

Протокол об итогах закупа способом запроса ценовых предложений №40

г. Тобольск

13.12.2022 год

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

№	Наименование лекарственных средств, изделий медицинского назначения, медицинской техники	Ед. измерения	Кол-во	Цена	ТС
1	Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol)-HDL-C	набор	2	38 148	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антимирином с образованием H2O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце, поэтому измерение окончательного объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце. Компоненты: R1 - 4-аминоантимирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 1 кед/л; Холестерин стераза 1 кед/л; Пероксидаза 4 кед/л; Неионное ПАВ 0.5 %; Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. R2 - DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд. Объем R1-300 мкл . Объем R2-100 мкл . Объем образца-4 мкл .Количество тестов в упаковке не более 366 .Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2 . Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 мг/дл . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флякона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

Холестирин липопротеинов низкой плотности (Low Density Lipoprotein-Cholesterol)-LDL-C

набор

218 988

"Реагент применяется для количественного измерения в условиях *in vitro* концентрации холестирина липопротеинов низкой плотности (ЛНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Холестирин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестирина в холестирин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестирин, окисляемый оксидазой холестирина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антитирином с образованием Н₂O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестирина липопротеинов низкой плотности в образце.

Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестирина липопротеинов низкой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантитирин 1 ммоль/л; Холестирин оксидаза 500 ед/л; Холестирин стераза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Неонное ПАВ 0.5 %. Соединение полимера Необходимое количество: Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2- DSBmT 1.2%; Неонное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд. Объем R1-300 мкл .Объем R2-100 мкл .Объем образца-4 мкл . Количество тестов в упаковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2. Линейный диапазон настоящего реагента - 0-450 мг/дл . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.

Заявки на участие в закупе представлены:

№	Наименование поставщика, адрес	БИН (ИИН)	Дата и время подачи заявки	Статус
1	ТОО «ONTUSTIK MEDICAL»	161040026087	12.12.2022г. 09 часов 18 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

№ лога	Потенциальные поставщики ТОО «ONTUSTIK MEDICAL»
1	38 148
2	218 988

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	Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol)-HDL-C	набор	2	38 148	76 296
2	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) -ALT	набор	2	218 988	437 976
	ИТОГО				514 272

Организатору закупок КГП «Костанайская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области разместить информацию об итогах проведенных закупок способом запроса ценовых предложений на Интернет-ресурс Заказчика. Победителю предоставить организатору закупа 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 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, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию 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 прекращении 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 о том, что данный потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан).
При закупе фармацевтических услуг потенциальный поставщик представляет на соисполнителя документы, предусмотренные настоящим пунктом.
В случае non-compliance победителя квалификационным требованиям, закуп способом погловых предложений признается несостоявшимся.

и.о. главного врача
КГП «Костанайская РБ»

Шатерников В.В.

