

Протокол итогов закупки способом запроса ценовых предложений к объявлению №22

г. Костанай

26 октября 2023 года

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

№	Наименование	Ед. изм	Кол -во	Выделенная цена	Сумма, тенге
1	Билирубин - 2x200 мл. Общий билирубин определяется на основе реакции с диазотированной сульфаниловой кислотой, после диссоциации неконъюгированного (непрямого, свободного) билирубина при участии кофеинового реагента. Для определения содержания конъюгированного (прямого, связанного) билирубина из реакционной смеси исключается кофеиновый реагент. Концентрация неконъюгированного билирубина рассчитывается по разнице концентрации между общим и конъюгированным билирубином. Состав набора, реагент № 1 – кофеиновый реагент, реагент № 2 – сульфаниловая кислота, реагент № 3 – натрия нитрит, Реагент № 4 - физиологический раствор, реагент № 5 – калибратор	наб	26	8 650	224 900,0
2	Креатинин 1x100 мл. Метод основан на реакции Яффе. Креатинин в щелочной среде образует с пикриновой кислотой окрашенный комплекс. Концентрация креатинина измеряется фотометрически. Состав набора: реагент № 1 – пикриновая кислота реагент, № 2 – натрий едкий реагент № 3 – калибратор реагент № 4 – трихлоруксусная кислота	наб	5	13 200	66 000,0
3	Триглицериды - 1x250 мл. 1. Триглицериды -липаза→ глицерин + жирные кислоты; 2. Глицерин +АТФ -глицерокиназа→ глицерил-3-фосфат + АДФ; 3. Глицерил-3-фосфат + O2 -ГФО→ диоксиацетон фосфат + 2H2O2; 4. 2H2O2 +4-ААР +4-хлорфенол-пероксидаза→ хинонимин + 4 H2O. Концентрация хинонимина, определяемая фотометрически, пропорциональна концентрации триглицеридов в пробе. Состав набора: реагент № 1 –буфер, рН 7,5; реагент № 2 – лиофилизат; реагент № 3 – калибратор	наб	30	11 550	346 500,0
4	Общий белок - 2x500 мл (концентрат). Белок образует окрашенный комплекс с ионами меди в щелочной среде. Состав набора: реагент № 1 – биуретовый реагент: реагент № 2 – калибратор	наб	11	5 400	59 400,0
5	Холестерин - 2*250 мл. При гидролизе эфиров холестерина холестеролэстеразой образуется свободный холестерин. Образовавшийся и имеющийся в пробе холестерин окисляется кислородом воздуха под действием холестеролоксидазы с образованием эквивалентного количества перекиси водорода. Под действием пероксидазы (POD) перекись водорода окисляет хромогенные субстраты с образованием окрашенного продукта. Интенсивность окраски пропорциональна концентрации холестерина в пробе. Состав набора: реагент № 1 –буфер, рН 7,3; реагент № 2 – лиофилизат	наб	8	16 500	132 000,0
6	АЛТ - 1000 определений. 1. l-аланин + a-кетоглутарат → ^{3/4} алат ^{3/4} оксалоацетат + l-глутамат. 2. фотометрическое определение содержания пирувата в пробе на основе реакции с 2,4-динитрофенилгидразином. Состав набора: реагент № 1 - субстратная смесь, реагент № 2 - раствор 2,4-днфг, реагент № 3 – калибратор, реагент № 4 - натрий едкий	наб	10	8 050	80 500,0
7	АСТ - 1000 определений. 1.l-аспартат + a-кетоглутарат → ^{3/4} асат ^{3/4} оксалоацетат + l-глутамат. 2. фотометрическое определение содержания оксалоацетата в пробе на основе реакции с 2,4-динитрофенилгидразином. Состав набора: реагент № 1 - субстратная смесь, реагент № 2 раствор 2,4-днфг, реагент № 3 – калибратор. реагент № 4 - натрий едкий	наб	10	8 050	80 500,0
8	ЩФ - 200 определений. p-нитрофенилфосфат + вода→ p-нитрофенол + фосфат количество образовавшегося в единицу времени. p-нитрофенола пропорционально активности фермента и определяется по оптической плотности образца. Состав набора, реагент № 1 - буфер, рН 10,4 реагент № 2 – натрий едкий, реагент № 3 - p-нитрофенилфосфат, реагент № 4 – калибратор	наб	8	16 100	128 800,0
9	Мочевина - 400 определений. мочевина с диацетилмонооксимом в кислой среде в присутствии тиосемикарбазида и трехвалентного железа образует окрашенный комплекс. интенсивность окраски пропорциональна концентрации мочевины в пробе. Состав набора реагент № 1 –раствор диацетилмонооксима, реагент № 2 – раствор серной кислоты, реагент № 3 – раствор. реагент № 4 – железо хлорное, реагент № 5 – калибратор	наб	15	8 300	124 500,0
10	Калий - 2x50 мл ионы калия, введенные в реакционную смесь, образуют стабильную суспензию. мутность суспензии пропорциональна концентрации ионов калия. Состав набора: реагент № 1 – монореагент; реагент № 2 – калибратор.	наб	2	19 000	38 000,0
11	Натрий - 4x10 мл. Ион натрия активирует па-зависимую α-галактозидазу. активированный фермент расщепляет опрг (o-нитрофенил-α,d-галактопиранозид) до галактозы и окрашенного o-нитрофенола. интенсивность окраски после окончания инкубации пропорциональна активности фермента и, соответственно, концентрации натрия в исследуемом образце. скорость расщепления опрг пропорциональна концентрации натрия в пробе, что позволяет производить измерения псевдокинетическим двухточечным методом по увеличению оптической плотности образца. Состав набора: реагент № 1 – буфер, реагент № 2 – стартовый реагент, реагент № 3 – лиофилизат, реагент № 4 – калибратор, реагент № 5 – stop-реагент	наб	2	26 100	52 200,0
12	Кальций - 200 мл. кальций в щелочной среде образует окрашенный комплекс с окрезолфталеин комплексом. интенсивность окраски пропорциональна концентрации кальция в пробе. Состав набора: реагент № 1 - буфер, рН 10,7, реагент № 2 – хромоген, реагент № 3 – калибратор	наб	2	6 830	13 660,0

