

Протокол об итогах закупки способом запроса ценовых предложений №38

Тобыл

21.11.2022 год

ГП «Костанайская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области провела закупку способом запроса ценовых предложений следующей товар:

№ лота	Наименование товара	Ед. изм	Фасовка	Количество	Срок поставки товаров	Стоимость за ед. товара (в тенге)	Сумма, выделенная из бюджета	ТС
1	BF-FDTI Лизирующий реагент	шт	200 мл	75	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	15 972	1 197 900	<p>Реагент BF-FDTI Luze применяется на гематологический анализатор BF-6900-CRP для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Анализатор выполняет автоматические операции: разбавлять часть пробы цельной крови BF-FDOI, добавлять BF-FDTI после разрушения клеток. По истечении заданного периода реакции, коэффициент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологии проточной цитометрии. Индекс производительности $(25 \pm 1)^\circ C$, pH $5,50 \pm 0,50$ Состав: Хлорид декалктириметиламмония: 0,5%, гидрированное касторовое масло: 0,3%. Хранить при температуре $2^\circ C \sim 30^\circ C$ в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке, Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре $2^\circ C \sim 30^\circ C$. Объем 200 мл. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

2	BF-FBN Лизирующий реагент	шт	500 мл	75	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	48 576	3 643 200	Реагент BF-FBN Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор BF-6900-CRP для растворения эритроцитов, определения содержания лейкоцитов и гемоглобина, количества и соотношения базофильных гранулоцитов. Разбавьте мембрану эритроцитов, высушите гемоглобин. Используйте колориметрию для анализа и измерения содержания гемоглобина. В то же время, кроме базофильных гранулоцитов, другие белые кровяные тельца приходят в реакцию. Используйте оптический метод, чтобы проанализировать общую сумму лейкоцитов и подсчитать число, соотношение базофильных гранулоцитов. Состав: Лауриловый спирт и полиэфир-9: 0,8%. Хранить при температуре 2 ° C ~ 30 ° C в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке. Срок действия на после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° C ~ 30 ° C. Объем 500 мл. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
3	BF-FDOI Лизирующий реагент	шт	500 мл	65	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	26 730	1 737 450	Реагент BF-FDOI Лизирующий реагент применяется на гематологический анализатор BF-6900-CRP для растворения красных кровяных телец, окрашивания клеток, определения содержания лимфоцитов, моноцитов, эозинофилов и нейтрофилов. Анализатор выполяет автоматически следующие операции : разбавлять часть пробы цельной крови BF-FDOI, добавлять BF-FDIT после разрушения клеток. По истечении заданного периода реакции, коэффициент дифференциации лейкоцитов и счетное число могут быть получены с помощью технологии лазерного рассеяния и технологии проточной цитометрии. Индекс производительности (25 ± 1) ° C, pH 5,50 ± 0,5. Состав : Гидрогенизированное касторовое масло: 0,3% Хранить при температуре 2 ° C ~ 30 ° C в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок хранения указан на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° C ~ 30 ° C. Объем 500 мл. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
4	BF-5D Диллюэнт	шт	20 л	82	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	43 164	3 539 448	Реагент BF-5D Diluent применяется на гематологический анализатор BF6900-CRP разжижающее кровь вещество. При соответствующем осмотическом давлении и проводимости поддерживает целостность исходного объема клеток крови в течение определенного периода времени, чтобы гарантировать доступ к величине импульса, соответствующей объему клеток. Состав: Хлорид натрия: 0,7%, буфер борной кислоты: 0,5%. Хранить при температуре 2 ~ 30 ° C в запечатанном и защищенном от солнечного света месте, срок годности 24 месяца. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° C ~ 30 ° C. Объем 20 л. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

