



№ 2 хабарландыру

тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту туралы Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығына сәйкес баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен 2025 жылға арналған сатып алуды өткізу туралы бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер көрсету жүйесінде Астана қаласы әкімдігінің «№ 6 қалалық емхана» ШЖҚ МҚК

Астана қаласы әкімдігінің "№6 қалалық емхана" ШЖҚ МҚК, 010000, Астана қ., Аманат к - сі, 3, (электрондық мекенжайы: polbastana@yandex.kz), дәрілік заттардың, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдердің баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен мынадай позициялар бойынша сатып алуды өткізу туралы хабарлайды:

лот №	ДЗ атауы	ДЗ қысқаша сипаттамасы	Өлшем бірлігі	Саны	Өлшем бірлігі үшін баға., теңге	Сомасы, тг.
1	M-30CFL Lyse лизирленетін реагент кемінде 500 мл	Автоматтандырылған гематологиялық анализатор үшін BC-30S. Арнайы сұйық реагент - гемоглобинді есептеу кезінде эритроциттерді лизирлеуге арналған M-30CFL Lyse ерітіндісі. Құрамында цианидтер мен азидтер болмауы тиіс. Сауыт BC-30S жабық жүйесі үшін оқығышпен үйлесімді арнайы штрих кодпен таңбалануы тиіс. Сауыттың көлемі кемінде 500 мл.	сауыт	15	35 800	537 000
2	M-30D дилуенті, кемінде 20 л	Автоматтандырылған гематологиялық анализатор үшін BC-30S. Нысанды элементтерді есептеу кезінде жаңа алынған қанды ерітуге арналған M30 D арнайы сұйылтқышы. Құрамында ешқандай зиянды заттар болмауы тиіс. Арнайы бактерияға қарсы қоспалардың болуы осы сұйылтқышты қаптамада көрсетілген барлық сақтау мерзімі ішінде пайдалануға мүмкіндік беруі тиіс. Қаптама 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	Бақылау қаны B-30, 3 мл-ден 3 сауыттан кем емес Tri-pack (IL, IN, IH)	Автоматтандырылған гематологиялық анализатор үшін BC-30S, B30 жиынтығы жұмыста M30 базалық реагенттерін пайдаланатын аспаптарда өлшеу дәлдігіне зертханалық бақылауды күн сайын жүргізуге арналған. Жинақ әрқайсысының сыйымдылығы кемінде 3 мл үш құтыдан тұруы тиіс. Бақылау ерітінділері қанның клиникалық талдауының кемінде сегіз параметрі бойынша тексерілген бақылау деректерін және лейкоциттердің, эритроциттердің және тромбоциттердің үш жоғарғы белу қисығына жататын қосымша талдамалық параметрлерді ұсынады. Жиынтыққа қоса берілетін қосымша бетте көрсетілген төмен, қалыпты және жоғары көрсеткіштерге сәйкес келетін аттестатталған референттік параметрлердің болуы. Қосымша жапсырмада құралдың жадына референттік параметрлерді автоматты түрде енгізу үшін BC-30S жабық жүйесі үшін оқығышпен сыйымсымды 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 органикалық және органикалық емес ластанулардан бір мезгілде тазартуға арналған P M30. Реагент тазаланатын элементтерге тотықтырғыш, тотықтырғыш әсер етпеуі тиіс, сондай-ақ жеңіл жуылуы тиіс. Флакон кемінде 50 мл. Бұл өлшеп-орау автоматты түрде тазалау рәсімін жүргізу кезінде аспирациялық зондтың ұзындығымен ыңғайлылыққа және үйлесімділікке арналған. гематологиялық анализатор BC 5800.	сауыт	25	7 200	180 000

