (кемінде 50 мл). - Целлофан жабын тақталары-кемінде 500 дана. - Силикон резендерден жасалған тыбын-кемінде 1 дана. Жинақ 500 Үлгіні талдауга арналған. Реагенттер жиынтығы гельминттер мен олардың жұмырткаларын нәжісте клиникалық-диагностикалық зертханаларда анықтауга арналған болуы керек.	жиын	12	60480	725 760
	<b>Барлығы:</b>					<b>29 180 030,00</b>

Элеуегті өнім беруші Қағидалардың 75-тармагының талалтарына сәйкес құжаттарды ұсынуы тиіс.

Сатып алынатын тауардың көлемі аяқталмаса, Тапсырыс беруші Тапсырыс берушінің қажеттіліктеріне сәйкес санын азайту не ұлғайту жағына өзгертуге құқылы.

Жеткізу шарттары: Астана қ., Аманат к-сі, 3, DDP жеткізу тәсілімен.

Жеткізу мерзімі: Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша аптасына кемінде 1 рет

Құжаттарды кабылдау орны және баға ұсыныстарын берудін солғы мерзімі: Астана қ., Аманат к-сі, 3, 4-қабат, № 439 кабинет (мемлекеттік сатып алу бөлімі, экономист) 13.12.2024 ж. 12.00-ден 20.12.2024 ж. 12.00 сағат.

Баға ұсыныстарын карау күні, уақыты және орны (баға ұсыныстары бар конверттерді ашу) Астана қ., Аманат к-сі, 3, 4 қабат, 439 кабинет, 20.12.2024 ж., уақыты 16.00.

Үлгі шарт № 2 хабарландыруға №1 қосымшада коса беріледі

Қосымша акпарат пен анықтаманы 8 (7172) 48-61-70 телефоны арқылы алуға болады.

"УТВЕРЖДАЮ"

Директор ГКП на ПХВ "Городская поликлиника №6

акимата г.Астаны

Д.С. Байсеркина

2024г.

## Объявление №2

о проведении закупа на 2025 год способом запроса ценовых предложений в соответствии с Приказом Министерства здравоохранения от 7 июня 2023 года №110 «Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее Правила) в ГКП на ПХВ «Городская поликлиника №6» акимата г.Астаны

ГКП на ПХВ «Городская поликлиника №6» акимата г.Астаны, 010000, г.Астана, ул.Аманат, 3, (электронный адрес: polgastana@yandex.kz), объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений лекарственных средств и медицинских изделий, по следующим позициям:

№ п/з	Наименование ИМН	Краткая характеристика ИМН	Единица измерения	Количество	Цена за единицу, тг	Сумма, тг
1	Лизирующий реагент M-30CFL Lyse не менее 500 мл	Для автоматизированного гематологического анализатора BC-30S. Специальный жидкий реагент - раствор M-30CFL Lyse, предназначенный для лизирования эритроцитов при подсчете гемоглобина. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы BC-30S. Объем флакона не менее 500мл.	флакон	15	35 800	537 000
2	Дилионт M-30D, не менее 20 л	Для автоматизированного гематологического анализатора BC-30S. Специальный разбавитель M30 D, предназначенный для разведения цельной крови при подсчете форменных элементов. В составе не должно содержаться никаких вредных веществ. Наличие специальных антибактериальных присадок должно позволять использовать данный разбавитель в течение всего срока хранения указанного на упаковке. Упаковка должна быть маркирована специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы BC-30S. Объем упаковки не менее 20 литров	канистра	25	49 700	1 242 500
3	Контрольная кровь В-30, не менее 3 флакона по 3 мл. Tri-pack (II, IN, III)	Для автоматизированного гематологического анализатора BC-30S. Набор В30 предназначен для ежедневного проведения внутри лабораторного контроля точности измерений на приборах использующих в работе базовые реагенты M30. Набор должен состоять из трех флаконов, емкостью не менее 3 мл каждый. Контрольные растворы предоставляют проверенные контрольные данные не менее чем по восьми параметрам клинического анализа крови плюс дополнительные аналитические параметры, относящиеся к трех вершинной кривой распределения лейкоцитов, эритроцитов и тромбоцитов. Наличие аттестованных референтных параметров соответствующих низким, нормальным и высоким показателям указанным во вкладыше, который прилагается к набору. Дополнительно вкладыш должен иметь специальный штриховой код совместимый со считывателем для закрытой системы BC-30S для автоматического ввода референтных параметров в память прибора.	набор	6	86 800	520 800
4	Чистящий раствор, не менее 50мл.	Универсальный чистящий раствор очиститель зонда (реагент) M30 P, предназначенный для одновременной очистки счетных камер и трубопроводов от органических и неорганических загрязнений. Реагент не должен оказывать на очищаемые элементы коррозийного, окисляющего воздействия, а также должен легко вымываться. Флакон не менее 50мл. Данная фасовка предназначена для удобства и совместности с длинной аспирационного зонда при проведении процедуры очистки для автоматического гематологического анализатора BC 5800.	флакон	25	7 200	180 000

5	Антикардиолипин- РПР Набор реагентов для определения ассоциированных с сифилисом антител к кардиолипину в реакции преципитации, не менее 400 определений	Антикардиолипин- РПР Набор реагентов для определения ассоциированных с сифилисом антител к кардиолипину в реакции преципитации, не менее 400 определений включая контроля. Характеристики набора: Метод определения основан на реакции преципитации (флоккуляции). При добавлении к плазме или сыворотке крови больного сифилисом супензии стабилизированного кардиолипинового антигена (АГк) образуется преципитат (комплексы антиген-антитело), выпадающий в виде хлопьев. Реакцию можно оценить визуально. Антиген кардиолипиновый должен быть стабилизирован, не требующий предварительного разведения. Объем анализируемого образца: не более 40 мкл; Чувствительность: при первичном сифилисе составляет не менее 80-85%; при вторичном и раннем латентном (скрытом) сифилисе – не менее 98-100%; при позднем сифилисе – не менее 60-70%. Специфичность: определения «сифилитических реагинов» с помощью кардиолипинового антигена составляет не менее 96%. Воспроизводимость результатов данного теста составляет не менее 100%. Длительность анализа: не более 8 минут; Регистрация и оценка результатов: результаты микрореакции регистрируются визуально, оцениваются по присутствию агрегатов частиц разной величины синего цвета на поверхности круга. Комплектация набора: антиген кардиолипиновый (АГк) – стабилизированная супензия, содержащая холестерин, кардиолипин, лецитин и краситель судан чёрный «В» – не менее 2 фл. по 4,0 мл; положительный контрольный образец, инактивированный (К+) – не менее 2 фл. по 1,0 мл; отрицательный контрольный образец, инактивированный (К-) – не менее 2 фл. по 2,0 мл; тест-карточка для проведения реакции (на 8 проб) – не менее 50 шт. Все реагенты, входящие в набор, должны быть готовы к применению. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. Срок годности: не менее 12 месяцев.	набор	35	37800	1 323 000
6	Контрольный раствор мочи нормального уровня, не менее 12мл.	Контрольный раствор мочи нормального уровня (норма) не менее 12 мл., должен быть для мочевого анализатора KF Scan. Максимально приближенный к человеческому образцу, в идеале изготовленный из крови, мочи. Он может быть жидким или лиофилизованным и содержать один или более анализов в известной концентрации. Контрольный материал нормального уровня содержит нормальные концентрации определяемого анализа.	флакон	10	28000	280 000
7	Контрольный раствор мочи патология, не менее12 мл.	Контрольный раствор мочи патология не менее12 мл., для анализатора мочи KF Scan. Максимально приближенный к человеческому образцу, в идеале изготовленный из крови, мочи. Он может быть жидким или лиофилизованным и содержать один или более анализов в известной концентрации. Контрольный материал патологического уровня должен содержать калий в концентрации ниже 3,5 ммоль/л или выше 5,0 ммоль/л.	флакон	10	28000	280 000
8	Набор реагентов для транспортировки и хранения клинического материала, не менее 100 пробирок	Набор должен быть предназначен для транспортировки и хранения клинического материала из биоптатов и соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки горлани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Транспортный раствор должен представлять собой изотонический водно-солевой буферный раствор с добавлением консерванта. Количество тестов должно быть не менее 100 пробирок. В комплектацию набора должно входить: Транспортный раствор – не менее 100 пробирок по 300 мл.	набор	30	16140	484 200

