

Утверждено

Директор

Саипова Ж.А.

2022 года

№ _____

**Объявление о проведении закупки
лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг
способом проведения тендера**

Наименование заказчика или организатора закупки: КГП на ПХВ «Центр фтизиатрии и пульмонологии» УЗ г.Алматы
Адрес заказчика или организатора закупки: г.Алматы, Туркесибский район, улица Дегдар 45
объявляет о проведении закупки способом тендера следующих лекарственных средств, медицинских изделий, фармацевтических услуг, реактивов:
наименование закупаемых фармацевтических услуг, международных непатентованных наименований закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, торговых наименований - в случае индивидуальной непереносимости пациента, об объеме закупки, месте поставки, суммах, виде тендера, для закупки по каждому лоту: реактив в количестве 596 (пятьсот девяносто шесть штук). На сумму 198 352 570,00 (Сто девяносто восемь миллионов триста пятьдесят две тысячи пятьсот семьдесят тенге 00 тьм), г.Алматы, улица Дегдар 45.
сроки и условия поставки: по заявке заказчика
порядок и источник передачи тендерной документации: потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупки в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.
Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.
место представления (приема) документов: г.Алматы, Жетысуйский район Гончарная 2-я 21а, 2 этаж, в отделе государственных закупок
окончательный срок подачи тендерных заявок: 21.02.2022г. время 10:00
дата, время и место вскрытия конвертов с тендерными заявками: 21.02.2022г. время 11:30
возможность и порядок отзыва тендерной заявки

Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупки в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.

Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.

1. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

В случае привлечения сопоставителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пункта 58 настоящих Правил.

2. Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. На электронном носителе представляется список прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справку об учетной регистрации (перерегистрации) физического лица (представительства);

3) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копию учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);

4) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющего личность;

5) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";

6) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) копии сертификатов (при наличии):

о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

8) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

9) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

59. Техническая часть тендерной заявки содержит:

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате docx);

2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан;

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, его оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в установленном законодательством порядке;

3) при необходимости копию акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

60. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупок лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг.

3. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее – гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

3) Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение пяти рабочих дней в случаях:

1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их приема;

2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

63. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

1) он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;

2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;

3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

4. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока их приема.

5. Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.

6. Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова "Тендер по закупу _____ (указывается название тендера)" и "Не вскрывать до _____ (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)".

Дегдар 45, 2 этаж, в отделе государственных закупок 06.09.2021г. время 10:00
формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними : Заказчиком или организатором закупа при запусе фармацевтических услуг закуп разделяется на лоты по месту их оказания.

1. Не позднее чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за

разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупок не позднее трех рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

2. В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупок при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

3. Заказчик или организатор закупок при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в месте и время, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

г. Алматы, Жетысуский район Гончарная 2-я 21а, 2 этаж, в отдел государственных закупок 07.02.2022г. время 12:00

место, дата, время и процедура вскрытия конвертов с тендерными заявками г. Алматы, Жетысуский район Гончарная 2-я 21а, 2 этаж, в отдел государственных закупок 21.02.2022г. время 11:30

процедура рассмотрения тендерных заявок: конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по времени и месту, определенных тендерной документацией, с применением аудио и видеofиксации.

В процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками могут присутствовать потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители.

Вскрывая конверты, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные цены по каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва тендерных заявок, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям поддержки, определенной Правилами организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375

Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.

1. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:

1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил;

2) непредставления справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справки об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);

3) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;

4) непредставления копий документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копии документа, удостоверяющего личность (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

5) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);

8) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;

9) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил;

10) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;

11) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

12) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;

13) непредставления при необходимости копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи", за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем – сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

14) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

15) несоответствия требованиям пункта 16 настоящих Правил;

16) установленных пунктами 22, 29 настоящих Правил;

17) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;

18) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

19) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

20) представления тендерной заявки в непрошитом виде, с пронумерованными страницами, не скрепленной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;

21) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя предъявляемым квалификационным требованиям;

22) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.

2. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа изменяют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с разделом 2 настоящих Правил.

3. Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей требованиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.

4. Закуп способом тендера или его какой-либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:

1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

5. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения.

