

**№2 алдын ала рұқсат беру хаттамасы
сәйкес баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алу**

**«Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің тергеу изоляторлары мен мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін 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 бұйрығымен, бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер жүйесінде»
Астана қаласы әкімдігінің "№6 қалалық емхана " ШЖҚ МКК**

20.12.2024 жыл

Комиссия құрамына:

Комиссия төрағасы:

Директордың шаруашылық жөніндегі орынбасарының м.а
әкімшілік және экономикалық қолдау

Максутова Динара Саржановна

Комиссия мүшелері:

Төрағаның орынбасары:

Мемлекеттік сатып алу бойынша менеджер

Никитцова Венера Викторовна

Комиссия мүшелері:

Бас есепші

Житбисбаева Айгуль Серековна

Фармацевт

Токкарин Мадияр Сиюндыкович

Экономист

Мустафин Куандық Кокенович

Хатшы :

Экономист

Сабденов Берик Шадиханович

Талқылау:

20.12.2024 ж. сағат 16: 00-де Астана қ., к-сі. Аманат 3 "тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің тергеу изоляторлары мен мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту туралы" Денсаулық сақтау министрлігінің 2023 жылғы 7 маусымдағы №110 бұйрығына сәйкес. бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде, 2025 жылға арналған тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуға қатысуға өтінімдері бар конверттерді ашу рәсімін жүргізді.

Белгіленген мерзімде баға ұсыныстарын сұратумен сатып алуға қатысуға баға ұсыныстарын мынадай әлеуетті өнім берушілер ұсынды:

№ р/с	Әлеуетті өнім берушінің атауы	Өтінімді беру күні мен уақыты
1	«Витанова» ОК, ҚР, Қарағанды қ., Абай к-сі, 71	18.12.2024ж. 15:09
2	«Sanafarm» ЖШС, ҚР, Астана қ., 22-4 көшесі, 3 үй, НП9	19.12.2024ж. 08:37
3	«Астромед» ЖШС, ҚР, Астана қ., И. Жансүгіров к-сі, 8	19.12.2024ж. 09:00
4	«БионМедСервис» ЖШС, ҚР, Қарағанды қ., Құрылысшылар даңғылы, 6 ғимарат	19.12.2024ж. 09:29
5	«Кумсуат Фарм» ЖШС, ҚР, Қапшағай қ., Алматы-Өскемен трассасы, зд. 21Б	19.12.2024ж. 14:25
6	«ДиАКит» ЖШС, ҚР, Қарағанды қ., шағын аудан, 19, 40 «а» корпусы	20.12.2024ж. 10:40

Әлеуетті өнім беруші "Микс плюс" ЖШС баға ұсыныстарын қабылдау аяқталғаннан кейін сағат 15:17-де №2 Баға ұсыныстарын сұрату арқылы сатып алуға қатысуға баға ұсыныстарын ұсынды.

Баға ұсыныстары бар конверттерді ашу рәсімінде әлеуетті өнім берушілердің өкілдері қатысқан жоқ!

Ұсынылатын медициналық бұйымдардың Қағидалардың 11-тармағында көзделген талаптарға сәйкестігін растайтын әлеуетті өнім берушілердің құжаттары №2 қосымшада көрсетілген.

Шешім:

1 абзацқа сәйкес жеңімпаз деп танылсын. Қағидалардың 78-тармағы келесі әлеуетті өнім берушінің ең төмен баға ұсынысын ұсынуы негізінде (№1 қосымша):

- "Астромед" ЖШС №1-ден №4-ке дейінгі лоттар бойынша.
- №5 лот бойынша "ДиАКит" ЖШС.

3 абзацқа сәйкес жеңімпаз деп танылсын. Қағидалардың 78-тармағы келесі әлеуетті өнім берушінің жалғыз ұсынылған баға ұсынысы негізінде (№1 қосымша):

- №8-ден №21-ге дейінгі лоттар бойынша "Витанова" ӨК.
- №22 лот бойынша "БионМедСервис" ЖШС.
- №6, №7 лоттар бойынша "Құмсуат Фарм" ЖШС.

Ереженің 80-тармағына сәйкес жеңімпазға 10 күнтізбелік күн ішінде сатып алуды ұйымдастырушыға біліктілік талаптарына сәйкестігін растайтын құжаттарды ұсыну.