5	Антикардиолипин-РПР Преципитация реакциясында кардиолипинге мерезбен байланысқан антиденелерді айқындауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 400 анықтама	Антикардиолипин-РПР Преципитация реакциясында кардиолипинге мерезбен байланысқан антиденелерді айқындауға арналған реагенттер жиынтығы, бақылауды қоса алғанда кемінде 400 анықтама. Жинақтың сипаттамалары: Анықтау әдісі преципитация (флокуляция) реакциясына негізделген. Плазмаға немесе қан сарысуына тұрақтандырылған кардиолипиндік антиген (АГК) суспензиясының мерезімен ауыратын науқасты қосу кезінде үлпек түрінде түсетін преципитат (антиген-антиденелер кешені) түзіледі.	жиын	35	37800	1 323 000
6	Қалыпты деңгейдегі несептің бақылау ерітіндісі, кемінде 12 мл.	Қалыпты деңгейдегі (норма) зәрдің бақылау ерітіндісі кемінде 12 мл., зәр анализаторы KF Scan үшін болуы тиіс. Адамның үлгісіне барынша жақын, идеалды түрде қаннан, зәрден дайындалған. Ол сұйық немесе лиофилизацияланған болуы және белгілі концентрациядағы бір немесе одан да көп талдаушыны қамтуы мүмкін. Қалыпты деңгейдегі бақылау материалында анықталатын талдаудың қалыпты шоғырлануы болады.	сауыт	10	28000	280 000
7	Несептің бақылау ерітіндісі паталогиясы, кемінде 12 мл.	Зәр анализаторы KF Scan үшін зәрдің бақылау ерітіндісі паталогиясы кемінде 12 мл. Адамның үлгісіне барынша жақын, идеалды түрде қаннан, зәрден дайындалған. Ол сұйық немесе лиофилизацияланған болуы және белгілі концентрациядағы бір немесе одан да көп талдаушыны қамтуы мүмкін. Паталогиялық деңгейдегі бақылау материалының құрамында 3,5 ммоль/л-ден төмен немесе 5,0 ммоль/л-ден жоғары калий болуы тиіс.	сауыт	10	28000	280 000
8	Клиникалық материалды тасымалдауға және сақтауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 100 пробирка	Жинақ кейіннен ПТР әдісімен инфекциялық аурулардың қоздырғыштарын ПТ өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы бар инфекциялық аурулардың қоздырғыштарын анықтау үшін биопаттардан және эпителиалды жасушалардың қырындыларынан цервикальды арнаның, уретраның, қынаптың, көмейдің артқы қабырғасының шырышты қабырғасынан клиникалық материалды тасымалдауға және сақтауға арналған болуы тиіс. Нақты уақыт режиміндегі 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 ДНҚ бөлуге арналған реагенттер жиынтығы, 200 пробиркадан кем емес	Эпителий жасушаларының қырындысынан ДНҚ бөлуге арналған лизирленген ерітінді. Жинақ ДНҚ-ны эпителий жасушаларының қырындысынан цервикальды каналдың шырышты қабығынан, уретрадан, қынаптан, ауыз жұтқыншағынан, көз конъюнктивасынан және т.б., сондай-ақ адамның шәуетінен, сілекейінен және зәрінен бөліп алуға арналған болуы тиіс. Лизирленген ерітінді полимеразды тізбекті реакция әдісімен инфекциялық аурулардың қоздырғыштарының ДНҚ-сын анықтауға арналған жиынтықтармен бірге қолдануға арналған болуы тиіс. Жинақ ыдысқа құйылған лизирленген ерітіндісі бар пробиркадан тұруы тиіс. Лизирлеуші ерітінді ішкі бақылау үлгісі (ШҚО) бар көп компонентті ерітінділер болуы тиіс. Тестілердің саны кемінде 200 пробирка болуы тиіс. Жиынтыққа мыналар кіруі тиіс: ШҚО бар лизирленген ерітінді - 500 мкл-ден кемінде 200 пробирка; Теріс	жиын	15	54780	821 700
10	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНҚ-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы Chlamydia trachomatis (хламидиоз) (1 жиынтығы), кемінде 96 анықтама	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНҚ анықтауға арналған реагенттер жиынтығы Chlamydia trachomatis (хламидиоз). Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің қолданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНҚ-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу болуы тиіс, оның қарқындылығы үлгідегі ДНҚ-ның бастапқы санымен айқындалады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтамадан кем емес; Реакциялық қоспаға (РС) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жиынтық бөлуге арналған жиынтықтармен бір өндіруші болуы тиіс. Анықтауға арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдығы (бес үлгідегі ДНҚ-ның кемінде 100 көшірмесін анықтау): 100%. Ерекшелігі: кәсіпорынның стандартты панелі бойынша теріс ДНҚ-сығындылар - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: амплификация 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). Флуоресценцияны өлшеу. Қоздырғыштың шекті циклін анықтау (Ct), Ct ШҚО (ішкі бақылау үлгісі), есептеу (Ct ШҚО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтықтың жиынтығына мыналар кіруі тиіс: Өмбебап оң бақылау үлгісі (ҚБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық қоспа, лиофилизирленген - кемінде 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе сызылған қақпақтармен жабдықталуы тиіс. Құрамында ДНҚ бөлетін реагенттер болмауы тиіс. Жиынтық нақты уақыттағы ПТР Gentier 96 автоматты жүйесімен функционалдық үйлесімді болуы тиіс.	жиын	25	79390	1 984 750

