

Протокол об итогах закупки способом запроса ценовых предложений №40

г. Тобыл

13.12.2022 год

II «Костанайская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области провела закупку способом запроса ценовых предложений следующей 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 in vitro концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе DiPi 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-антипирином с образованием H₂O и хинолиминного пигмента, при этом объем образующегося хинолиминного 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-аминоантипирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 1 кед/л; Холестерин стераза 4 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 (флаконе). 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 загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>

2	Холестерин липопротеинов низкой плотности (Low Density Liprotein-Cholesterol)-LDL-C	набор	2	218 988	<p>"Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина низкой плотности (ЛНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dplі CS-T240. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуются эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холестер-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с аналитическим красителем оригинального материала и 4-амино-антпипирином с образованием Н2О и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образуемого</p> <p>объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1 ммоль/л; Холестерин оксидаза 500 ед/л; Холестерин стераза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Неионное ПАВ 0.5 % Соединение полимера Неходимое количество: Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2- 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 – 0-450 мг/дл . Реагент поставляются в одноразовой заводской упаковке (флаконе). 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 загрязнение и повреждение штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.</p>
---	---	-------	---	---------	---

Заявки на участие в закупе представлены:

№	Наименование поставщика, адрес	БИН (ИНН)	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

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

На основании Постановления Правительства Республики Казахстан №375 от 04.06.2014 года главы 10 п.139 принято решение признавать 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 Liprotein-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 КТП «Костанайская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области разместить информацию об итогах проведенных закупок способом запроса ценовых предложений на Интернет-ресурсе Заказчика.

Победителю предоставить организатору закупок 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 прекращения 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 закупки);
- 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 (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан).
При заказе фармацевтических услуг потенциальный поставщик представляет на исполнение документа, предусмотренные настоящим пунктом.
В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

и.о. главного врача
КГП «Костанайская РБ»



Шатерников В.В.