Комиссия құрамына:

Комиссия төрағасы,
Директордың шаруашылық жөніндегі орынбасарының м.а
әкімшілік және экономикалық қолдау

Комиссия мүшелері:

Төрағаның орынбасары, мемлекеттік сатып алу бойынша
Менеджер

Бас есепші

Фармацевт

Экономист

Хатшы :


Экономист


_____ Д.С. МаксUTOBA


_____ В.В. Никитцова


_____ А.С. Житбисбаева


_____ М.С. Токкарин


_____ К.К. Мустафин


_____ Б.ИИ. Сабденов

Протокол предварительного допуска №2

закупа способом запроса ценовых предложений в соответствии
Приказом Министерства здравоохранения Республики Казахстан 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»
в ГКП на ПХВ «Городская поликлиника №6» акимата г.Астаны

от 20.12.2024 года

Председатель комиссии:

Максутова Динара Саржановна

- И.о. заместителя директора по экономическому и административно-хозяйственному обеспечению

Заместитель председателя:

Никитцова Венера Викторовна

- Менеджер по государственным закупкам

Члены комиссии:

Житбисбаева Айгуль Серековна

- Главный бухгалтер

Токкарин Мадияр Сиюндыкович

- Фармацевт

Мустафин Куандык Кокенович

- Экономист

Секретарь:

Сабденов Берик Шадиханович

- Экономист

Обсуждение:

20.12.2024г. в 16:00 по адресу г.Астана, ул. Аманат 3 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) произвели процедуру вскрытия конвертов с заявками на участие в закупке способом запроса ценовых предложений лекарственных средств, медицинских изделий в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования на 2025 год.

Ценовые предложения на участие в закупке запросом ценовых предложений в установленный срок представили следующие потенциальные поставщики:

№ п/п	Наименование потенциального поставщика	Дата и время предоставления заявки
1	ПК «Витанова», РК, г.Караганда, ул.Абая, 71	18.12.2024г. в 15:09
2	ТОО «Sanafarm», РК, г.Астана, ул.22-4, дом 3, НП9	19.12.2024г. в 08:37
3	ТОО «Астромед», РК, г.Астана, ул.И.Жансугурова 8	19.12.2024г. в 09:00
4	ТОО «БионМедСервис», РК, г.Караганда, пр-т Строителей, строение 6	19.12.2024г. в 09:29
5	ТОО «Кумсуат Фарм», РК, г.Капшагай, трасса Алматы-Оскемен, зд. 21Б.	19.12.2024г. в 14:25
6	ТОО «ДиАКит», РК, г.Караганда, мкр,19, дом 40 «а»	20.12.2024г. в 10:40

Ценовые предложения на участие в закупке запросом ценовых предложений №2 потенциального поставщика ТОО «Микс плюс» не рассматривались, т.к. были предоставлены после завершения приема ценовых предложений в 15:17.

При процедуре вскрытия конвертов с ценовыми предложениями представители потенциальных поставщиков не присутствовали.

Документы потенциальных поставщиков, подтверждающие соответствие предлагаемых медицинских изделий требованиям, предусмотренным пунктом 11 Правил, указаны в Приложении №2.

Решение:

Признать победителем в соответствии с 1 абз. п.78 Правил на основании предоставившего наименьшее ценовое предложение следующего потенциального поставщика (Приложение №1):

- ТОО «Астромед» по лотам с №1 по №4.
- ТОО «ДиАКит» по лоту №5.

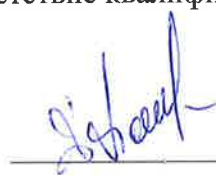
Признать победителем в соответствии с 3 абз. п.78 Правил на основании единственного предоставленного ценового предложения следующего потенциального поставщика (Приложение №1):

- ПК «Витанова» по лотам с №8 по №21.
- ТОО «БионМедСервис» по лоту №22.
- ТОО «Кумсуат Фарм» по лотам №6, №7.

Предоставить Победителю в течение 10 календарных дней в соответствии с п.80 Правил Организатору закупок документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям.

Комиссия в составе:

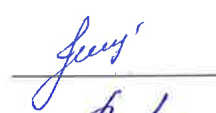
И.о.заместителя директора по экономическому и административно-хозяйственному обеспечению



Максутова Д.С.

Члены комиссии:

Заместитель председателя,
менеджер по государственным закупкам



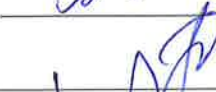
Никитцова В.В.

Главный бухгалтер



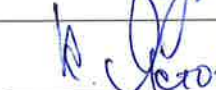
Житбисбаева А.С.

Фармацевт



Токкарин М.С.

Экономист



Мустафин К.К.

Секретарь:

Экономист



Сабденов Б.Ш.

