

**Протокол итогов закупа способом запроса ценовых предложений к объявлению №1**

г. Костанай

05 февраля 2024 года

КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗаКо провел закуп способом запроса ценовых предложений следующих товаров:

№	Наименование	Ед. изм.	Кол-во	Выделенная цена	Сумма, тенге
1	Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С (НСV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией результатов амплификации. Детекция продуктов амплификации осуществляется по каналу, соответствующему флуорофору FAM - для внутреннего контрольного образца, по каналу, соответствующему флуорофору JOE - для специфического участка к ДНК НCV. Набор должен содержать: внутренний контрольный образец, отрицательный и положительный контроли экстракции, отрицательный и положительный контроли ПЦР.	Набор	3	200 000,00	600 000,00
2	Транспортная среда с муколитиком (ТСМ). Транспортная среда для транспортировки и хранения соскобного материала и отделяемого слизистых оболочек урогенитального тракта, ротоглотки, прямой кишки, а также эрозивно-язвенных элементов слизистых и кожи человека. Предназначена для образцов, содержащих много слизи. Содержит консервант, стабилизатор и муколитик. Фасовка 100 пробирок по 0,5 мл. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	Набор	5	26 000,00	130 000,00
3	ДНК-сорб-АМ. Комплект реагентов для выделения ДНК из клинического материала (мазки, соскобы, моча). Содержит ВКО и ОКО для выявления возбудителей ИППП. Количество тестов не менее 100. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	Набор	5	35 000,00	175 000,00
4	ПЦР-амплификации ДНК Chlamydia trachomatis с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК Chlamydia trachomatis с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) ДНК Chlamydia trachomatis, ДНК-буфера. Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	Набор	5	85 000,00	425 000,00
5	ПЦР-амплификации ДНК Neisseria gonorrhoeae с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК Neisseria gonorrhoeae с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени» (используется одна пара праймеров). Возможность осуществления анализа с одной парой праймеров. ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК Neisseria gonorrhoeae, ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	Набор	5	85 000,00	425 000,00
6	Для ПЦР-амплификации ДНК Trichomonas vaginalis с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК Trichomonas vaginalis с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК Trichomonas vaginalis, ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	Набор	5	85 000,00	425 000,00
7	ПЦР-амплификации ДНК Mycoplasma genitalium с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК Mycoplasma genitalium с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК Mycoplasma genitalium, ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	Набор	5	85 000,00	425 000,00
8	ПЦР-амплификации ДНК микроорганизмов рода Ureaplasma (U.parvum и U.urealyticum суммарно) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК микроорганизмов рода Ureaplasma (U.parvum и U.urealyticum суммарно) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Все компоненты	Набор	5	85 000,00	425 000,00

	набора готовы к работе и не требуют восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) ДНК микроорганизмов рода Ureaplasma (U.parvum и U.urealyticum), ДНК-буфера. Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.				
--	--	--	--	--	--

1. Заявки на участие в закупе представлены:

№	Наименование поставщика, адрес	БИН (ИИН)	Дата и время подачи заявки
1	ТОО «ВИТЕНА», г. Алматы, ул. Исаева, 159	080340019868	01 февраля 2024 года 10 часов 23 минуты
2	ТОО «Трансмедсервис», г.Костанай, ул.Баймагамбетова 191	011140005068	02 февраля 2024 года 13 часов 51 минута
3	ИП «Invitro», г. Костанай, ул. Маяковского 35	900922350027	05 февраля 2024 года 09 часов 03 минуты

2. Наименование потенциальных поставщиков, присутствовавших при процедуре вскрытия конвертов с ценовыми предложениями.

№	Наименование поставщика, адрес	ФИО
1	-	-

№ Лота	Наименование товара	Выделенная сумма по лоту	Сумма потенциальных поставщиков по лотам		
			ТОО «ВИТЕНА»	ТОО «Трансмедсервис»	ИП «Invitro»
1	Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С (НСV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией результатов амплификации. Детекция продуктов амплификации осуществляется по каналу, соответствующему флуорофору FAM - для внутреннего контрольного образца, по каналу, соответствующему флуорофору JOE - для специфического участка к ДНК НСV. Набор должен содержать: внутренний контрольный образец, отрицательный и положительный контроли экстракции, отрицательный и положительный контроли ПЦР.	600 000,00	-	372 900,00	-
2	Транспортная среда с муколитиком (ТСМ). Транспортная среда для транспортировки и хранения соскобного материала и отделяемого слизистых оболочек урогенитального тракта, ротоглотки, прямой кишки, а также эрозивно-язвенных элементов слизистых и кожи человека. Предназначена для образцов, содержащих много слизи. Содержит консервант, стабилизатор и муколитик. Фасовка 100 пробирок по 0,5 мл. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	130 000,00	100 000,00	51 075,00	55 000,00
3	ДНК-сорб-АМ. Комплект реагентов для выделения ДНК из клинического материала (мазки, соскобы, моча). Содержит ВКО и ОКО для выявления возбудителей ИППП. Количество тестов не менее 100. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	175 000,00	122 500,00	126 575,00	85 000,00
4	ПЦР-амплификации ДНК Chlamydia trachomatis с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК Chlamydia trachomatis с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) ДНК Chlamydia trachomatis, ДНК-буфера. Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	425 000,00	285 000,00	265 550,00	200 000,00

