

Протокол №7
о проведении закупа изделий медицинского назначения
способом из одного источника.

г. Костанай

27 марта 2019 г.

Комиссия в следующем составе:

Кузембаев М.С. – и.о.главного врача, председатель комиссии;
Чижков А.Г.-заместитель главного врача по лечебной работе, заместитель председателя комиссии;
Валиева И.Е. – и.о. главного бухгалтера, член комиссии;
Хайбуллина Е. Б. – и.о. заведующий диагностической лабораторией, член комиссии;
Нурмагамбетова Г. У. – юрисконсульт, член комиссии;
Воронкова Ж. Д.– бухгалтер, секретарь тендерной комиссии.

Постановила:

В связи с несостоявшимся тендером по закупу изделий медицинского назначения от 28 февраля 2019 г. (Протокол №3) и согласно пп.2 п. 84 параграфа 4 Постановления Правительства РК №719 от 08.11.2017 года «О внесении изменений в постановление Правительства РК от 30.10.2009 года №1729» осуществить закуп из одного источника.

1. Закупить товар согласно прилагаемой таблицы:

№ лота	Наименование	Характеристика	Ед. изм.	Ко лич- во	Сумма	Срок поставки	Место поставки
5	Набор реагентов для выявления антител и антигена вируса гепатита С в сыворотке или плазме крови человека, для иммуноферментного анализа в микропланшетном формате на 96 определений	Тест-система invitro диагностическая для выявления антител и антигена ВГС в сыворотке или плазме крови человека в микропланшетном формате (1 микропланшет на 96 тестов, стрипованный по 8 лунок). Чувствительность менее 60 пг/мл. Специфичность на донорском контингенте не ниже 99,9%. Объем исследуемого образца, не более 50 мкл. Суммарное время инкубации не более 2 часов. Цветовая кодировка реагентов. Визуальная и спектрофотометрическая верификация всех этапов проведения анализа на всем спектре pH образца. Наборы должны быть адаптированы к ручной постановке анализа. Срок годности реагентов на момент поставки: не менее 9 мес. Наличие инструкции по применению на русском языке. Наличие регистрации в Республике Казахстан	Жин. /наб.	14	1 022 000		
7	Набор реагентов для выявления HBs антиген в сыворотке или плазме крови человека, для иммуноферментного анализа в микропланшетном формате на 96 определений	Тест-система invitro диагностическая для выявления HBs антигена в сыворотке или плазме крови человека в микропланшетном формате (1 микропланшет на 96 тестов, стрипованный по 8 лунок). Чувствительность менее 60 пг/мл. Специфичность на донорском контингенте не ниже 99,9%. Объем исследуемого образца, не более 100 мкл. Суммарное время инкубации не более 2 часов. Цветовая кодировка реагентов. Визуальная и спектрофотометрическая верификация всех этапов проведения анализа на всем спектре pH образца. Наборы должны быть адаптированы к ручной постановке анализа. Срок годности реагентов на момент поставки: не менее 9 мес. Наличие инструкции по	Жин. /наб	14	1 904 000	течение 15 календа	г. Костана йул. 1

		применению на русском языке. Наличие регистрации в Республике Казахстан.				рных дней с момента подписания договора	Мая, дом 151, корпус 7
15	Тест-система in vitro диагностическая для выявления антител к ВИЧ-1 и ВИЧ 2 и антигена ВИЧ-1(p24) в сыворотке или плазме крови человека в микропланшетном формате (5 микропланшет на 96 тестов, стрипованный по 8 лунок).	Тест-система in vitro диагностическая для выявления антител к ВИЧ 1 и ВИЧ 2 и антигена ВИЧ 1 (p24) в сыворотке или плазме крови человека в микропланшетном формате (5 микропланшет на 96 тестов, стрипованный по 8 лунок). Минимальная определяемая концентрация p-24 антигена не хуже 4,2 пг/мл. Специфичность на донорском контингенте не ниже 99,95%. Коэффициент вариации (межсерийная воспроизводимость) не более 8,5%. Объем исследуемого образца, не более 80 мкл. Суммарное время инкубации не более 2ч. Коньюгат-1 должен быть готов к применению. Цветовая кодировка реагентов. Визуальная и спектрофотометрическая верификация всех этапов проведения анализа на всем спектре pH образца. Срок годности приготовленных реагентов: при наличии коньюгата-2 срок годности при температуре 2-8°C не менее 4-х недель; приготовленного раствора субстрата при комнатной температуре 18 – 30° С не менее 6 часов. Срок годности реагентов на момент поставки: не менее 9 мес. Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках. Наличие регистрации в Республике Казахстан.	Жин./наб	5	870 000		

2. Заключить договор с ТОО «Витена», находящимся по адресу г. Алматы, улица Исаева, дом 159 (после предоставления всех документов согласно квалификационным требованиям потенциального поставщика в соответствии с требованиями, предусмотренными главами 3 – 4 Постановления Правительства РК от 8 ноября 2017 года №719 «О внесении изменений в постановление Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 "Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования...", на общую сумму **3 796 000,00 (три миллиона семьсот девяносто шесть тысяч) тенге 00 тиын.**

Председатель комиссии:



Заместитель председателя комиссии:

Члены комиссии:

Кузембаев М.С.

Чижков А.Г.

Валиева И.Е.

Хайбуллина Е. Б.

Нурмагамбетова Г. У.

Воронкова Ж.Д.

Секретарь комиссии: