

Протокол итогов закупа способом запроса ценовых предложений к объявлению №14

г. Костанай

27 июня 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	Выделен ная цена	Сумма, тенге
1.	Разбавитель цельной крови. Реагент используется в канале XN-CBC для анализа количества и определения размеров эритроцитов и тромбоцитов с применением метода гидродинамической фокусировки. Кроме того, он используется в качестве фокусирующей жидкости на автоматических гематологических анализаторах, а также, защищает клетки эритроцитов и тромбоцитов, предотвращает обратный поток, действует как изотонический разбавитель и промывает линии анализатора между каждым образцом. Состав: малеиновая кислота <10%. Условия хранения: закрытый реагент хранится при 2-35°C до истечения срока годности; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 1x20 л. Совместим 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.	набор	8	56 712	453 696
2.	Лизирующий реагент. Реагент гемолизирует эритроциты, предварительно разбавляя образец 1:60, а мембранные лейкоциты становятся проницаемыми, что позволяет проникать в клетки для дальнейшего окрашивания. После реакций с реагентами и анализа клеток с использованием флуоресцентной проточной цитометрии различные популяции клеток помещают на скаттерграмму рассеяния канала WDF на основе их бокового рассеянного света и бокового флуоресцентного света. Состав: четвертичные органические аммониевые соли 0,07%, неионогенное поверхностно-активное вещество 0,17%. Условия хранения: закрытый реагент хранится при 2-35°C до истечения срока годности; после вскрытия реагент стабилен 90 дней. Фасовка: 1x2 л. Совместим 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.	набор	3	95 184	285 552
3.	Чистящий раствор для автоматизированных гематологических систем, используемый для очистки внутренней системы анализатора чтобы предотвратить оседание органических веществ из остатков образцов или рост бактерий. Состав: гипохлорит натрия (концентрация активного хлора 5,0 %). Условия хранения: закрытый раствор хранится при 2-35°C в темном месте 12 месяцев со дня изготовления; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 1x50 мл. Совместим 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.	набор	4	75 784	303 136
4.	Бумага для термопринтера. Используется в качестве расходного материала для медицинских анализаторов и необходима для нанесения переменной информации исследований с применением высоких температур. Бумага для принтера покрыта термослоем, без клеевого слоя. Условия хранения: в умеренно теплом невлажном помещении до +25°C и менее 65% влажности. Фасовка: 5 рулонов. Совместим 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 расходный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	набор	2	48 288	96 576
5.	Реагент используется для окрашивания ядросодержащих клеток после реакции лизиса. Ядерное и гранулярное содержимое клеток окрашивается, что позволяет дифференцировать клетки благодаря интенсивности их окрашивания и внутренней клеточной сложности. После реакций с реагентами и анализа клеток с использованием флуоресцентной проточной цитометрии различные популяции клеток	набор	2	429 216	858 432



	помещают на скаттерграмму рассеяния канала WDF на основе их бокового рассеянного света и бокового флуоресцентного света. Состав: полиметин 0,002 %, метанол 3,0%, этиленгликоль 96,9%. Условия хранения: закрытый реагент хранится при 2-35°C до истечения срока годности; после вскрытия реагент стабилен 90 дней. Фасовка: 2x22 мл. Совместим 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.				
6.	Реагент используется в канале XN-CBC для получения результата по гемоглобину с помощью спектрофотометрии. Ключевым компонентом является лаурилсульфат натрия, молекула, имеющая гидрофобные/гидрофильные части. При смешивании с образцом SLS вызывает лизис эритроцитов, что позволяет гидрофобной части прикрепиться к молекуле глобина. Это вызывает конформационное изменение молекулы глобина, которое приводит к окислению гем-группы из Fe2+ в Fe3+. После окисления гидрофильная часть SLS присоединяется к гем-группе, образуя стабильный окрашенный комплекс, который затем пропускают через спектрофотометр и считывают при длине волны 555 нм. Состав: лаурилсульфат натрия 1,7 г/л. Условия хранения: закрытый реагент хранится 12 месяцев со дня изготовления при 1-30°C; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 3x500 мл. Совместим 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.	набор	3	61 608	184 824
7.	Контрольный материал низкого диапазона (первый уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови, дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°C до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1x3 мл. Совместим 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 контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	набор	3	75 396	226 188
8.	Контрольный материал нормального диапазона (второй уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови, дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°C до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1x3 мл. Совместим 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 контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	набор	3	75 396	226 188
9.	Контрольный материал высокого диапазона (третий уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови, дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°C до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент	набор	3	75 396	226 188

	стабилен 15 дней. Фасовка: 1x3 мл. Совместим 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 контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.			
--	---	--	--	--

1. Заявки на участие в закупе представлены:

№	Наименование поставщика, адрес	БИН (ИИН)	Дата и время подачи заявки
1	ТОО «LabMedTech», г. Астана, район Есиль, ж.м. Шубар, ул. Көшек Батыр, д.5	200240024719	21 июня 2024 г 13 часов 08 минут

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

№	Наименование поставщика, адрес	ФИО
1	—	—

№ Ло- та	Наименование товара	Выделенная сумма по лоту	Сумма потенциальных поставщиков по
			лотам ТОО «ВИТЕНА»
1.	Разбавитель цельной крови.	453 696	453 600
2.	Лизирующий реагент.	285 552	285 300
3.	Чистящий раствор	303 136	302 800
4.	Бумага для термопринтера	96 576	-
5.	Реагент используется для окрашивания ядроодержащих клеток после реакции лизиса.	858 432	858 400
6.	Реагент используется в канале XN-CBC для получения результата по гемоглобину с помощью спектрофотометрии.	184 824	184 800
7.	Контрольный материал низкого диапазона (первый уровень)	226 188	225 900
8.	Контрольный материал нормального диапазона (второй уровень)	226 188	225 90
9.	Контрольный материал высокого диапазона (третий уровень)	226 188	225 900

3. На основании раздела 2 главы 3 пункта 78 «Правил организации и проведения закупа 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 БИН 200240024719 ТОО «LabMedTech», по следующим лотам:

№	Наименование	ед. изм.	Кол- во	Цена, тенге	Сумма, тенге
1	Разбавитель цельной крови.	набор	8	56 700	453 600
2	Лизирующий реагент.	набор	3	95 100	285 300
3	Чистящий раствор	набор	4	75 700	302 800
5	Реагент используется для окрашивания ядроодержащих клеток после реакции лизиса.	набор	2	429 200	858 400
6	Реагент используется в канале XN-CBC для получения результата по гемоглобину с помощью спектрофотометрии.	набор	3	61 600	184 800
7	Контрольный материал низкого диапазона (первый уровень)	набор	3	75 300	225 900
8	Контрольный материал нормального диапазона (второй уровень)	набор	3	75 300	225 900
9	Контрольный материал высокого диапазона (третий уровень)	набор	3	75 300	225 900
Итого					2 762 600

- ✓ Организатору закупок КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗАКО разместить протокол об итогах проведенных закупок способом запроса ценовых предложений на Интернет-ресурсе Заказчика.
- ✓ Заключить договор способом запроса ценовых предложений с ТОО «LabMedTech», г. Астана, район Есиль, ж.м. Шубар, ул. Көшек Батыр, д.5 на общую сумму 2 762 600,00 (два миллиона семьсот шестьдесят две тысячи шестьсот) тенге.
- ✓ Победителю предоставить организатору закупа в течение 10 (десяти) календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие условиям, предусмотренным 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.

И.о. главного врача:

Чижков А.Г.



А.Г. Чижков