11	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> (урогениталды трихомониаз) анықтауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 анықтама	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> (урогениталды трихомониаз) анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің қолданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу болуы тиіс, оның қарқындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтамадан кем емес; РС үлгісінің реакциялық коспасына енгізілетін көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жиынтық бөлуге арналған жиынтықтармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Анықтауға арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сынамада кемінде 100 <i>Trichomonas vaginalis</i> ДНК көшірмесін анықтау. ДНК-ны анықтаудың ерекшелігі <i>Trichomonas vaginalis</i> (теріс ДНК-сығындылар кәсіпорнының стандартты панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: амплификация 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). Флуоресценцияны өлшеу 60 ° C-да жүргізіледі. Нақты уақыттағы ПТР өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Қоздырғыштың шекті циклін анықтау (Ct), Ct ШҚО (ішкі бақылау үлгісі), есептеу (Ct ШҚО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтықтың жиынтығына мыналар кіруі тиіс: Әмбебап оң бақылау үлгісі (ҚБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық коспа, лиофилизирленген - кемінде 96 пробирка. Құрамында ДНК бөлетін реагенттер болмауы тиіс. Жинақ а-мен функционалдық үйлесімді болуы тиіс	жиын	25	79390	1 984 750
12	96 анықтаманың нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен <i>Ureaplasma urealyticum</i> (Уреаплазмоз) ДНК анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> (Уреаплазмоз) анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің қолданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу болуы тиіс, оның қарқындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса 96 анықтамадан кем емес. Реакциялық коспаға (РС) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жиынтық бөлуге арналған жиынтықтармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Анықтауға арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сынамада <i>Ureaplasma urealyticum</i> ДНК-сының кемінде 100 көшірмесін 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. Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК <i>Ureaplasma urealyticum</i> (Уреаплазмоз) анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің қолданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу болуы тиіс, оның қарқындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса 96 анықтамадан кем емес. Реакциялық коспаға (РС) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жиынтық бөлуге арналған жиынтықтармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Анықтауға арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сынамада <i>Ureaplasma urealyticum</i> ДНК-сының кемінде 100 көшірмесін 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	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен <i>Mycoplasma genitalium</i> (Микоплазмоз) ДНК анықтауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 анықтама	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК анықтау үшін реагенттер жиынтығы <i>Mycoplasma genitalium</i> (Микоплазмоз). Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің қолданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу болуы тиіс, оның қарқындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса 96 анықтамадан кем емес. Реакциялық қоспаға (PC) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жиынтық бөлуге арналған жиынтықтармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Анықтауға арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сынамада кемінде 100 <i>Mycoplasma genitalium</i> ДНК көшірмесін 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 ° C - 2 мин; 2-кезең: 95 ° C - 2 мин; 3-кезең: 50 цикл (94 ° C - 10 сек, 60 ° C - 20 сек). Флуоресценцияны өлшеу 60 ° C-да жүргізіледі. Нақты уақыттағы ПТР өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Қоздырғыштың шекті циклін анықтау (Ct), Ct ШҚО (ішкі бақылау үлгісі), есептеу (Ct ШҚО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтықтың жиынтығына мыналар кіруі тиіс: Әмбебап оң бақылау үлгісі (ҚБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық қоспа, лиофилизирленген кемінде 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе сызылған қақпақтармен жабдықталуы тиіс. Құрамында ДНК бөлетін реагенттер болмауы тиіс. Жиынтық Gen нақты уақыттағы ПТР автоматты жүйесімен функционалдық үйлесімді болуы тиіс tier 96.	жиын	8	79390	635 120
14	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК <i>Mycoplasma hominis</i> (микоплазмоз) анықтауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 анықтама	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК анықтау үшін реагенттер жиынтығы <i>Mycoplasma hominis</i> (микоплазмоз). Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің қолданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу болуы тиіс, оның қарқындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса 96 анықтамадан кем емес. Реакциялық қоспаға (PC) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жиынтық бөлуге арналған жиынтықтармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Анықтауға арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сынамада <i>Mycoplasma hominis</i> ДНК-сының 100 көшірмесін 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 ° C - 2 мин; 2-кезең: 95 ° C - 2 мин; 3-кезең: 50 цикл (94 ° C - 10 сек, 60 ° C - 20 сек). Флуоресценцияны өлшеу 60 ° C-да жүргізіледі. Нақты уақыттағы ПТР өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Қоздырғыштың шекті циклін анықтау (Ct), Ct ШҚО (ішкі бақылау үлгісі), есептеу (Ct ШҚО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтықтың жиынтығына мыналар кіруі тиіс: Әмбебап оң бақылау үлгісі (ҚБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық қоспа, лиофилизирленген - кемінде 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе сызылған қақпақтармен жабдықталуы тиіс. Құрамында ДНК бөлетін реагенттер болмауы тиіс. Жинақ автоматты жүйемен функционалдық үйлесімді болуы тиіс	жиын	25	79390	1 984 750

