

Протокол 30 от 17.10.2022 об итогах закупа товаров способом запроса ценовых предложений к Объявлению № 30 от 03.10.2022

согласно Постановления Правительства Республики Казахстан от 04.06.2021 № 375 Об утверждении Правил организации и проведения закупа 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.

г. Серебрянск

1. Председатель комиссии: Борбасов С.Е. – Главный врач КГП на ПХВ " Городская больница города Серебрянск района Алтай" УЗ ВКО
Члены комиссии: Абдрахманова А.Б. – экономист;

Неустроева Е.А.- главный бухгалтер

Секретарь комиссии: Кайгородова З.Е. - специалист по государственным закупкам.

2. Провели закуп способом запроса ценовых предложений.

Сумма Выделенная для закупа

№ лота	Наименование закупаемых фармацевтических услуг, лекарственного средства или медицинского изделия (международных непатентованных название или состав)	Техническая спецификация	Ед измер	Кол-во	Цена за единицу в тенге на условиях поставки DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки с учетом стоимости всех необходимых сопутствующих услуг	Общая сумма утвержденная для закупок, в тенге	Место поставки	Сроки и условия поставки
1	Контрольный материал для анализа мочи Квантифи Плюс, двухуровневый.	Жидкий контрольный материал для проведения ежедневного внутривлабораторного контроля общего анализа мочи с помощью тест полосок. В наборе 10*12 мл, двухуровневый, по 5 пробирок каждого уровня. Основа - жидкая человеческая моча. Подходит для сухих биохимических тестов и микроскопии осадка мочи. Наличие паспортных значений для Анализатора мочи Atellica UAS 800 с принадлежностями, производства 77 Elektronika Muszgeripari Kft, Венгрия. Стабильность вскрытого флакона- не менее 30 дней при температуре 2-25 С. Включает не менее 18 показателей.	набор	1	550 000	550 000	г.Серебрянск, ул.Мира, 33	После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года

2	<p>Карtridge Atellica UAS 800 для Анализатор мочи Atellica UAS 800 с принадлежностями, производства 77 Elektronika Muszertipari Kft, Венгрия.</p>	<p>Предназначены для определения в осадке мочи человека следующих частиц: бактерии, палочковидные бактерии, кокковые бактерии, кристаллы, гиалиновые цилиндры, патологические цилиндры, слизь, многослойный плоский не ороговевший эпителий, сперма, многослойный плоский ороговевший эпителий, эритроциты, лейкоциты, скопления лейкоцитов и дрожжевых грибков на анализаторе мочи Atellica UAS 800. Материал: полипропилен. Параметры цветовой: 19мм (высота) x 2мм (ширина) x 19мм (длина). В упаковке 12 картриджей с цветками, в каждом картридже содержится 50 цветков (всего 600 цветков). В каждой упаковке имеется регистрационная карточка цветков с индивидуальным кодом. Каждая цветка рассчитана на однократное использование. Соответствует Директиве 98/79/ЕС по медицинским средствам диагностики <i>in vitro</i>.</p>	упаковка	10	583 000	5 830 000	<p>г.Серебрянск, ул.Мира, 33</p>	<p>После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года</p>
3	<p>Тест полоски для мочевых анализаторов</p>	<p>Предназначены для полуколичественной диагностики <i>in vitro</i>. Химический состав тест-полосок: Белок. Ингредиент: 0,3% (по массе) тетрабромфенолового синего, 97,3 % (по массе) буфера, 2,4 % (по массе) не реагирующих ингредиентов. Кровь. 3,3',5,5'-тетраметилбензидина. Ингредиент: 6,8 % (по массе) диизопронилбензола дигидропероксида, 4,0% (по массе) 3,3',5,5'-тетраметилбензидина, 48,0% (по массе) буфера, 41,2 % (по массе) не реагирующих ингредиентов. Лейкоциты. Ингредиент: 0,4 % (по массе) производного сложного эфира пиррола и аминокислот, 0,2 % (по массе) диазополи, 40,9 % (по массе) буфера, 58,5 % (по массе) не реагирующих ингредиентов. Нитриты. Ингредиент: 1,4% (по массе) p-арсанитовой кислоты, 1,3% (по массе) 1,2,3,4- тетрагидробензо(h)хинолин-триол.</p>	упаковка	100	25 740	2 574 000	<p>г.Серебрянск, ул.Мира, 33</p>	<p>После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года</p>