13	Глюкоза - 1x250 мл. 1. глюкоза +атф -гексокиназа→ глюкоза-6-фосфат + адф; 2. глюкоза-6-фосфат + над -г6ф-дг→глюконат-6-фосфат + надн + н+ величина адсорбции пропорциональна концентрации глюкозы в пробе. Состав набора реагент № 1 –буфер, рН 7,8, реагент № 2 – лиофилизат, реагент № 3 – калибратор	наб	32	6 900	220 800,0
14	Тест-система иммуноферментная для выявления антител к возбудителю сифилиса в сыворотке (плазме) крови человека в наборе 96 определении. Тест-система иммуноферментная для выявления суммарных антител к Treponema pallidum в сыворотке и плазме крови человека. Количество выполняемых тестов не менее 96 шт. Формат теста - двухстадийный (включает 2 цикла промывок планшета: после внесения образцов и после внесения конъюгата). Количество анализируемого образца не более 100 мкл. Специфичность теста, оцененная на случайной выборке доноров (не менее 5000 образцов) выше 99,5%. Специфичность теста, оцененная на выборке пациентов с не связанными с сифилисом заболеваниями выше 98,0 %. Время реакции не более 120 минут общего времени инкубации. Готовый к применению контрольный образец антител не менее 1,5 мл. Готовый к применению контрольный отрицательный образец не менее 2,5 мл. Стабильность рабочих растворов конъюгата и хромоген-субстратной смеси не менее 6 часов. Стабильность рабочего раствора промывочного реагента не менее 14 суток	наб	20	57 400	1 148 000,0
15	Lyse for 5-Part (500 mL)*4. Lyse для 5 частей (500 мл) * 4. Для Автоматический гематологический анализатор КТ-6610. Спецификация упаковки: 500 мл. Основной состав: Na ₂ SO ₄ , поверхностно-активное вещество, пропиленгликоль. Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 °С до 30 °С. При хранении при температуре от 15 °С до 30 °С срок годности открытого реагента составляет 60 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: WBC≤0,2 × 10 ⁹ / л, HGB≤1 г / л	наб	6	200 000	1 200 000,0
16	Lyse for 5-Part (100 mL)*4. Lyse для 5 частей (100 мл) * 4. Для автоматического гематологического анализатора КТ-6610. Спецификация упаковки: 100 мл. Основной состав: Поверхностно-активное вещество, буфер, антибактериальные средства. Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 до 30 °С. При хранении при температуре от 15 до 30 °С срок годности открытого реагента составляет 60 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: WBC≤0,2 × 10 ⁹ / л, HGB≤1 г / л	наб	3	115 000	345 000,0
17	Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) – Очиститель пробы для 5 частей (50 мл) для автоматический гематологический анализатор КТ-6610 Спецификация упаковки: 50 мл. Основной состав: гипохлорит натрия, гидроксид натрия. Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 до 30 °С. При хранении при температуре от 15 до 30 °С срок действия открытого реагента составляет 30 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: WBC≤0,2 × 10 ⁹ / л, RBC≤0,02 × 10 ¹² / л, HGB≤1 г / л, 10 × 10 ⁹ / л	наб	5	9 850	49 250,0
18	Diluent for 5-Part (20 L). Разбавитель для 5 частей (20 л), для автоматический гематологический анализатор КТ-6610. Спецификация упаковки: 20 л. Основной состав: Na ₂ SO ₄ , буфер, антибактериальное средство Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 до 30 °С. При хранении при температуре от 15 до 30 °С срок годности открытого реагента составляет 60 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: WBC≤0,2 × 10 ⁹ / л, RBC≤0,02 × 10 ¹² / л, HGB≤1 г / л, PLT≤10 × 10 ⁹ / л	наб	6	44 600	267 600,0
19	ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ (Уровень 1). Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии КТ, состоящим из 5 частей, производимых Genrui Biotech Inc. Принцип гематологического анализатора: сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB. Параметры: <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметра: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • НСТ, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY Гистограммы: 4 диаграммы рассеяния, 2 гистограммы (включая гистограммы RBC, PLT). Объем образца: Режим цельной крови: 20 мкл, Режим предварительного разведения: 20 мкл. СВС- DH - это диагностический реагент in vitro, состоящий из человеческих эритроцитов, симулированных лейкоцитов и тромбоцитов млекопитающих, взвешенных в плазматической жидкости с консервантами. Уровень: 1 уровень. Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества.	наб	1	100 000	100 000,0
20	ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ (Уровень 2). Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии КТ, состоящим из 5 частей, производимых Genrui Biotech Inc. Принцип работы гематологического анализатора: сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB Параметры: <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметра: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • НСТ, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY 	наб	1	100 000	100 000,0