15	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен <i>Candida albicans</i> (кандидоз) ДНК анықтауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 анықтама	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен <i>Candida albicans</i> (кандидоз) ДНК анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің қолданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу болуы тиіс, оның қарқындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса 96 анықтамадан кем емес. Реакциялық қоспаға (PC) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жиынтық бөлуге арналған жиынтықтармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Анықтауға арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сынамада <i>Candida albicans</i> ДНК-сының кемінде 100 көшірмесін анықтау. <i>Candida albicans</i> ДНК анықтаудың ерекшелігі (тегіс ДНК-сығындылары кәсіпорнының стандартты панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: амплификация реакциясын жүргізу хаттамасы: 1-кезең: Нақты уақыттағы ПТР өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Қоздырғыштың шекті циклін анықтау (Ct), Ct ШҚО (ішкі бақылау үлгісі), есептеу (Ct ШҚО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтықтың жиынтығына мыналар кіруі тиіс: Әмбебап оң бақылау үлгісі (ҚБП) – 1 пробирка, кемінде 1 мл; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық қоспа, лиофилизирленген - кемінде 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе сызылған қақпақтармен жабдықталуы тиіс. Құрамында ДНК бөлетін реагенттер болмауы тиіс. Жиынтық нақты уақыттағы ПТР Gentier 96 автоматты жүйесімен функционалдық үйлесімді болуы тиіс.	жиын	25	79390	1 984 750
16	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен <i>Gardnerella vaginalis</i> (Гарднереллез) ДНК анықтауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 анықтама	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен <i>Gardnerella vaginalis</i> (Гарднереллез) ДНК анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің қолданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу болуы тиіс, оның қарқындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса 96 анықтамадан кем емес. Реакциялық қоспаға (PC) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жиынтық бөлуге арналған жиынтықтармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Анықтауға арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сынамада <i>Gardnerella vaginalis</i> ДНК-сының 100 көшірмесін анықтау. <i>Gardnerella vaginalis</i> ДНК-сын анықтау ерекшелігі (тегіс ДНК-сығындылар кәсіпорнының стандартты панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: амплификация 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). Флуоресценцияны өлшеу 60 ° C-да жүргізіледі. Нақты уақыттағы ПТР өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Қоздырғыштың шекті циклін анықтау (Ct), Ct ШҚО (ішкі бақылау үлгісі), есептеу (Ct ШҚО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтықтың жиынтығына мыналар кіруі тиіс: Әмбебап оң бақылау үлгісі (ҚБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық қоспа, лиофилизирленген - кемінде 96 пробирка. Құрамында ДНК бөлетін реагенттер болмауы тиіс. Жиынтық нақты уақыттағы ПТР Gentier 96 автоматты жүйесімен функционалдық үйлесімді болуы тиіс.	жиын	25	79390	1 984 750