5	<p>ПЦР-амплификации ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени» (используется одна пара праймеров). Возможность осуществления анализа с одной парой праймеров. ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i>, ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.</p>	425 000,00	285 000,00	265 550,00	190 000,00
6	<p>Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i>, ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.</p>	425 000,00	285 000,00	265 550,00	200 000,00
7	<p>ПЦР-амплификации ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i>, ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.</p>	425 000,00	285 000,00	265 550,00	195 000,00
8	<p>ПЦР-амплификации ДНК микроорганизмов рода <i>Ureaplasma</i> (<i>U. parvum</i> и <i>U. urealyticum</i> суммарно) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК микроорганизмов рода <i>Ureaplasma</i> (<i>U. parvum</i> и <i>U. urealyticum</i> суммарно) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) ДНК микроорганизмов рода <i>Ureaplasma</i> (<i>U. parvum</i> и <i>U. urealyticum</i>), ДНК-буфера. Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.</p>	425 000,00	285 000,00	383 075,00	185 000,00

3. На основании раздела 2 главы 3 пункта 78 «Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» утвержденных Приказом Министерства здравоохранения Республики

Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 принято решение признать закуп способом запроса ценовых предложений состоявшимся и определить победителем БИН 080340019868 ТОО «Трансмедсервис», по следующим позициям:

№	Наименование	ед. изм.	Кол-во	Цена, тенге	Сумма, тенге
1	Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С (НСV) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией результатов амплификации. Детекция продуктов амплификации осуществляется по каналу, соответствующему флуорофору FAM - для внутреннего контрольного образца, по каналу, соответствующему флуорофору JOE - для специфического участка к ДНК НCV. Набор должен содержать: внутренний контрольный образец, отрицательный и положительный контроли экстракции, отрицательный и положительный контроли ПЦР.	Набор	3	124 300	372 900,0
2	Транспортная среда с муколитиком (ТСМ). Транспортная среда для транспортировки и хранения соскобного материала и отделяемого слизистых оболочек урогенитального тракта, ротоглотки, прямой кишки, а также эрозивно-язвенных элементов слизистых и кожи человека. Предназначена для образцов, содержащих много слизи. Содержит консервант, стабилизатор и муколитик. Фасовка 100 пробирок по 0,5 мл. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	Набор	5	10 215	51 075,0
<b>Итого</b>					<b>423 975,0</b>

На основании раздела 2 главы 3 пункта 78 «Правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 принято решение признать закуп способом запроса ценовых предложений состоявшимся и определить победителем ИИН 900927350027 ИП «Invitro», по следующим позициям:

№	Наименование	ед. изм.	Кол-во	Цена, тенге	Сумма, тенге
3	ДНК-сорб-АМ. Комплект реагентов для выделения ДНК из клинического материала (мазки, соскобы, моча). Содержит ВКО и ОКО для выявления возбудителей ИППП. Количество тестов не менее 100. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	Набор	5	17 000	85 000,00
4	ПЦР-амплификации ДНК Chlamydia trachomatis с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК Chlamydia trachomatis с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) ДНК Chlamydia trachomatis, ДНК-буфера. Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	Набор	5	40 000	200 000,00
5	ПЦР-амплификации ДНК Neisseria gonorrhoeae с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК Neisseria gonorrhoeae с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени» (используется одна пара праймеров). Возможность осуществления анализа с одной парой праймеров. ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК Neisseria gonorrhoeae, ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	Набор	5	38 000	190 000,00
6	Для ПЦР-амплификации ДНК Trichomonas vaginalis с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК Trichomonas vaginalis с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК Trichomonas vaginalis, ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	Набор	5	40 000	200 000,00
7	ПЦР-амплификации ДНК Mycoplasma genitalium с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК Mycoplasma genitalium с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК Mycoplasma genitalium, ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	Набор	5	39 000	195 000,00
8	ПЦР-амплификации ДНК микроорганизмов рода Ureaplasma (U.parvum и U.urealyticum суммарно) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК микроорганизмов рода Ureaplasma (U.parvum и U.urealyticum суммарно) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть	Набор	5	37 000	185 000,00

	раскапана под воск. в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) ДНК микроорганизмов рода <i>Ureaplasma</i> ( <i>U. parvum</i> и <i>U. urealyticum</i> ), ДНК-буфера. Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.				
<b>Итого</b>					<b>1 055 000,0</b>

- ✓ Организатору закупок КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗаКо разместить информацию об итогах проведенных закупок способом запроса ценовых предложений на Интернет-ресурсе Заказчика.
- ✓ Победителю предоставить организатору закупа в течение 10 (десяти) календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие условиям, предусмотренных настоящими Правилами:

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. При отсутствии 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 (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан).

При несоответствии победителя условиям настоящих Правил, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

За данное решение проголосовали:

ЗА – 3 голоса (Чижков А.Г., Жарасбаев Р.Ж., Койшыманов Т.Т.);

Против – 0 голосов

Председатель комиссии:

Чижков А.Г.

Заместитель председателя комиссии

Жарасбаев Р.Ж.

Член комиссии

Койшыманов Т.Т.

Секретарь комиссии

Дошанов К.Ж.