9	Набор реагентов для выделения ДНК из клинических образцов, лизирующий раствор, не менее 200 пробирок	Лизирующий раствор для выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток. Набор должен быть предназначен для выделения ДНК из соскобов эпителиальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, ротоглотки, конъюктивы глаза и др., а также спермы, сплюнки и мочи человека. Лизирующий раствор должен быть предназначен для применения с наборами для определения ДНК возбудителей инфекционных заболеваний методом полимеразной цепной реакции. Набор должен состоять из пробирок с расфасованным лизирующим раствором. Лизирующий раствор должен быть многокомпонентным раствором, содержащим внутренний контрольный образец (ВКО). Количество тестов должно быть не менее 200 пробирок. В набор должно входить: Лизирующий раствор с ВКО – не менее 200 пробирок по 500 мкл; Отрицательный контрольный образец (ОКО) – 2 флакона по не менее 1 мл.	набор	15	54780	821 700
10	Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis (хламидиоз) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (комплект 1), не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК Chlamydia trachomatis (хламидиоз) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. <b>Характеристика набора:</b> В основе используемого метода регистрации должно быть измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. <b>Количество определений:</b> не менее 96 определений, включая контроли; <b>Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца:</b> не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одного производителя с наборами на выделение. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. <b>Чувствительность</b> (выявление не менее 100 копий ДНК в пяти образцах): 100 %. <b>Специфичность:</b> по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. <b>Регистрация и оценка результатов:</b> протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции должно проводиться при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение порогового цикла (Ct) возбудителя, Ct ВКО (внутренний контрольный образец), вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. <b>В комплектацию набора должно входить:</b> Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка не менее 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – не менее 96 пробирок. Набор дополнительно должен комплектоваться оптической пленкой или стрипированными крышками. Не должен содержать реагентов для выделения ДНК. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96.	набор	25	79390	1 984 750

11	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> (Урогенитальный трихомониаз) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> (Урогенитальный трихомониаз) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. <b>Характеристика набора:</b> В основе используемого метода регистрации должно быть измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: не менее 96 определений, включая контроль; <b>Объем вносимого в реакционную смесь РС образца:</b> не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одного производителя с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Генератор Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление не менее 100 копий ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение порогового цикла (Ct) возбудителя, Ct ВКО (внутренний контрольный образец), вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. В комплектацию набора должно входить: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка не менее 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – не менее 96 пробирок. Не должен содержать реагентов для выделения ДНК. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96.	набор	25	79390	1 984 750
12	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> (Уреаплазмоз) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> (Уреаплазмоз) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода регистрации должно быть измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. Количество определений: не менее 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца: не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одного производителя с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Генератор Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление не менее 100 копий ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение порогового цикла (Ct) возбудителя, Ct ВКО (внутренний контрольный образец), вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. В комплектацию набора должно входить: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка не менее 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – не менее 96 пробирок. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96.	набор	25	79390	1 984 750

13	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> (Микоплазмоз) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> (Микоплазмоз) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. <b>Характеристика набора:</b> В основе используемого метода регистрации должно быть измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. <b>Количество определений:</b> не менее 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца: не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одного производителя с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Генератором Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. <b>Чувствительность</b> (предел обнаружения) - выявление не менее 100 копий ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> в пробе. <b>Специфичность</b> выявления ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. <b>Регистрация и оценка результатов:</b> протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение порогового цикла (Ct) возбудителя, Ct ВКО (внутренний контрольный образец), вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. <b>В комплектацию набора должно входить:</b> Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка не менее 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – не менее 96 пробирок. Набор дополнительно должен комплектоваться оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не должен содержать реагентов для выделения ДНК. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96.	набор	8	79390	635 120
14	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> (микоплазмоз) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> (микоплазмоз) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. <b>Характеристика набора:</b> В основе используемого метода регистрации должно быть измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. <b>Количество определений:</b> не менее 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца: не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одного производителя с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Генератором Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. <b>Чувствительность</b> (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> в пробе. <b>Специфичность</b> выявления ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. <b>Регистрация и оценка результатов:</b> протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение порогового цикла (Ct) возбудителя, Ct ВКО (внутренний контрольный образец), вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. <b>В комплектацию набора должно входить:</b> Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка не менее 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – не менее 96 пробирок. Набор дополнительно должен комплектоваться оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не должен содержать реагентов для выделения ДНК. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96.	набор	25	79390	1 984 750