17	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен цитомегаловирус ДНК анықтауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 анықтама	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен цитомегаловирус ДНК анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің қолданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу болуы тиіс, оның қарқындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, 96 анықтамадан кем емес; Реакциялық қоспаға (РС) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жиынтық бөлуге арналған жиынтықтармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Анықтауға арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Бес үлгідегі ДНК-ның кемінде 100 көшірмесін анықтау сезімталдығы: 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 өлшеу 60 ° С-да жүргізіледі. Нақты уақыттағы ПТР өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Қоздырғыштың шекті циклін анықтау (Ct), Ct ШҚО (ішкі бақылау үлгісі), есептеу (Ct ШҚО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтықтың жиынтығына мыналар кіруі тиіс: Әмбебап оң бақылау үлгісі (ҚБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық қоспа, лиофилизирленген - кемінде 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе сызылған қақпақтармен жабдықталуы тиіс. Реагенттері бар әрбір сауыттың түс сәйкестендірілуі тиіс. Құрамында ДНК бөлетін реагенттер болмауы тиіс. Жиынтық нақты уақыттағы ПТР Gentier 96 автоматты жүйесімен функционалдық үйлесімді болуы тиіс.	жиын	30	87590	2 627 700
18	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен 1 және 2 типті қарапайым герпес вирусының ДНК анықтауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 анықтама	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен 1 және 2 типті қарапайым герпес вирусының ДНК анықтау үшін реагенттер жиынтығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің қолданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу болуы тиіс, оның қарқындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса 96 анықтамадан кем емес. Реакциялық қоспаға (РС) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жиынтық бөлуге арналған жиынтықтармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Анықтауға арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдығы (бес үлгідегі 1 және 2 типті қарапайым герпес вирусы ДНК-ның 100 көшірмесін анықтау) - 100%. 1 және 2 типті қарапайым герпес вирусының ДНК-сын анықтау ерекшелігі (теріс 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 өлшеу 60 ° С-да жүргізіледі. Нақты уақыттағы ПТР өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Қоздырғыштың шекті циклін анықтау (Ct), Ct ШҚО (ішкі бақылау үлгісі), есептеу (Ct ШҚО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтықтың жиынтығына мыналар кіруі тиіс: Әмбебап оң бақылау үлгісі (ҚБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық қоспа, лиофилизирленген - кемінде 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе сызылған қақпақтармен жабдықталуы тиіс. Құрамында ДНК бөлетін реагенттер болмауы тиіс. Жиынтық нақты уақыттағы ПТР Gentier 96 автоматты жүйесімен функционалдық үйлесімді болуы тиіс.	жиын	25	87590	2 189 750

19	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен 16 және 18 типті адам папилломасы вирустарының ДНК-сын саралап анықтауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 анықтама	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен 16 және 18 типті адам папилломасы вирусының ДНК анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің қолданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу болуы тиіс, оның қарқындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса 96 анықтамадан кем емес. Реакциялық қоспаға (PC) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жиынтық бөлуге арналған жиынтықтармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Анықтауға арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сынамада ҚПБ ДНК-ның 100 көшірмесін анықтау. ҚПБ 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 өлшеу 60 ° С-да жүргізіледі. Нақты уақыттағы ПТР өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Қоздырғыштың шекті циклін анықтау (Ct), Ct ШҚО (ішкі бақылау үлгісі), есептеу (Ct ШҚО) орта, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтықтың жиынтығына мыналар кіруі тиіс: Әмбебап оң бақылау үлгісі (ҚБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық қоспа, лиофилизирленген - кемінде 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе сызылған қақпақтармен жабдықталуы тиіс. Құрамында ДНК бөлетін реагенттер болмауы тиіс. Жиынтық нақты уақыттағы ПТР Gentier 96 автоматты жүйесімен функционалдық үйлесімді болуы тиіс.	жиын	30	101410	3 042 300
20	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен Neisseria gonorrhoeae ДНК анықтауға арналған реагенттер жиынтығы (гонорея диагностикасы), кемінде 96 анықтама	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК Neisseria gonorrhoeae (гонорея диагностикасы) анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жинақтың сипаттамасы: Тіркеудің қолданылатын әдісінің негізінде әрбір ПТР циклында ДНК-ны амплификациялау процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу болуы тиіс, оның қарқындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы санымен айқындалады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса 96 анықтамадан кем емес. Реакциялық қоспаға (PC) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жиынтық бөлуге арналған жиынтықтармен бір өндіруші болуы тиіс. Жинақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Анықтауға арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сезімталдық (анықтау шегі) - сынамада Neisseria gonorrhoeae ДНК-ның 100 көшірмесін анықтау. ДНК анықтау ерекшелігі Neisseria gonorrhoeae (теріс ДНК-сығындылар кәсіпорнының стандартты панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: амплиф реакциясын жүргізу хаттамасы. Флуоресценцияны өлшеу 60 ° С-да жүргізіледі. Нақты уақыттағы ПТР өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы, «FAM», «HEX», «ROX» детекция арналары. Қоздырғышты анықтау Ct, Ct ШҚО, есептеу (Ct ШҚО) ср, берілген критерийлер бойынша салыстыру. Жиынтықтың жиынтығына мыналар кіруі тиіс: Әмбебап оң бақылау үлгісі (ҚБП) – кемінде 1 мл 1 пробирка; ПТР (ГТС) арналған дайын реакциялық қоспа, лиофилизирленген - кемінде 96 пробирка. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе сызылған қақпақтармен жабдықталуы тиіс. Құрамында ДНК бөлетін реагенттер болмауы тиіс. Жиынтық нақты уақыттағы ПТР Gentier 96 автоматты жүйесімен функционалдық үйлесімді болуы тиіс.	жиын	25	79390	1 984 750

