

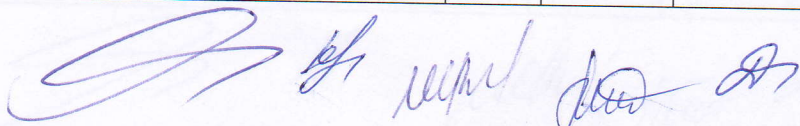
**ОБЪЯВЛЕНИЕ № 9**  
**о закупе медицинских изделий**  
**способом запроса ценовых предложений**

г. Костанай

12.03.2021

КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» Управления здравоохранения акимата Костанайской области объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений согласно Постановления Правительства Республики Казахстан от 30.05.2019года №347 «Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг» по следующим наименованиям:

№ лота	Наименование Техническая характеристика	Ед. изм.	Объем закупа	Сумма закупа
1	Экспресс-тест для определения антител ВИЧ ½ (по слюне). Экспресс-тест на ВИЧ в котором используется околодесенная жидкость (слина), предназначен для качественного определения выявления антител к вирусу иммунодефицита человека 1 и 2 типов. Определяемый показатель: На одной тест-полоске: Антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и ВИЧ-1 группы O; Наличие в наборе одноразового тест – устройства, консерванта и флакона с проявляющимся раствором, многоразовый планшет и инструкция по применению. Время проведения теста, не более 20 минут; Чувствительность, не менее 99,4%; 6.Специфичность, не менее 99,6%; Наличие преквалификации ВОЗ. Наличие регистрации медицинских изделий в Республике Казахстан.	штука	73	219 000
2	Электрокардиограф 3-6-12 канальный. Питание от сети, аккумулятора(портативный, беспроводной)для работы в стационаре и на выездах. -12 стандартных отведений, дисплей отражающий кардиограмму, -возможность просмотра записи ЭКГ и результатов её расшифровки перед печатью. -克莱ющиеся электроды (не на присосках). -отражение на дисплее плохо подсоединенных или пропущенных электродов -автоматический расчет параметров ЭКГ с выдачей синдромального заключения; -использование критерииев, учитывающих возраст пациента, при оценке ИМ с подъемом сегмента ST -память, сохранение прошлых ЭКГ записей. -работа одним нажатием кнопки, легкость в эксплуатации -беспроводная передача ЭКГ, возможность интеграции с базовыми программами медицинской организации(LisClient); -русифицированный интерфейс. -удобный в транспортировке, не большой вес, до 6кг. Наличие регистрации медицинских изделий в Республике Казахстан.	штука	1	566 200
3	Транспортная среда с муколитиком (ТСМ). Транспортная среда для транспортировка и хранения соскобного материала и отделяемого слизистых оболочек урогенитального тракта, ротоглотки, прямой кишки, а также эрозивно-язвенных элементов слизистых и кожи человека. Предназначена для образцов, содержащих много слизи. Содержит консервант, стабилизатор и муколитик. Фасовка 100 пробирок по 0,5 мл. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	комплект	10	300 000
4	ДНК-сорб-АМ. Комплект реагентов для выделения ДНК из клинического материала (мазки, соскобы, моча). Содержит ВКО и ОКО для выявления возбудителей ИППП. Количество тестов не менее 100. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	комплект	10	400 000
5	ПЦР-амплификации ДНК Chlamydiatrachomatis с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени».	набор	5	450 000



	Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Chlamydiatrachomatis</i> с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) ДНК <i>Chlamydiatrachomatis</i> , ДНК-буфера. Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.			
6	ПЦР-амплификации ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени» (используется одна пара праймеров). Возможность осуществления анализа с одной парой праймеров. ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> , ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	набор	3	270 000
7	Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> , ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	набор	5	450 000
8	ПЦР-амплификации ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> , ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	набор	5	450 000
9	ПЦР-амплификации ДНК микроорганизмов рода <i>Ureaplasma</i> ( <i>U.parvum</i> и <i>U.urealyticum</i> суммарно) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК микроорганизмов рода <i>Ureaplasma</i> ( <i>U.parvum</i> и <i>U.urealyticum</i> суммарно) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск,	набор	5	450 000

*З* *М* *Сергей Иванов*

	в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) ДНК микроорганизмов рода <i>Ureaplasma</i> ( <i>U.parvum</i> и <i>U.urealyticum</i> ), ДНК-буфера. Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.			
10	ПЦР-амплификации ДНК <i>Gardnerellavaginalis</i> с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Gardnerellavaginalis</i> с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) ДНК <i>Gardnerellavaginalis</i> , ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	набор	5	450 000
11	ПЦР амплификации ДНК вирусов папилломы человека (ВПЧ) 16 и 18 типов с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР амплификации ДНК вирусов папилломы человека (ВПЧ) 16 и 18 типов с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть расфасована под воск в пробирки 0,2 мл (обеспечение «горячего старта»). Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО). Наличие ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	набор	3	360 000
12	ПЦР амплификации ДНК цитомегаловируса человека (CMV) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР амплификации ДНК цитомегаловируса человека (CMV) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть расфасована под воск в пробирки 0,2 мл (обеспечение «горячего старта»). Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО). Наличие ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	набор	5	475 000
13	ПЦР амплификации ДНК вируса простого герпеса I и II типов (HSV I,II). Возможность гибридизационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР амплификации ДНК вируса простого герпеса I и II типов (HSV I,II). Возможность гибридизационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального времени». Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Все компоненты набора готовы к работе и не требуют	набор	5	475 000

	восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть расфасована под воск в пробирки 0,2 мл (обеспечение «горячего старта»). Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО). Наличие ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.		
--	---	--	--

**Место поставки:** Индекс 110000, г. Костанай, ул. Амангельды, 134 КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД».

**Срок поставки:** 30 календарных дней с момента подписания договора.

**Условия поставки:** DDP

**Место предоставления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений:** г. Костанай, ул. Амангельды, 134 в кабинет бухгалтерия, до 10:00 часов 19 марта 2021 года

**Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:** в 10:30 часов 19 марта 2021, по адресу: индекс 110000, г. Костанай, ул.Амангельды, 134 кабинет главного врача.

Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде.

Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

**Предлагаемая Вами цена, должна содержать все ваши фактические затраты, составляющие конечную цену поставляемых товаров.**



Согласовано:

Главный бухгалтер

Кузембаев М.С.

И.о. заведующего диагностической лаборатории

Валиева И.Е.

Главная медсестра

Койшыманов Т.Т.

Дусакиева Ш.Б.