15	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Candida albicans</i> (кандидоз) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК <i>Candida albicans</i> (кандидоз) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. <b>Характеристика набора:</b> В основе используемого метода регистрации должно быть измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. <b>Количество определений:</b> не менее 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца: не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одного производителя с наборами на выделение. Набор должен быть адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. <b>Чувствительность</b> (предел обнаружения) - выявление не менее 100 копий ДНК <i>Candida albicans</i> в пробе. <b>Специфичность</b> выявления ДНК <i>Candida albicans</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. <b>Регистрация и оценка результатов:</b> протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение порогового цикла (Ct) возбудителя, Ct ВКО (внутренний контрольный образец), вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. В комплектацию набора должно входить: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка, не менее 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – не менее 96 пробирок. Набор должен дополнительно комплектоваться оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не должен содержать реагентов для выделения ДНК. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96.	набор	25	79390	1 984 750
16	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> (Гарднереллез) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> (Гарднереллез) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. <b>Характеристика набора:</b> В основе используемого метода регистрации должно быть измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. <b>Количество определений:</b> не менее 96 определений, включая контроли. Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца: не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должны быть одного производителя с наборами на выделение. Набор должен быть адаптированы для работы с Генератор Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. <b>Чувствительность</b> (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> в пробе. <b>Специфичность</b> выявления ДНК <i>Gardnerella vaginalis</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) --- 100%. <b>Регистрация и оценка результатов:</b> протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение порогового цикла (Ct) возбудителя, Ct ВКО (внутренний контрольный образец), вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. В комплектацию набора должно входить: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка не менее 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – не менее 96 пробирок. Не должен содержать реагентов для выделения ДНК. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96.	набор	25	79390	1 984 750

17	Набор реагентов для определения ДНК цитомегаловируса методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК цитомегаловируса методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. <b>Характеристика набора:</b> В основе используемого метода регистрации должно быть измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. <b>Количество определений:</b> не менее 96 определений, включая контроль; <b>Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца:</b> не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одного производителя с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Генератор Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. <b>Чувствительность</b> выявление не менее 100 копий ДНК в пяти образцах: 100 %. <b>Специфичность:</b> по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов — 100 %. <b>Регистрация и оценка результатов:</b> протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение порогового цикла (Ct) возбудителя, Ct ВКО (внутренний контрольный образец), вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. <b>В комплектацию набора должно входить:</b> Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка не менее 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – не менее 96 пробирок. Набор должен дополнительно комплектоваться оптической пленкой или стрипированными крышками. Каждый флакон с реагентами должен иметь цветовую идентификацию. Не должен содержать реагентов для выделения ДНК. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96.	набор	30	87590	2 627 700
18	Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. <b>Характеристика набора:</b> В основе используемого метода регистрации должно быть измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. <b>Количество определений:</b> не менее 96 определений, включая контроль. <b>Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца:</b> не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одного производителя с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Генератор Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. <b>Чувствительность</b> (определение 100 копий ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов в пяти образцах) - 100 %. <b>Специфичность</b> определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) - 100 %. <b>Регистрация и оценка результатов:</b> протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение порогового цикла (Ct) возбудителя, Ct ВКО (внутренний контрольный образец), вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. <b>В комплектацию набора должна входить:</b> Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка не менее 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – не менее 96 пробирок. Набор дополнительно должен комплектоваться оптической пленкой или стрипированными крышками. Не должен содержать реагентов для выделения ДНК. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96.	набор	25	87590	2 189 750