№ 4 алдын ала рұқсат беру хаттамасына № 1 қосымша тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) 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 Республикасының 2021 жылғы 4 маусымдағы №375 қаулысына сәйкес баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен) бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер жүйесіндегі және Қазақстан Республикасы Үкіметінің кейбір шешімдерінің күші жойылды деп танылған жүйелер" (бұдан әрі-ереже) Астана қаласы әкімдігінің "№6 қалалық емхана" ШДЖК МКК

Лот №	Медицинаға арналған бұйымның (МАН) атауы	Қысқаша сипаттамасы	Өлшем бірлігі	Саны	өлшем бірлігі үшін баға, теңге	Сомасы, тг.	ДК «Витанова»	«Sanafarm» ЖШС	«Астромед» ЖШС	«БионМедСервис»	«Кумсуат Фарм» ЖШС	«ДиАКит» ЖШС
							Бірліктің бағасы (теңге)	Бірліктің бағасы (теңге)	Бірліктің бағасы (теңге)	Бірліктің бағасы (теңге)	Бірліктің бағасы (теңге)	Бірліктің бағасы (теңге)
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 ингибиторлар 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		35 800,00	35 750,00			
2	M-30D дилюенті, кемінде 20 л	Автоматтандырылған гематологиялық анализатор үшін BC-30S. Нысанды элементтерді есептеу кезінде жаңа алынған қанды ерітуге арналған M30 D арнайы сұйытқышы. Құрамында ешқандай зиянды заттар болмауы тиіс. Арнайы бактерияға қарсы қоспалардың болуы осы сұйытқышты 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		49 700,00	49 650,00			
3	Бақылау қаны В-30, 3 мл-ден 3 сауыттан кем емес Titrack (1L, 1N, 1H)	Автоматтандырылған гематологиялық анализатор үшін BC-30S. B30 жиынтығы жұмыста M30 базалық реагенттерін пайдаланатын аспаптарда өлшеу дәлдігіне зертханалық бақылауды күн сайын жүргізуге арналған. Жиілік арқайсысының 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 бөлу кінәсіне 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 сыйымсыз арнайы штрих коды болуы тиіс.	жиынтық	6	86 800	520 800		86 800,00	86 750,00			
4	Тазадау 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 етпейді тиіс, сондай-ақ жеңіл жуылуы тиіс. Флакон кемінде 50 мл. Бұл өлшеп-орау автоматты түрде тазадау рәсімін жүргізу кезінде аспирациялық зондтың ұзындығымен ыңғайлылыққа және үйлесімділікке арналған. гематологиялық анализатор BC 5800.	сауыт	25	7 200	180 000		7 200,00	7 150,00			