В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и требованиям настоящих Правил. Условия внесения, форма, объем и способ гарантийного обеспечения договора: Гарантийное обеспечение тендерной заявки представляется в виде:

1. Гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетном кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями.
2. Банковская гарантия по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.
3. Бенефициар КГП на ПХВ «Центр фтизиопульмонологии» УЗ г.Алматы
4. ИИК KZ58998CTB0001014967
5. БИК TSESKZKA Акционерное общество "First Heartland Jusan Bank" г.Алматы
6. БИН 110240011341

перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием международного непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг)

в случае индивидуальной непереносимости пациента, на основании заключения врачебно-консультативной комиссии заказчика, перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием торгового названия, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг)

Бухгалтер по гос.закупкам
Зав.бак. лаборатории
Ст. лаборант

Кетпенова А.С.
Елеусизова А.
Уразметова С.М.

Приложение №1
к тендерной документации

Реактив на 2022 г.

№	Наименования	Ед. измерения	Количество	Цена	Сумма
1	GenoType CM (для молекулярно-генетического определения комплекса микобактерий туберкулеза в культуральном материале)	наб.	4	528690	2 114 760,00
2	GenoType MTBDRplus (для молекулярно-генетических исследований по идентификации резистентности комплекса микобактерий туберкулеза к рифампицину и изониазиду)	наб.	10	644350	6 443 500,00
3	GenoType MTBDRsl (для молекулярно-генетических исследований по идентификации резистентности комплекса микобактерий туберкулеза к фторхинолонам и/или аминогликозидам, Cyclic Peptide и/или этамбутолу)	наб.	8	1546450	12 371 600,00
4	GenoType (набор реактивов для химического выделения ДНК)	наб.	10	57830	578 300,00
5	GenoType MTBC (для молекулярно-генетического определения комплекса микобактерий туберкулеза в культуральном материале)	наб.	1	252600	252 600,00
6	GenoType AS (для молекулярно-генетического определения комплекса микобактерий туберкулеза в культуральном материале)	наб.	1	252600	252 600,00
7	BD Bactec MGIT Tube, пробирка (тип - 100 шт.)	шт.	250	460000	115 000 000,00
8	BD MycoPrep для пробоподготовки образцов (1 набор на 120 иссл.)	наб.	15	240000	3 600 000,00
9	BD Bactec MGIT Supplement kit, набор сапплиментов (1набор на 80 иссл.)	наб.	80	140246	11 219 680,00
10	BD Bactec MGIT SIRE, набор для определения чувствительности к антибиотикам (1 набор на 40 тестов)	наб.	40	156745	6 269 800,00
11	BD Bactec TMMGIT PZA kit-антибиотик для ТЛЧ 1 ряда (пиразинамид) на 40 исследований	наб.	25	164450	4 111 250,00
12	BD Bactec TMMGIT PZA medium-питательная	наб.	50	141450	7 072 500,00

	среда для ТЛЧ 1 ряда (пиразинамид) 25 шт. пробирок				
13	OADS supliment - ростовая добавка к питательной среде для ТЛЧ 2 ряда	наб.	30	95450	2 863 500,00
14	Идентификационный теста SD BIOLINE TB Ag MPT64 Rapid для качественного определения антигена MPT64 Mycobacterium tuberculosis. В упаковке 25шт.	уп.	50	220000	11 000 000,00
15	Ехіртер Dх микобактериальная Геномная ДНК комплект. В 1 упаковке- 96 тестов. Набор для выделения ДНК/РНК	уп.	10	416488	4 164 880,00
16	Ассер ровет комплект ТБ МЛУ ИЦР 1 ряд в 1 упаковке 48 тестов риф. изи	уп.	5	816000	4 080 000,00
17	Ассер ровет комплект ТБ ИЛУ ИЦР 2 ряд в комплекте	наб.	5	049920	4 749 600,00
18	Ассер ровет комплект МТБ ИЦР на ИТМ на 96 тестов	наб.	2	1104000	2 208 000,00
	Итого:				198 352 570,00

Директор
Зав.бак. лабораторией
Ст. лаборант

Ж.А. Саипова
А.Б. Елеусинова
С.М. Сразметова



Саипова Ж.А.
Елеусинова А.Б.
Сразметова С.М.

Приложение №1
к тендерной документации

Реактив на 2022 г.