	<p>Гистограммы: 4 диаграммы рассеяния, 2 гистограммы (включая гистограммы RBC, PLT). Объем образца: Режим цельной крови: 20 мкл, Режим предварительного разведения: 20 мкл. СВС- DH - это диагностический реагент in vitro, состоящий из человеческих эритроцитов, симулированных лейкоцитов и тромбоцитов млекопитающих, взвешенных в плазматической жидкости с консервантами. Уровень: 2 уровень. Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества.</p>				
21	<p>ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ (Уровень 3). Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии КТ, состоящим из 5 частей, производимых Genrui Biotech Inc. Принцип работы гематологического анализатора: сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB</p> <p>Параметры:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметра: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY <p>Гистограммы: 4 диаграммы рассеяния, 2 гистограммы (включая гистограммы RBC, PLT). Объем образца: Режим цельной крови: 20 мкл, Режим предварительного разведения: 20 мкл. СВС- DH - это диагностический реагент in vitro, состоящий из человеческих эритроцитов, симулированных лейкоцитов и тромбоцитов млекопитающих, взвешенных в плазматической жидкости с консервантами. Уровень: 3 уровень. Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества.</p>	наб	1	100 000	100 000,0
22	<p>СВС-CAL PLUS ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР. Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии КТ, состоящим из 5 частей, производимых Genrui Biotech Inc. Принцип работы гематологического анализатора: сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB</p> <p>Параметры гематологического анализатора:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметра: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY <p>Гистограммы: 4 диаграммы рассеяния, 2 гистограммы (включая гистограммы RBC, PLT). Объем образца: Режим цельной крови: 20 мкл, Режим предварительного разведения: 20 мкл. Гематологические анализаторы требуют периодической калибровки для получения точных результатов пациента. Этот калибратор представляет собой стабильный препарат цельной крови, который можно использовать для проверки и корректировки калибровки некоторых гематологических инструментов. Значения калибратора для СВС-CAL PLUS получены в результате повторных испытаний на приборах, эксплуатируемых и обслуживаемых в соответствии с инструкциями производителя. Приборы калибруются с использованием цельной крови с использованием значений, определенных эталонными методами. Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества.</p>	наб	1	120 000	120 000,0
23	<p>Реагенты диагностические к анализатору мочи моделей Н-10,Н-300,Н-500 DIRUI 100 шт./уп. Тестируемые Параметры: Уробилиноген, Билирубин, Кетоны, Креатинин, Кровь, Белок, Микроальбумин, Нитриты, Лейкоциты, Глюкоза, Удельный вес, рН, Аскорбиновая кислота.</p>	наб	20	11 000	220 000,0
24	<p>Контроль диагностический совместим с анализатором мочи моделей Н-10,Н-300,Н-500 DIRUI. Контрольные материалы (положительный и отрицательный) для анализа мочи, предназначены для проверки качества мочевых полосок и работы анализаторов мочи.</p>	наб	2	10 300	20 600,0
25	<p>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.</p>	наб	2	23 000	46 000,0
26	<p>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.</p>	наб	2	30 000	60 000,0
27	<p>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 расплавлена 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.</p>	наб	2	75 000	150 000,0
28	<p>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</p>	наб	2	75 000	150 000,0