5	Антикардиопинин-РПР Прещипитация реакциясында кардиопининге мерезбен байланысқан антиденелерді айқындауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 400 анықтама	Антикардиопинин-РПР Прещипитация реакциясында кардиопининге мерезбен байланысқан антиденелерді айқындауға арналған реагенттер жиынтығы, бақылауды қоса алғанда кемінде 400 анықтама. Жиінақтың сипаттамалары: Анықтау әдісі прещипитация (флокуляция) реакциясына негізделген. Плазмаға немесе қан сарысуына тұрақтандырылған кардиопининдік антиген (АГК) суспензиясының мерезбен ауыратын наұқасты қосу кезінде үлпек түрінде түсетін прещипитат (антиген-антиденелер кешені) түзіледі. Реакцияны көзбен шолып бағалауға болады. Кардиопининді антиген адымы ала ерітуді талап етпейтін тұрақталуы тиіс. Талданатын үлгінің көлемі: 40 мкл аспайды; Сөзімталдығы: бастапқы мерез кезінде кемінде 80-85% құрайды; қайталама және ерте латентті (жасырын) мерез кезінде - кемінде 98-100%; кеш мерез кезінде - кемінде 60-70%. Ерекшелігі: кардиопининдік антигеннің көмегімен «мерезді реакциндерді» анықтау кемінде 96% -ды құрайды. Осы тест нәтижелерінің жаңғыртылуы кемінде 100% құрайды. Талдау ұзақтығы: 8 минуттан аспайды; Нәтижелерді тіркеу және бағалау: микрореакция нәтижелері визуалды тіркеледі, шенбер бетінде түрлі көлемдегі кок түсті бөлшектер агрегаттарының болуы бойынша бағаланады. Жиынтық жиынтығы: кардиопининді антиген (АГК) - құрамында холестерин, кардиопинин, лештин және қара судан «В» бояғышы бар тұрақтандырылған суспензия - кемінде 2 фл, 4,0 мл-ден; оң бақылау үлгісі, белсенділігі жойылған (К+) - кемінде 2 фл, 1,0 мл-ден; теріс бақылау үлгісі, белсенділігі жойылған (К-) - кемінде 2 фл, 2,0 мл-ден; реакция жүргізуге арналған тест-карточка (8 сынамаға) - 50 данадан кем емес. Жиінаққа кіретін барлық реагенттер қолдануға дайын болуы тиіс. Сақтау және тасымалдау шарттары: 2-8 °С температурада сақтау. 25 °С дейінгі температурада 10 күзліктен аспайтын уақытта тасымалдауға жол беріледі. Жарамдылық мерзімі: кемінде 12 ай.	жиын	35	37800	1 323 000	28 395,00					14 500,00
6	Қалыпты деңгейдегі несептің бақылау ертіңдісі, кемінде 12 мл.	Қалыпты деңгейдегі (норма) зордың бақылау ертіңдісі кемінде 12 мл., зор анализаторы KF Scan үшін болуы тиіс. Адамның үлгісіне барынша жақын, идеалды түрде қаннап, зорден 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					28 000,00	
7	Несептің бақылау ертіңдісі патологиясы, кемінде 12 мл.	Зор анализаторы KF Scan үшін зордың бақылау ертіңдісі патологиясы кемінде 12 мл. Адамның үлгісіне барынша жақын, идеалды түрде қаннап, зорден дайындалған. Ол сұйық немесе лиофилизацияланған болуы және белгілі концентрациядағы бір немесе одан да көп талдаушыны қамтуы мүмкін. Патологиялық деңгейдегі бақылау материалының құрамында 3,5 ммоль/л-ден гөмен немесе 5,0 ммоль/л-дегі жоғары калий болуы тиіс.	сауыт	10	28000	280 000					28 000,00	
8	Клиникалық материалды тасымалдауға және сақтауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 100 пробирка	Жиінақ кейіннен ПТР әдісімен инфекциялық аурулардың қоздырғыштарын ПТ өнімдерінің будандастыру-флуоресценттік детекциясы бар инфекциялық аурулардың қоздырғыштарын анықтау үшін биопаттардан және эпителиалды жасушалардың қырындыларынан цервикальды арналың, уретраның, қынаптың, көмейдің артық қабырғасының шырышты қабырғасынан клиникалық материалды тасымалдауға және сақтауға арналған болуы тиіс. Нақты уақыт режиміндегі ОР, Көліктік ертіңді консервант қосылған изотоникалық сулы-тұзды буферлік ертіңді болуы тиіс.	жиын	30	16140	484 200	13 720,00					
9	Клиникалық үлгілерден ДНК бөлуге арналған реагенттер жиынтығы, 200 пробиркадан кем емес	Эпителий жасушаларының қырындысынан ДНК бөлуге арналған лизирленген ертіңді. Жиінақ ДНК-ны эпителий жасушаларының қырындысынан цервикальды каналдың шырышты қабығынан, уретранан, қынаптан, ауыз жұтқыншағынан, көз конъюнктивасынан және т.б., сондай-ақ адамның шәуетінен, сілекейінен және зәріннен бөліп алуға арналған болуы тиіс. Лизирленген ертіңді полимеразды тізбекті реакция әдісімен инфекциялық аурулардың қоздырғыштарының ДНК-сын анықтауға арналған жиынтықтармен бірге қолдануға арналған болуы тиіс. Жиінақ ыдысқа құйылған	жиын	15	54780	821 700	46 530,00					
10	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК-ны анықтауға арналған реагенттер жиынтығы Chlamydia trachomatis (хламидиоз) (1 жиынтығы), кемінде 96 анықтама	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК анықтауға арналған реагенттер жиынтығы Chlamydia trachomatis (хламидиоз). Жиінақтың 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 (PC) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға арналған жиынтық	жиын	25	79390	1 984 750	67 500,00					
11	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК Trichomonas vaginalis (трихомониаз) анықтауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 анықтама	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК Trichomonas vaginalis (трихомониаз) анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиінақтың 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; PC үлгісінің реакциялық қоспасына енгізілетін көлемі: кемінде 50 мкл. Амплификациялауға	жиын	25	79390	1 984 750	67 500,00					
12	96 анықтаманың нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен Ureaplasma urealyticum (Уреплазмоз) ДНК анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК Ureaplasma urealyticum (Уреплазмоз) анықтауға арналған реагенттер жиынтығы. Жиінақтың 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	жиын	25	79390	1 984 750	67 500,00					