19	Набор реагентов для дифференциального выявления ДНК вирусов папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК вируса папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. <b>Характеристика набора:</b> В основе используемого метода регистрации должно быть измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. <b>Количество определений:</b> не менее 96 определений, включая контроли. <b>Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца:</b> не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одного производителя с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Генератор Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. <b>Чувствительность</b> (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК ВПЧ в пробе. <b>Специфичность</b> выявления ДНК ВПЧ (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. <b>Регистрация и оценка результатов:</b> протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение порогового цикла (Ct) возбудителя, Ct ВКО (внутренний контрольный образец), вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. <b>В комплектацию набора должно входить:</b> Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка не менее 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – не менее 96 пробирок. Набор дополнительно должен комплектоваться оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не должен содержать реагентов для выделения ДНК. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96.	набор	30	101410	3 042 300
20	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> (диагностика гонореи) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> (диагностика гонореи) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. <b>Характеристика набора:</b> В основе используемого метода регистрации должно быть измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. <b>Количество определений:</b> не менее 96 определений, включая контроли. <b>Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца:</b> не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одного производителя с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Генератор Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. <b>Чувствительность</b> (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> в пробе. <b>Специфичность</b> выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. <b>Регистрация и оценка результатов:</b> протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ct возбудителя, Ct ВКО, вычисление (Ct ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. <b>В комплектацию набора должно входить:</b> Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка не менее 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – не менее 96 пробирок. Набор дополнительно должен комплектоваться оптической плёнкой или стрипированными крышками. Не должен содержать реагентов для выделения ДНК. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96.	набор	25	79390	1 984 750

21	Набор реагентов для выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> тест 2 (диагностика гонореи) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> тест 2 (диагностика гонореи) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. <b>Характеристика набора:</b> В основе используемого метода регистрации должна быть измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. <b>Количество определений:</b> не менее 96 определений, включая контроль. Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца: не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одного производителя с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Генератором Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. <b>Чувствительность</b> (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> в пробе. <b>Специфичность</b> выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. <b>Регистрация и оценка результатов:</b> протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ст возбудителя, Ст ВКО, вычисление (Ст ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. <b>В комплектацию набора должно входить:</b> Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка не менее 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – не менее 96 пробирок. Набор дополнительно должен комплектоваться оптической пленкой или стрипированными крышками. Не должен содержать реагентов для выделения ДНК. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> в пробе. Специфичность выявления ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> (по стандартной панели предприятия отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин; 2 стадия: 95°C – 2 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 сек). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «HEX», «ROX». Определение Ст возбудителя, Ст ВКО, вычисление (Ст ВКО)ср, сравнение по заданным критериям. <b>В комплектацию набора должно входить:</b> Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка не менее 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизированная – не менее 96 пробирок. Набор дополнительно должен комплектоваться оптической пленкой или стрипированными крышками. Не должен содержать реагентов для выделения ДНК. Набор должен быть функционально совместим с автоматической системой ПЦР в реальном времени Gentier 96.	набор	5	79390	396 950
22	Набор реагентов для обнаружения в фекалиях яиц глистов по методу Като	В состав набора должно входить: - Реактив Като - 1 флакон (не менее 50 мл). - Целлофановые покровные пластинки - не менее 500 шт. - Пробка из силиконовой резины - не менее 1 шт. Набор рассчитан на анализ 500 проб. Набор реагентов должен быть предназначен для обнаружения в фекалиях гельминтов и их яиц в клинико-диагностических лабораториях.	набор	12	60480	725 760
	<b>Итого:</b>					<b>29 180 030,00</b>

Потенциальный поставщик должен предоставить документы согласно требованиям п.75 Правил.

Объем закупаемого товара неокончательный, Заказчик вправе изменять количество в сторону уменьшения либо увеличения в соответствии с потребностями Заказчика.

Условия поставки: г.Астана, ул.Аманат, 3, способом поставки DDP.

Срок поставки: В течение 15 календарных дней с момента подачи Заявки

Место предоставления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: г.Астана, ул.Аманат, 3, 4 этаж кабинет №439 (отдел гос.закупа, экономист) с 13.12.2024 г. 12.00 часов по 20.12.2024г. 12.00 часов.

Дата, время и место рассмотрения ценовых предложений (вскрытия конвертов с ценовыми предложениями) г.Астана, ул.Аманат 3, 4 этаж 439 кабинет 20.12.2024 г. время 16.00 часов.

Типовой договор прилагается в Приложении №1 к объявлению № 2

Дополнительную информацию и справки можно получить по телефону: 8 (7172) 48-61-70.

Контактный телефон 8 (7172) 48-61-70, адрес электронной почты [pol6astana@yandex.kz](mailto:pol6astana@yandex.kz)