	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.				
29	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.	наб	2	75 000	150 000,0
30	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.	наб	2	75 000	150 000,0
31	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.	наб	2	75 000	150 000,0

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	11 часов 20 минут 20 октября 2023 года
2	ТОО «ДиАКиТ», г. Караганда, микрорайон 19, д.40а	160640027450	14 часов 10 минут 23 октября 2023 года
3	ТОО «Halyk Medical Company», г. Алматы, ул. Гурилева, дом 106А	170340032567	15 часов 20 минут 23 октября 2023 года
4	ТОО «Норд Реактив», г. Костанай, ул. Гашека 6/1-28	080140016569	08 часов 25 минут 24 октября 2023 года
5	ИП «Invitro», г. Костанай, ул. Маяковского 35	900927350027	08 часов 35 минут 24 октября 2023 года

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 «ДиАКиТ» ОТП	ТОО «Halyk Medical Company»	ТОО «Норд Реактив»	ИП «Invitro»
1	Билирубин - 2x200 мл.	224 900,0	-	-	-	153 530	158 600
2	Креатинин 1x100 мл.	66 000,0	-	66 000	-	44 955 (отклонен)	50 500 (отклонен)
3	Триглицериды - 1x250 мл.	346 500,0	-	346 500	-	236 580 (отклонен)	312 000 (отклонен)
4	Общий белок - 2x500 мл (концентрат).	59 400,0	-	59 400	-	40 128 (отклонен)	46 200 (отклонен)
5	Холестерин - 2*250 мл.	132 000,0	-	132 000	-	90 160 (отклонен)	120 800 (отклонен)
6	АЛТ - 1000 определений.	80 500,0	-	80 500	-	54 950 (отклонен)	71 000 (отклонен)
7	АСТ - 1000 определений.	80 500,0	-	80 500	-	54 950 (отклонен)	71 000 (отклонен)
8	ЩФ - 200 определений.	128 800,0	-	-	-	88 088	72 000
9	Мочевина - 400 определений	124 500,0	-	124 500	-	84 900	106 500