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. Жиықтың сипаттамасы: Тіркеудің қолданылатын әдісінің негізінде әрбір ГПР 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 өндірісі болуы тиіс. Жиынақ Планшеттер Генераторымен жұмыс істеуге бейімделуі тиіс. Анықтауға арналған жиынтықтың жалпы амплификация хаттамасы болуы тиіс. Сөзімталдық (анықтау шегі) - сынамалда Neisseria gonorrhoeae ДНК-ның 100 көшірмесін	жиын	25	79390	1 984 750	67 500,00					
21	Нақты уақыт режимінде полимеразды тізбекті реакция әдісімен ДНК Neisseria gonorrhoeae тест 2 (гонорея диагностикасы) анықтауға арналған реагенттер жиынтығы, кемінде 96 анықтама	ДНК-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 ГПР циклында ДНК күшейту процесінде флуоресценция деңгейін өлшеу болуы керек, оның қарқындылығы үлгідегі ДНК-ның бастапқы мөлшерімен анықталады. Анықтамалар саны: бақылауды қоса алғанда, кемінде 96 анықтама. Реакциялық қоспаға (MC) енгізілетін үлгінің көлемі: кемінде 50 мкл. Күшейту жиынағы таңдау жиынақтары бар бір өндірісі болуы керек. Жиынақ жұмыс істеуге бейімделуі керек планшет генераторы. Анықтау жиынтығында жалпы күшейту ХАТТАМАСЫ болуы керек. Сөзімталдық (анықтау шегі) - үлгідегі Neisseria gonorrhoeae ДНК-ның 100 данасын анықтау. Сөзімталдық	жиын	5	79390	396 950	67 500,00					
22	Като әдісімен құрт жұмыртқасының нәжісін анықтауға арналған реагенттер жиынтығы	Жиынтықтың құрамына мыналар кіруі керек: - Като-І реактиві құты (кемінде 50 мкл). - Целлофан жабын тақталары-кемінде 500 дана. - Силикон резелкеден жасалған тағын-кемінде 1 дана. Жиынақ 500 Үлгіні талдауға арналған. Реагенттер жиынтығы гельминттер мен олардың жұмыртқаларын нәжісте клиникалық-диагностикалық зертханаларда анықтауға арналған болуы керек.	жиын	12	60480	725 760				51 400,00		

способом запроса ценовых предложений в соответствии с Приказом Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года №110 «Об утверждении правил организации и проведения закупок 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» в ГКП на ПХВ «Городская поликлиника №6» акимата г.Астаны

№ лота	Наименование лекарственного средства (международное наименование), ИМН	Краткая характеристика	Единица измерения	Всего кол-во	Цена за ед.изм., тенге	Сумма, тенге	ПК «Витанова»	ТОО «Саягайт»	ТОО «Астромед»	ТОО «БионМедСервис»	ТОО «Кумсуат Фарм»	ТОО «ДиАКит»
							Цена за ед (тенге)	цена за единицу, тг.	Цена за ед (тенге)	цена за единицу, тг.	Цена за ед (тенге)	цена за единицу, тг.
1	Дипиронидный реагент М-30СF1, Lyse не менее 500мг/л.	Для автоматизированного гематологического анализатора BC-30S. Специальный жидкий реагент - раствор М-30СF1, Lyse, предназначенный для измерения эритроцитов при подсчете гемоглобина. В составе не должны содержаться пинацид и аллиди. 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		35 800,00	35 750,00			
2	Диакокс М-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	литра	25	49 700	1 242 500		49 700,00	49 650,00			
3	Контрольный раствор В-30, не менее 3 флакона по 3 мл. Tri-rack (I, II, III)	Для автоматизированного гематологического анализатора BC-30S. Набор B30 предназначен для ежедневного контроля внутри лабораторного контроля точности измерений на приборах используемых в работе бытовые реагенты M30. Набор должен состоять из трех флаконов, объемом не менее 3 мл каждый. Контрольные растворы предоставляют проверенные контрольные данные не менее чем до восьми параметров к численному анализу крови и/или дополнительные аналитические параметры, относящиеся к трех, верхней кривой распределения лейкоцитов, эритроцитов и тромбоцитов. Наличие аттестованных референтных параметров соответствующих низким, нормальным и высоким показателям указанным на упаковке, который прилагается к набору. Дополнительно флакон 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		86 800,00	86 750,00			
4	Чистящий раствор, не менее 50мл.	Универсальный чистящий раствор оптический зольда (реагент) M30 P, предназначенный для одновременной очистки счетных камер и трубопроводов от органических и неорганических загрязнений. Реагент не должен оказывать отрицательное влияние на коррозионную, окисляющую способность, а также должен легко вымываться. Флакон не менее 50мл. Детальная фасовка предназначена для удобства и совместимости с длиной расширительного зольда при проведении процедуры очистки для автоматического гематологического анализатора BC 5800.	флакон	25	7 200	180 000		7 200,00	7 150,00			
5	Антикардиолипин-PIIP Набор реагентов для определения ассоциированных с липидным антигеном кардиолипина и реактив протипипат, не менее 400 единиц/детект	Антикардиолипин-PIIP Набор реагентов для определения ассоциированных с липидом антиген к кардиолипину в реактив протипипат, не менее 400 определенных ислюючи контроль. Характеристики набора: Метод определения основан на реакции протипипатива (флюоресценция). При добавлении к патне или сыворотке крови больно с сифлюсом суспензия стабилизированно с кардиолипинового антигена (АГк) образует протипипат (комплекс антиген-антиген), выпадющий в виде хлопьев. Реактив можно определить на ультра. Антиген кардиолипина должен быть стабилизирован, не требующий предварительного разведения. Объем анализируемого образца: не более 40 мкл. Чувствительность: при первичном сифлюсе составляет не менее 80-85%; при вторичном и раннем латентном (скрытом) сифлюсе – не менее 98-100%; при позднем сифлюсе – не менее 60-70%. Специфичность: определение «сифлюсических реактивов» с помощью кардиолипинового антигена составляет не менее 96%. Воспроизводимость результатов данного теста составляет не менее 100%. Длительность анализа: не более 8 минут; Репрезентации и оценки результатов: результаты микрореакции регистрируются визуально, оцениваются по присутствию агрегатов частиц различной величины синео цвета на поверхности крута. Комплектация набора: антиген кардиолипина (АГк) – стабилизированная суспензия, содержащая холестерин, кардиолипин, лецитин и краситель судан черный «В» – не менее 2 фла. по 4,0 мл; полярный контрольный образец, инвазивированный (К+) – не менее 2 фла. по 1,0 мл; ориентальный контрольный образец, инвазивированный (К-) – не менее 2 фла. 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	28 395,00					14 500,00
6	Контрольный раствор мочи нормального уровня, не менее 12мл.	Контрольный раствор мочи нормального уровня (норма) не менее 12 мл., должно 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 пиков и высокой концентрации. Контрольный материал нормального уровня содержит нормальные концентрации определенных анионов.	флакон	10	28000	280 000					28 000,00	
7	Контрольный раствор мочи патологич. не менее 12 мл.	Контрольный раствор мочи патологич. 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 пиков и высокой концентрации. Контрольный материал патологического уровня должен содержать калий и концентрации ниже 3,5 ммоль/л или выше 5,0 ммоль/л.	флакон	10	28000	280 000					28 000,00	