5	Очищающий реагент I для пробоотборника	шт	50 мл	4	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	9 240	36 960	Очищающий реагент I применяется на гематологический анализатор ВF-6900 -СРР для очистки детекторной части прибора, поворотного клапана, всасывающей трубки цельной крови, кюветы для гемоглобина, предотвращающей накопление белка. В качестве сильного щелочного преципитанта для удаления клеточной жидкости и белков, оставшихся в очистителе для гематологическом анализаторе. Состав : Гипохлорит автоматическом гематологическом анализаторе. Состав : Гипохлорит натрия. Хранить при температуре 2 ° С ~ 30 ° С и в защищенном от света месте, срок годности указывается на этикетке. Срок действия после открытия составляет 60 дней при температуре 2 ° С ~ 30 ° С. Объем 50 мл. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
6	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5part) Уровень 1 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level1))	шт	LEVEL1/ 2,5 мл	3	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	43 962	131 886	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор ВF-6900-СРР для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям. Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° С ~ 8 ° С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
7	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5part) Уровень 2 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level2))	шт	LEVEL2/ 2,5 мл	3	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	43 962	131 886	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор ВF-6900-СРР для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям. Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° С ~ 8 ° С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.
8	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5part) Уровень 3 (Control for Automatic Hematology 5-part (Level3))	шт	LEVEL3/ 2,5 мл	3	По заявке Заказчика в течение 15-ти календарных дней со дня получения заявки	43 962	131 886	Контрольная кровь предназначена на гематологический анализатор ВF-6900-СРР для оценки точности и достоверности проведения результатов по 5 популяциям. Состав: Эритроциты, лейкоциты, кровяная пластинка извлекаются из крови животных. Хранить при температуре 2 ° С ~ 8 ° С, защищать от солнечных лучей, срок годности 3 месяца. Срок годности после вскрытия составляет 14 дней при 2 ° С ~ 8 ° С. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

Заявки на участие в закупке представлены:

№	Наименование поставщика, адрес	БИН (ИНН)	Дата и время подачи заявки	Статус
1	ТОО «ONTUSTIK MEDICAL»	161040026087	14.11.2022г. 12 часов 38 минут	Допущен

После истечения срока предоставления ценовых предложений заявки не поступали.

Потенциальные Поставщики, при процедуре вскрытия конвертов с ценовыми предложениями не присутствовали.

Оценка сопоставления ценовых предложений

№ лота	Потенциальные поставщики
1	15 972
2	48 576
3	26 730
4	43 164
5	9 240
6	43 962
7	43 962
8	43 962

На основании Постановления Правительства Республики Казахстан №375 от 04.06.2014 года главы 10 п.139 принято решение признать закуп способом запроса ценовых предложений состоявшимся и определить победителем:

БИН 161040026087 ТОО «ONTUSTIK MEDICAL»

№	Наименование	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма, тенге
1	BF-FDTI Лизирующий реагент	штук	75	15 972	1 197 900
2	BF-FVN Лизирующий реагент	штук	75	48 576	3 643 200
3	BF-FDOI Лизирующий реагент	штук	65	26 730	1 737 450
4	BF-5D Дилуэнт (канистра 20 литро)	штук	82	43 164	3 539 448
5	Очищающий реагент I для пробооборборника	штук	4	9 240	36 960
6	Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5part) Уровень I (Control for Automatic Hematology 5-part (Level I))	штук	3	43 962	131 886
7	Контрольный материал для автоматического	штук	3	43 962	131 886

гематологического анализатора (5рат) Уровень 2 (Control for Automatic Hematology 5-рат (Level2))				
Контрольный материал для автоматического гематологического анализатора (5рат) Уровень 3 (Control for Automatic Hematology 5-рат (Level3))	штуки	3	43 962	131 886

Организатору закупок КТП «Костанайская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области разместить информацию об итогах проведенных закупок способом запроса ценных предложений на Интернет-ресурсе Заказчика.

Победителю предоставить организатору закута в течение 10 календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

- 1) копии соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных (направленных) 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) осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращения деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях»;
 - 2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
 - 3) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
 - 4) копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, то также представляются выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления закупа);
 - 5) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала «электронного правительства» или веб-приложения «кабинет налогоплательщика»;
 - 6) оригинал справки налогового органа Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан).
- При закупке фармацевтических услуг потенциальный поставщик предоставляет на рассмотрение настоящим пунктом.
- В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценных предложений признается несостоявшимся.

и.о. главного врача

КТП «Костанайская РБ»

Шатерников В.В.