№	Наименования	Техническая спецификация
1	GenoType CM (для молекулярно-генетического определения комплекса микобактерий туберкулеза в культуральном материале)	GenoType CM (для молекулярно-генетического определения комплекса микобактерий туберкулеза в культуральном материале)
2	GenoType MTBDRplus (для молекулярно-генетических исследований по идентификации резистентности комплекса микобактерий туберкулеза к рифампицину и изониазиду)	GenoType MTBDRplus (для молекулярно-генетических исследований по идентификации резистентности комплекса микобактерий туберкулеза к рифампицину и изониазиду)
3	GenoType MTBDRsl (для молекулярно-генетических исследований по идентификации резистентности комплекса микобактерий туберкулеза к фторхинолонам и/или аминогликозидам, Cyclic Peptide и/или этамбутолу)	GenoType MTBDRsl (для молекулярно-генетических исследований по идентификации резистентности комплекса микобактерий туберкулеза к фторхинолонам и/или аминогликозидам, Cyclic Peptide и/или этамбутолу)
4	GenoLyse (набор реактивов для химического выделения ДНК)	GenoLyse (набор реактивов для химического выделения ДНК)
5	GenoType MTBC (для молекулярно-генетического определения комплекса микобактерий туберкулеза в культуральном материале)	GenoType MTBC (для молекулярно-генетического определения комплекса микобактерий туберкулеза в культуральном материале)
6	GenoType AS (для молекулярно-генетического определения комплекса микобактерий туберкулеза в культуральном материале)	GenoType AS (для молекулярно-генетического определения комплекса микобактерий туберкулеза в культуральном материале)
7	BD Bactec MGIT Tube, пробирка (1 шт. - 100 шт.)	BD Bactec MGIT Tube, пробирка (1 шт. - 100 шт.)
8	BD MycoPrep для пробоподготовки образцов (1 набор на 120 иссл.)	BD MycoPrep для пробоподготовки образцов (1 набор на 120 иссл.)
9	BD Bactec MGIT Supplement kit, набор сублимента (1 набор на 80 иссл.)	BD Bactec MGIT Supplement kit, набор сублимента (1 набор на 80 иссл.)
10	BD Bactec MGIT SIRE, набор для определения чувствительности к антибиотикам (1 набор на 40 тестов)	BD Bactec MGIT SIRE, набор для определения чувствительности к антибиотикам (1 набор на 40 тестов)
11	BD Bactec TMMGITPZAkit-антибиотик для ТЛЧ 1 ряда (пиразинамид) на 40 исследований	BD Bactec TMMGITPZAkit-антибиотик для ТЛЧ 1 ряда (пиразинамид) на 40 исследований
12	BD Bactec TMMGIT PZAmedium-питательная среда для ТЛЧ 1 ряда (пиразинамид) 25 шт. пробирок	BD Bactec TMMGIT PZAmedium-питательная среда для ТЛЧ 1 ряда (пиразинамид) 25 шт. пробирок
13	OADS supliment - ростовая добавка к питательной	OADS supliment - ростовая добавка к питательной среде для ТЛЧ 2 ряда

	среде для ТЛЧ 2 ряда	
14	Идентификационный теста SD BIOLINE TB Ag MPT64 Rapid для качественного определения антигена MPT64 Mycobacterium tuberculosis. В упаковке 25шт.	Идентификационный теста SD BIOLINE TB Ag MPT64 Rapid для качественного определения антигена MPT64 Mycobacterium tuberculosis. В упаковке 25шт.
15	Ехіггер Dх микобактериальная Геномная ДНК комплект. В 1 упаковке- 96 тестов. Набор для выделения ДНК/РНК	Ехіггер Dх микобактериальная Геномная ДНК комплект. В 1 упаковке- 96 тестов. Набор для выделения ДНК/РНК
16	Ассен роуег комплект ТБ МЛУ ПЦР 1 ряд.в 1 упаковке 48 тестов риф. изн	Ассен роуег комплект ТБ МЛУ ПЦР 1 ряд.в 1 упаковке 48 тестов риф. изн
17	Ассен роуег комплект ТБ ПЛУ ПЦР 2 ряд: в комплекте	Ассен роуег комплект ТБ ПЛУ ПЦР 2 ряд: в комплекте
18	Ассен роуег комплект МТБ ПЦР на ИТМ на 96 тестов	Ассен роуег комплект МТБ ПЦР на ИТМ на 96 тестов

Директор

Зав.бак. лаборатория

Ст. лаборант



Саппева Ж.А.

Елеусизова А.

Уразметова С.М.