

Протокол №5

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;

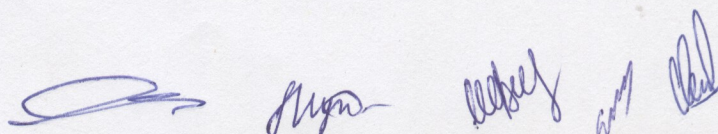
Воронкова Ж. Д. – бухгалтер, секретарь тендерной комиссии.

Постановила:

В связи с несостоявшимся тендером по запуску 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.	Кол-во	Сумма	Срок поставки	Место поставки
3	Набор реагентов для количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции с гибридо-флуоресцентной детекцией(48 опр)	Для выявления и количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) в плазме крови, включая выделение РНК из плазмы периферической крови, проведение реакции обратной транскрипции РНК, ПЦР-амплификации кДНК и детекцию продуктов ПЦР-амплификации в режиме «реального времени». Возможность использования внутреннего контроля на всех этапах ПЦР анализа, начиная с выделения нуклеиновых кислот. Наличие комплекта реагентов для выделения РНК из клинического материала. Возможность использования сорбции на силикагеле или преципитата. Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. Наличие лизирующего раствора, не менее 3-х растворов для отмывки, сорбента, буфера для элюции. Наличие комплекта реагентов для проведения реакции обратной транскрипции РНК и ПЦР-амплификации кДНК. Наличие ДТТ лиофилизированного, ТМ-Ревертазы. ОТ-ПЦР-смесь-1 не должна быть раскапана по пробиркам. Наличие TaqF-полимеразы для организации горячего старта. Наличие комплекта ДНК-калибраторов. Наличие комплектов контрольных образцов этапа выделения – ПКО не менее 2-х, ВКО, ОКО. Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Количество тестов не менее 48. Остаточный срок годности не менее 10 месяцев.	набор	21	6661658,64	течение 15 календарных дней с момента подписания договора	г. Костанай ул. 1 Мая, дом 151, корпус 7



	<p>Для анализ ВКО используется метка FAM, для целевой мишени метка JOE. Тест-система включает расчетную программу на диске для нормализации количества РНК ВИЧ на ВКО..</p>				
--	---	--	--	--	--

2. Заключить договор с ТОО НПФ «VELD», находящимся по адресу г. Алматы, проспект Сейфуллина, дом 410 (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 **6 661 658,64 (шесть миллионов шестьсот шестьдесят одна тысяча шестьсот пятьдесят восемь) тенге 64 тьин.**

Председатель комиссии:

Заместитель председателя комиссии:

Члены комиссии:

Секретарь комиссии:



Кузембаев М.С.

Чижков А.Г.

Валиева И.Е.

Хайбуллина Е. Б.

Нурмагамбетова Г.У

Воронкова Ж.Д.