21	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНҚ Neisseria gonorrhoeae тест 2 (гонорея диагностикасы) анықтауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 анықтама	ДНҚ-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы Neisseria gonorrhoeae 2-тест (гонорея диагностикасы) нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен, Жиынтықтың сипаттамасы: Қолданылатын тіркеу әдісінің негізі әр ПТР циклінде ДНҚ күшейту процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу болуы керек, оның қарқындылығы үлгідегі ДНҚ-ның бастапқы мөлшерімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, кемінде 96 анықтама. Реакциялық қоспаға (МС) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Күшейту жинағы таңдау жинақтары бар бір өндіруші болуы керек. Жинақ жұмыс істеуге бейімделуі керек планшет генераторы. Анықтау жиынтығында жалпы күшейту ХАТТАМАСЫ болуы керек. Сезімталдық (анықтау шегі) - үлгідегі Neisseria gonorrhoeae ДНҚ-ның 100 данасын анықтау. Сезімталдық (анықтау шегі) - үлгідегі Neisseria gonorrhoeae ДНҚ-ның 100 данасын анықтау. Neisseria gonorrhoeae ДНҚ анықтау ерекшелігі (тегіс ДНҚ сығындыларының стандартты кәсіпорын панелі бойынша) - 100%. Нәтижелерді тіркеу және бағалау: күшейту 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). Нақты уақыттағы ПТР өнімдерін 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 (ПҚО) оң бақылау үлгісі – 1 мл – ден кем емес 1 пробирка; ПТР (ГТС) үшін дайын реакциялық қоспасы, лиофилизацияланған-96 түтіктен кем емес. Жинақ қосымша оптикалық пленкамен немесе стриптелген қақпақтармен жабықталуы керек. ДНҚ оқшаулау үшін реагенттер болмауы керек. Жинақ gentier 96 нақты уақыттағы Автоматты ПТР жүйесімен функционалды түрде үйлесімді болуы керек.	жиын	5	79390	396 950
22	Като әдісімен құрт жұмыртқасының нәжісін анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	Жиынтықтың құрамына мыналар кіруі керек: - Като-1 реактиві құты (кемінде 50 мл). - Целлофан жабын тақталары-кемінде 500 дана. - Силикон резецкеден жасалған тығын-кемінде 1 дана. Жинақ 500 Үлгіні талдауға арналған. Реагенттер жиынтығы гельминттер мен олардың жұмыртқаларын нәжісте клиникалық-диагностикалық зертханаларда анықтауға арналған болуы керек.	жиын	12	60480	725 760
	Барлығы:					29 180 030,00

Өлеуетті өнім беруші Қағидалардың 75-тармағының талаптарына 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 қабылдау орны және баға ұсыныстарын берудің соңғы мерзімі: Астана қ., Аманат к-сі, 3, 4-қабат, № 439 кабинет (мемлекеттік сатып алу бөлімі, экономист) 13.12.2024 ж. 12.00-ден 20.12.2024ж. 12.00 сағат.