8	Набор реагентов для транспортировки и хранения клинического материала, не менее 100 пробирок	Набор должен быть предназначен для транспортировки и хранения клинического материала из биопсии и соскобов интесинальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки горла и др. для последующего выявления возбудителей инфекционных заболеваний методом ПЦР с гибридинной-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени. Транспортный раствор должен представлять собой ионизический гидро-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	13 720,00	
9	Набор реагентов для выявления ДНК и антигенных образцов, интрузивный раствор, не менее 200 пробирок	Интрузивный раствор для выявления ДНК из соскобов интесинальных клеток. Набор должен быть предназначен для выявления ДНК из соскобов интесинальных клеток со слизистой цервикального канала, уретры, влагалища, задней стенки горла и др., а также спермы, слюны и мочи человека. Интрузивный раствор должен быть предназначен для применения в наборах для определения ДНК возбудителей инфекционных заболеваний методом полимеразной цепной реакции. Набор должен состоять из пробирок с расфасованным интрузивным раствором. Интрузивный раствор должен быть многокомпонентным раствором, содержащим интрузивный контрольный образец (ВКО). Количество тестов должно быть не менее 200 пробирок. В набор должно входить: интрузивный раствор с ВКО – не менее 200 пробирок по 500 мкл; Отрицательный контрольный образец (ОКО) – 2 флакона по не менее 1 мкл.	набор	15	54780	821 700	46 530,00	
10	Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis (хламидий) методом полимеразной цепной реакции и в режиме реального времени (количество 1), не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК Chlamydia trachomatis (хламидий) методом полимеразной цепной реакции и в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода реакции 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 исследуемого и реакционную смесь (РС) образца: не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть односторонним с наборами на выделение. Набор на выделение должен иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (выявление не менее 100 копий ДНК в н/л образца); 100%. Специфичность: по стандартной панели подтверждения отрицательных ДНК-экстрактов – 100%. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции от отрицательной стадии: 50°C – 2 мин; 95°C – 2 мин; 3 стадии: 50 циклов	набор	25	79390	1 984 750	67 500,00	
11	Набор реагентов для выявления ДНК Trichomonas vaginalis (Уреаплазма вагинальная) методом полимеразной цепной реакции и в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК Trichomonas vaginalis (Уреаплазма вагинальная) методом полимеразной цепной реакции и в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода реакции 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 исследуемого и реакционную смесь (РС) образца: не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть односторонним с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Г-серватор Платинетов. Набор на выделение должен иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) – выявление не менее 100 копий ДНК Trichomonas vaginalis в пробе; Специфичность (по стандартной панели подтверждения отрицательных ДНК-экстрактов) – 100%. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции от отрицательной стадии: 50°C – 2 мин; 95°C – 2 мин; 3 стадии: 50 циклов	набор	25	79390	1 984 750	67 500,00	
12	Набор реагентов для выявления ДНК Ureaplasma urealyticum (Уреаплазма) методом полимеразной цепной реакции и в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК Ureaplasma urealyticum (Уреаплазма) методом полимеразной цепной реакции и в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода реакции 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 исследуемого и реакционную смесь (РС) образца: не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть односторонним с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Г-серватор Платинетов. Набор на выделение должен иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) – выявление не менее 100 копий ДНК Ureaplasma urealyticum в пробе; Специфичность (по стандартной панели подтверждения отрицательных ДНК-экстрактов) – 100%. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции от отрицательной стадии: 50°C – 2 мин; 95°C – 2 мин; 3 стадии: 50 циклов	набор	25	79390	1 984 750	67 500,00	
13	Набор реагентов для выявления ДНК Mycoplasma genitalium (Мycoplasma genitalium) методом полимеразной цепной реакции и в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК Mycoplasma genitalium (Мycoplasma genitalium) методом полимеразной цепной реакции и в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода реакции 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 исследуемого и реакционную смесь (РС) образца: не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть односторонним с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Г-серватор Платинетов. Набор на выделение должен иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) – выявление не менее 100 копий ДНК Mycoplasma genitalium в пробе; Специфичность (по стандартной панели подтверждения отрицательных ДНК-экстрактов) – 100%. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции от отрицательной стадии: 50°C – 2 мин; 95°C – 2 мин; 3 стадии: 50 циклов	набор	8	79390	635 120	67 500,00	
14	Набор реагентов для выявления ДНК Mycoplasma hominis (Mycoplasma hominis) методом полимеразной цепной реакции и в режиме реального времени, не менее 96 определений	Набор реагентов для определения ДНК Mycoplasma hominis (Mycoplasma hominis) методом полимеразной цепной реакции и в режиме реального времени. Характеристика набора: В основе используемого метода реакции 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 исследуемого и реакционную смесь (РС) образца: не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть односторонним с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Г-серватор Платинетов. Набор на выделение должен иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) – выявление 100 копий ДНК Mycoplasma hominis в пробе; Специфичность (по стандартной панели подтверждения отрицательных ДНК-экстрактов) – 100%. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции от отрицательной стадии: 50°C – 2 мин; 95°C – 2 мин; 3 стадии: 50 циклов	набор	25	79390	1 984 750	67 500,00	