4	Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл	<p>нитриг-иона. Глюкоза: 4-7 ммоль/л (75-125 мг/дл) глюкозы. Кетоны: 0,5-1,0 ммоль/л (5-10 мг/дл) ацетоуксусной кислоты. Билирубин: 7-14 мкмоль/л (0,4-0,8 мг/дл) билирубина. Соответствует In Vitro Diagnostic Directive (IVDD).</p> <p>"Раствор хлорида кальция применяется как вспомогательный реагент для различных коагулометрических анализов. Состав: раствор CaCl2 0,025 моль/л. Стабильность после вскрытия: 8 недель при +2 до +25 °С. Фасовка: -10 x 15 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения."</p>	набор	5	32 032	160 160	г.Серебрянск, ул.Мира, 33	После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года
5	Реагент для определения Thromborel S 10 x 10 мл (1000 тестов)	<p>"Реагент для определения протромбинового времени (ПВ) и активности факторов свертывания II, V, VII и X. Состав: лиофилизированный человеческий плацентарный тромбопластин (≤ 60 г/л), хлорид кальция (прибл. 1,5 г/л), стабилизаторы. Консерванты: гентамицин (0,1 г/л), 5-хлор-2-метил-4-изотиазол-3-он и 2-метил-4-изотиазол-3-он (<15 мг/л). Фасовка и количество тестов: - 10 x 10 мл (1000 тестов). Стабильность после восстановления: - при температуре 37 °С - 8 ч. (открытый</p>	набор	5	97 812	489 060	г.Серебрянск, ул.Мира, 33	После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года

	<p>флакон); - при температуре 15-25 °С 2 дн. (открытый флакон); - при температуре 2-8 °С 5 дн. (закрытый флакон). Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения."</p>						
6	<p>Реагент для определения Асги FS 10 x 10 мл (2000 тестов)</p>	<p>"Реагент для определения АЧТВ показывает высокую чувствительность к дефициту внутренних факторов свертывания (VIII, IX, XI и XII). Состав: очищенные соевые фосфатиды в 1,0 × 10-4 растворе эллаговой кислоты с добавлением буфера, стабилизаторов и консервантов. Форма выпуска должна быть жидкая, готовая к применению. После распечатывания реагент стабилен 7 дн. при температуре от 2 до 15 °С. Не замораживать. Фасовка: 10x10мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения."</p>	набор	5	132 990	664 950	<p>г.Серебрянск, ул.Мира, 33</p> <p>После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года</p>
7	<p>Control Plasma P 10 x for 1 ml</p>	<p>Реагент предназначен для контроля</p>	набор	15	114 118	1 711 770	г.Серебрянск,

	(Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл)	<p>коагулометрических и фибринолитических тестов в патологических значениях. Состав: лиофилированная пулированная плазма отобранных здоровых доноров крови, стабилизированная HEPES-буфером (12 г/л); не содержит консервантов. Фасовка: 10 x 1мл. Стабильность после восстановления при температуре от +15 до +25°C - 4ч. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>						ул.Мира, 33	После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года
8	Control Plasma N 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл)	<p>Реагент предназначен для ежедневного внутрилабораторного контроля правильности определения параметров свертывающей, противосвертывающей и фибринолитической систем. Состав: лиофилированная пулированная плазма отобранных здоровых доноров крови, стабилизированная HEPES-буфером (12 г/л); не содержит консервантов. Фасовка: 10 x 1,0 мл. Стабильность после вскрытия: 4ч при +15 до +25 °С. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть</p>	набор	15	91 260	1 368 900		г.Серебрянск, ул.Мира, 33	После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года

9	<p>Раствор промывочный CA Clean II 1 x 500мл</p>	<p>совместим с версией установленного программного обеспечения.</p> <p>Предназначен для применения в качестве промывающего реагента при работе на анализаторах факторов свертываемости. Состав: соляная кислота <1%; pH=2.0. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 15 до 25 °C - 1 месяц. Фасовка: 1x500 мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	упаковка	3	195 758	587 274	<p>г.Серебрянск, ул.Мира, 33</p>	<p>После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года</p>
10	<p>Раствор чистящий CA Clean I 1 x 50мл</p>	<p>Предназначен для применения в качестве промывающего реагента при работе на анализаторах факторов свертываемости. Состав: гипохлорит натрия 1,0 % (концентрация активного хлора), pH=11.5. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 2 до 8 °C - 1 месяц. Фасовка: 1x50 мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	упаковка	48	48 939	2 349 072	<p>г.Серебрянск, ул.Мира, 33</p>	<p>После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года</p>

3. Ценовые предложения представили следующие потенциальные поставщики:

№	Наименование потенциального поставщика	Местонахождение потенциального поставщика	Дата и время предоставления ценового предложения
1	ТОО «АлтайМедика»	РК, ВКО г. Усть-Каменогорск, ул. Омская 4	06.10.2022г. 15:33
2	ИП «WELLNESS INC»	РК, г. Алматы, Алматинский район, ул. Богенбай батыра 142, 9 эт. 921 каб.	10.10.2022г. 07:30

ТОО «АлтайМедика»

№ лота	Наименование закупаемых фармацевтических услуг, лекарственных средства или медицинского изделия (международных непатентованных название или состав)	Характеристика	Ед измер	Кол-во	Цена за единицу в тенге на условиях поставки DDР ИНКОТЕРМС 2020 до пункта доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, на НДС и других платежей и сборов, другие расходы	Сумма поставки в тенге на условиях поставки DDР ИНКОТЕРМС 2020 до пункта доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, на НДС и других платежей и сборов, другие расходы	Место поставки	Сроки и условия поставки
1	Контрольный материал для анализа мочи Квантифи Плюс, двухуровневый.	Жидкий контрольный материал для проведения внутрिलाбораторного контроля общего анализа мочи с помощью тест полосок.	Набор/упаковка	1	550 000	550 000	г.Серебрянск, ул.Мира, 33	После подписания договора по заявке