Баға ұсыныстарын қарау 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 қоса беріледі

Қосымша ақпарат 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: polbastana@yandex.kz), объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений лекарственных средств и медицинских изделий, по следующим позициям:

№ лота	Наименование ИМН	Краткая характеристика ИМН	Единица измерения	Количество	Цена за единицу, тг	Сумма, тг
1	Лизирующий реагент М-30CFL Lyse не менее 500 мл	Для автоматизированного гематологического анализатора BC-30S. Специальный жидкий реагент - раствор М-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	Дилуэнт М-30D, не менее 20 л	Для автоматизированного гематологического анализатора BC-30S. Специальный разбавитель М30 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 (I, II, 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 М30. 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 очититель зонда (реагент) М30 Р, предназначенный для одновременной очистки счетных камер и трубопроводов от органических и неорганических загрязнений. Реагент не должен оказывать на очищаемые элементы коррозионного, окисляющего воздействия, а также должен легко вымываться. Флакон не менее 50мл. Данная фасовка предназначена для удобства и совместимости с длиной 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 контроли. Характеристики набора: Метод определения основан на реакции преципитации (флоккуляции). При добавлении к плазме или сыворотке крови больного сифилисом суспензии стабилизированного кардиолипинового антигена (АГк) образуется преципитат (комплексы антиген-антитело), выпадающий в виде хлопьев. Реакцию можно оценить визуально. Антиген кардиолипинового 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 реагенов» 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 кардиолипинового (АГк) – стабилизированная суспензия, 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 лиофилизированным и содержать один или более аналитов в известной концентрации. Контрольный материал нормального уровня содержит нормальные концентрации определяемого аналита.	флакон	10	28000	280 000
7	Контрольный раствор мочи паталогия, не менее 12 мл.	Контрольный раствор мочи паталогия не менее 12 мл., для анализатора мочи KF Scan. Максимально приближенный к человеческому образцу, в идеале изготовленный из крови, мочи. Он может быть жидким или лиофилизированным и содержать один или более аналитов 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 гортани и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридационно-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 мкл.	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, конъюнктивы глаза и др., а также спермы, слюны 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. 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 контроли; Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца: не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одного производителя с наборами на выделение. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (выявление не менее 100 копий ДНК в пяти образцах): 100 %. Специфичность: 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 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. В комплектацию набора должно входить: Положительный контрольный образец универсальный (ПКО) – 1 пробирка не менее 1 мл; Готовая реакционная смесь для ПЦР (ГРС), лиофилизованная – 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

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. 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 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 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 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 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 Mycoplasma genitalium (Микоплазмоз) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК Mycoplasma genitalium (Микоплазмоз) 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 контроли. Объем вносимого в реакцию 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. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление не менее 100 копий ДНК Mycoplasma genitalium в пробе. Специфичность выявления ДНК Mycoplasma genitalium (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 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 Mycoplasma hominis (микоплазмоз) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК Mycoplasma hominis (микоплазмоз) 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 контроли. Объем вносимого в реакцию 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 100 копий ДНК Mycoplasma hominis в пробе. Специфичность выявления ДНК Mycoplasma hominis (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 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 Candida albicans (кандидоз) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК Candida albicans (кандидоз) 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 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. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление не менее 100 копий ДНК Candida albicans в пробе. Специфичность выявления ДНК Candida albicans (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 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 Gardnerella vaginalis (Гарднереллез) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК Gardnerella vaginalis (Гарднереллез) 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 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. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Gardnerella vaginalis в пробе. Специфичность выявления ДНК Gardnerella vaginalis (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

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. 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 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 Генератор Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. Чувствительность выявления не менее 100 копий ДНК в пяти образцах: 100 %. Специфичность: 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 дополнительно комплектоваться оптической плёнкой 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. 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 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 Генератор Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (определение 100 копий ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов в пяти образцах) - 100 %. Специфичность определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов (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 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	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. 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 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 Генератор Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК ВПЧ в пробе. Специфичность выявления ДНК ВПЧ (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 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 Neisseria gonorrhoeae (диагностика гонореи) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК Neisseria gonorrhoeae (диагностика гонореи) 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 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 Генератор Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Neisseria gonorrhoeae в пробе. Специфичность выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae (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 Ct возбудителя, Ct ВКО, 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 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 Neisseria gonorrhoeae тест 2 (диагностика гонореи) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК Neisseria gonorrhoeae тест 2 (диагностика гонореи) 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 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 Генератор Планшетов. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Neisseria gonorrhoeae в пробе. Специфичность выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae (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 Ct возбудителя, Ct ВКО, 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 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. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК Neisseria gonorrhoeae в пробе. Специфичность выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae (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 Ct возбудителя, Ct ВКО, 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 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	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 пластины - 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
Итого:						29 180 030,00

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 polbastana@yandex.kz