15	Набор реагентов для выявления 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 контроль. Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца: не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одним производителем с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Гепаратор Плашкетом. 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 предпроявления отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения	набор	25	79390	1 984 750	67 500,00							
16	Набор реагентов для выявления ДНК Gardnerella vaginalis (Гарднерелла) 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 одним производителем с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Гепаратор Плашкетом. 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 предпроявления отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения	набор	25	79390	1 984 750	67 500,00							
17	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 контроль. Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца: не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одним производителем с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Гепаратор Плашкетом. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 100 копий ДНК в пяти образцах: 100 % Специфичность: по стандартной панели предпроявления отрицательных ДНК-экстрактов — 100 % Регистрация и оценка результатов: протокол проведения реакции амплификации: 1 стадия: 50°C – 2 мин.	набор	30	87590	2 627 700	74 450,00							
18	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 контроль. Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца: не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одним производителем с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Гепаратор Плашкетом. Набор на выявление должен иметь общий протокол амплификации. Чувствительность (предел обнаружения) - выявление 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 предпроявления отрицательных ДНК-экстрактов) — 100 %	набор	25	87590	2 189 750	74 450,00							
19	Набор реагентов для дифференциального выявления ДНК вируса папиломы человека типов 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 контроль. Объем вносимого в реакционную смесь (РС) образца: не менее 50 мкл. Набор на амплификацию должен быть одним производителем с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Гепаратор Плашкетом. 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 предпроявления отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения	набор	30	101410	3 042 300	86 200,00							
20	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae (Диплококк гонококк) 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 одним производителем с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Гепаратор Плашкетом. 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 предпроявления отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения	набор	25	79390	1 984 750	67 500,00							
21	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae тест 2 (диплококк гонококк) 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 одним производителем с наборами на выделение. Набор должен быть адаптирован для работы с Гепаратор Плашкетом. 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 предпроявления отрицательных ДНК-экстрактов) — 100%. Регистрация и оценка результатов: протокол проведения	набор	5	79390	396 950	67 500,00							
22	Набор реагентов для обнаружения и фенотипического тестирования по методу Като: - Реактив Като - 1 флакон (не менее 50 шт.), - Цветочувствительные пластины - не менее 500 шт., - Пробки из силиконовой резины – не менее 1 шт. Набор рассчитан на анализ 500 проб. Набор реагентов должен быть предназначен для обнаружения и фенотипического тестирования и их учета в клинико-диагностических лабораториях.	набор	12	60480	725 760						51 400,00		