										заказчика в течение 2022 года
2	Карtridge Atellica UAS 800 для Анализатор мочи Atellica UAS 800 с принадлежностями, производства 77 Elektronika Muszertipari Kft, Венгрия.	Предназначены для определения в осадке мочи человека.	Упаковка/набор	10	583 000	5 830 000	г.Серебрянск, ул.Мира, 33	После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года		
3	Тест полоски для мочевых анализаторов	Предназначены для полуколичественной диагностики in vitro.	упаковка	100	25 740	2 574 000	г.Серебрянск, ул.Мира, 33	После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года		
4	Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл	Раствор хлорида кальция применяется как вспомогательный реагент для различных коагулометрических анализов.	набор	5	32 032	160 160	г.Серебрянск, ул.Мира, 33	После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года		
5	Реагент для определения Thromborel S 10 x 10 мл (1000 тестов)	Реагент для определения протромбинового времени (ПВ) и активности факторов свертывания II, V, VII и X.	набор	5	97 812	489 060	г.Серебрянск, ул.Мира, 33	После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года		
6	Реагент для определения Actin FS 10 x 10 мл (2000 тестов)	"Реагент для определения АЧТВ показывает высокую чувствительность к дефициту внутренних факторов свертывания (VIII, IX, XI и XII).	набор	5	132 990	664 950	г.Серебрянск, ул.Мира, 33	После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года		
7	Control Plasma P 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл)	Реагент предназначен для контроля коагулометрических и фибринолитических тестов в патологических значениях.	набор	15	114 118	1 711 770	г.Серебрянск, ул.Мира, 33	После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года		

8	Control Plasma N 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл)	Реагент предназначен для ежедневного внутрилабораторного контроля правильности определения параметров свертывающей, противосвертывающей и фибринолитической систем.	Набор/ Упаковка	15	91 260	1 368 900	г.Серебрянск, ул.Мира, 33	После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года
9	Раствор промывочный CA Clean II 1 x 500мл	Предназначен для применения в качестве промывающего реагента при работе на анализаторах факторов свертываемости.	Упаковка/ набор	3	195 758	587 274	г.Серебрянск, ул.Мира, 33	После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года
10	Раствор чистящий CA Clean I 1 x 50мл	Предназначен для применения в качестве промывающего реагента при работе на анализаторах факторов свертываемости.	упаковка	48	48 939	2 349 072	г.Серебрянск, ул.Мира, 33	После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года

ИП «WELLNESS INC»

№ лота	Наименование закупаемых фармацевтических услуг, лекарственного средства или медицинского изделия (международных непатентованных названия или состав)	Характеристика	Ед измер	Кол-во	Цена за единицу в тенге на условиях поставки DDP ИНКОТЕРМ С 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, на НДС и других платежей и сборов, другие расходы	Сумма поставки в тенге на условиях поставки DDP ИНКОТЕРМ С 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, на НДС и других платежей и сборов, другие расходы	Место поставки	Сроки и условия поставки
--------	--	----------------	----------	--------	---	--	----------------	--------------------------

9	<p>Раствор промывочный SA Clean II 1 x 500мл</p>	<p>Предназначен для применения в качестве промывающего реагента при работе на анализаторах факторов свертываемости. Состав: соляная кислота <1%; pH=2.0. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 15 до 25 ° C - 1 месяц. Фасовка: 1x500 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	упаковка	3	156 300	468 900	<p>г.Серебрянск, ул.Мира, 33</p>	<p>После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года</p>
10	<p>Раствор чистящий SA Clean I 1 x 50мл</p>	<p>Предназначен для применения в качестве промывающего реагента при работе на анализаторах факторов свертываемости. Состав: гипохлорит натрия 1,0 % (концентрация активного хлора), pH=11.5. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 2 до 8 ° C - 1 месяц. Фасовка: 1x50 мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	упаковка	48	37 660	1 807 680	<p>г.Серебрянск, ул.Мира, 33</p>	<p>После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года</p>

4. Информация о привлечении экспертов, представленных ими заключений - эксперты не привлекались
5. Организатор государственных закупок по результатам данных закупок способом запроса ценовых предложений решил:
Признать ТОО «АлтайМедика» победителем по лотам 1,2,3,4,5,6,7,8. Произвести закуп у ТОО «АлтайМедика» Заключить договор на сумму 13 348 840 тенге
Признать ИП «WELLNESS INC» победителем по лотам 9,10. Произвести закуп у ИП «WELLNESS INC» Заключить договор на сумму 2 276 580 тенге

Организатору государственных закупок - КГП на ПХВ " Городская больница города Серебрянск района Алтай" уЗ ВКО разместить текст настоящего протокола на интернет-ресурсе Заказчика.

Председатель комиссии

С. Е. Борбасов



Члены комиссии

А.Б. Абдрахманова

Е.А. Неустроева

Секретарь комиссии

З.Е. Кайгородова