способом запроса ценовых предложений в соответствии с Приказом Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года №110 «Об утверждении правил организации и проведения закупок 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» в ГКП на ПХВ «Городская поликлиника №6» акимата г.Астаны

№ лота	Наименование ИМН	Наименование потенциального поставщика	разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры	Наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства;	Соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.
1	Лизирующий реагент M-30CPL Lyse, 500 мл	ТОО «Астромед»	+	PK-MT-5№020822	+
2	Дилуэнт M-30D, 20 л	ТОО «Астромед»	+	PK-MT-5№020822	+
3	Контрольная кровь В-30, 3 флакона по 3 мл, Tri-pack (1L, 1N, 1H)	ТОО «Астромед»	+	PK-MT-5№020822	+
4	Чистящий раствор, 50мл./флакон	ТОО «Астромед»	+	PK МИ (in vitro)-0№027857	+
5	RPR-Carbon-ДиАКит, набор реагентов для определения сифилиса методом агглютинации с RPR-кардиолипидным антигеном, 500 определений	ТОО «ДиАКит»	+	PK МИ (in vitro)-0№028565	+
6	Контрольный раствор мочи нормального уровня, не менее 12мл.	ТОО «Кумсуат Фарм»	+	№ PK-MT-0№023651	+
7	Контрольный раствор мочи паталогия, не менее 12 мл.	ТОО «Кумсуат Фарм»	+	№ PK-MT-0№023651	+
8	Набор реагентов для транспортировки и хранения клинического материала «Транспортный раствор» (вариант комплектации «Транспортный раствор (1)», 100 пробирок	ПК «Витанова»	+	PK-ИМН-5№019653	+
9	Набор реагентов для выделения ДНК из клинических образцов «Лизирующий раствор» (вариант комплектации «Лизирующий раствор (Р)», 200 пробирок	ПК «Витанова»	+	PK-ИМН-5№019871	+
10	Набор реагентов для выявления ДНК Chlamydia trachomatis методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (РеалБест ДНК Chlamydia trachomatis) (комплект 1), 96 определений	ПК «Витанова»	+	PK-ИМН-5№021408	+
11	Набор реагентов для выявления ДНК Trichomonas vaginalis методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (РеалБест ДНК Trichomonas vaginalis) (комплект 1), 96 определений	ПК «Витанова»	+	PK-ИМН-5№021350	+
12	Набор реагентов для выявления ДНК Ureaplasma urealyticum методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (РеалБест ДНК Ureaplasma urealyticum) (комплект 1), 96 определений	ПК «Витанова»	+	PK-ИМН-5№021406	+
13	Набор реагентов для выявления ДНК Mycoplasma genitalium методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (РеалБест ДНК Mycoplasma genitalium) (комплект 1), 96 определений	ПК «Витанова»	+	PK-ИМН-5№021540	+
14	Набор реагентов для выявления ДНК Mycoplasma hominis методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (РеалБест ДНК Mycoplasma hominis) (комплект 1), 96 определений	ПК «Витанова»	+	PK-ИМН-5№021203	+
15	Набор реагентов для выявления ДНК Candida albicans методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (РеалБест ДНК Candida albicans) (комплект 1), 96 определений	ПК «Витанова»	+	PK-ИМН-5№021541	+

16	Набор реагентов для выявления ДНК Gardnerella vaginalis методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (РеалБест ДНК Gardnerella vaginalis) (комплект 1), 96 определений	ПК «Витанова»	+	ПК-ИМН-5№021352	+
17	Набор реагентов для определения ДНК цитомегаловируса методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (РеалБест ДНК ЦМВ) (комплект 1), 96 определений	ПК «Витанова»	+	ПК МИ (in vitro)-0№026185	+
18	Набор реагентов для определения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (РеалБест ДНК ВПГ-1,2) (комплект 1), 96 определений	ПК «Витанова»	+	ПК-ИМН-0№022577	+
19	Набор реагентов для дифференциального выявления ДНК вирусов папилломы человека 16 и 18 типов методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (РеалБест ДНК ВПЧ 16/18) (комплект 1), 96 определений	ПК «Витанова»	+	ПК-ИМН-0№022902	+
20	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (РеалБест ДНК Neisseria gonorrhoeae) (комплект 1), 96 определений	ПК «Витанова»	+	ПК-ИМН-5№021231	+
21	Набор реагентов для выявления ДНК Neisseria gonorrhoeae методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени (РеалБест ДНК Neisseria gonorrhoeae тест 2) (комплект 1), 96 определений	ПК «Витанова»	+	ПК-ИМН-5№020052	+
22	Набор реагентов для обнаружения в фекалиях яиц глистов по методу Като «Метод Като»	ТОО «БионМедСервис»	+	ПК-ИМН-5№016647	+