						(отклонен)	(отклонен)
10	Калий - 2x50 мл	38 000,0	-	-	-	25 974	-
11	Натрий - 4x10 мл.	52 200,0	-	-	-	35 694	37 000
12	Кальций - 200 мл.	13 660,0	-	13 660	-	9 360 (отклонен)	-
13	Глюкоза - 1x250 мл.	220 800,0	-	220 800	-	150 368 (отклонен)	156 800 (отклонен)
14	Тест-система иммуноферментная для выявления антител к возбудителю сифилиса в сыворотке (плазме) крови человека в наборе 96 определении.	1 148 000,0	1 140 000	-	-	785 200	434 000
15	Lyse for 5-Part (500 mL)*4.	1 200 000,0	-	-	-	-	-
16	Lyse for 5-Part (100 mL)*4.	345 000,0	-	-	-	-	-
17	Probe Cleanser for 5-Part (50 mL)	49 250,0	-	-	-	-	-
18	Diluent for 5-Part (20 L).	267 600,0	-	-	-	-	-
19	ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ (Уровень 1).	100 000,0	-	-	-	-	-
20	ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ (Уровень 2).	100 000,0	-	-	-	-	-
21	ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ (Уровень 3).	100 000,0	-	-	-	-	-
22	СВС-CAL PLUS ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР.	120 000,0	-	-	-	-	-
23	Реагенты диагностические к анализатору мочи моделей Н-10,Н-300,Н-500 DIRUI 100 шт./уп.	220 000,0	-	-	218 000	-	-
24	Контроль диагностический совместим с анализатором мочи моделей Н-10,Н-300,Н-500 DIRUI.	20 600,0	-	-	-	-	-
25	Транспортная среда с муколитиком (ТСМ).	46 000,0	45 000	-	-	-	46 000
26	ДНК-сорб-АМ.	60 000,0	59 000	-	-	-	54 000
27	ПЦР-амплификации ДНК Chlamydia trachomatis	150 000,0	149 000	-	-	-	92 000
28	ПЦР-амплификации ДНК Neisseria gonorrhoeae	150 000,0	149 000	-	-	-	92 000
29	Для ПЦР-амплификации ДНК Trichomonas vaginalis	150 000,0	149 000	-	-	-	96 000
30	ПЦР-амплификации ДНК Mycoplasma genitalium	150 000,0	149 000	-	-	-	96 000
31	ПЦР-амплификации ДНК микроорганизмов рода Ureaplasma (U.parvum и U.urealyticum суммарно)	150 000,0	149 000	-	-	-	96 000

*ОТП – Отечественный товаропроизводитель.

На основании раздела 1 главы 2 пункта 14 Правил утвержденных Приказом Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 заявка потенциального поставщика ТОО «Норд Реактив» по лотам №2, 3, 4, 5, 6, 7, 9, 12, 13 автоматически отклоняется.

На основании раздела 1 главы 2 пункта 14 Правил утвержденных Приказом Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 заявка потенциального поставщика ИП «Invitro» по лотам №2, 3, 4, 5, 6, 7, 9, 13 автоматически отклоняется.

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 «ВИТЕНА», по следующим позициям:

№	Наименование	ед. изм.	Кол-во	Цена, тенге	Сумма, тенге
25	Транспортная среда с муколитиком (ТСМ). Транспортная среда с муколитиком (ТСМ) (100 проиброк по 0,5мл). Комплектация: Форма 2 включает реагент Транспортная среда с муколитиком (ТСМ) 100 проиброк по 0,5мл. Формы комплектации 1 и 2 рассчитаны на 100 проб. Назначение: Транспортная среда с муколитиком (ТСМ) предназначена для транспортировки и хранения соскобного материала и отделяемого слизистых оболочек урогенитального тракта, ротоглотки, прямой кишки, конъюнктивы глаз, а также эрозивно-язвенных элементов слизистых и кожи человека для последующего исследования на возбудители инфекций, передаваемых половым путем (ИППП) и других инфекций органов репродукции методами полимеразной цепной реакции (ПЦР) и реакцией транскрипционной амплификации РНК (НАСБА) с использованием соответствующих комплектов реагентов производства ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора. Транспортная среда с муколитиком (ТСМ) представляет собой готовый к применению стерильный буферно-солевой раствор	шт	2	22 500	45 000,0

	розового цвета с добавлением муколитика, консерванта и стабилизатора. Муколитик обеспечивает разжижение слизи, что способствует более эффективному и гомогенному смешиванию клинического материала с транспортной средой. Консервант и стабилизатор препятствуют росту неспецифической микрофлоры и преждевременному лизису клеток, обеспечивая стабильность ДНК и РНК микроорганизмов и вирусов длительное время в широком температурном диапазоне. Срок годности 12 мес. Реагент с истекшим сроком годности применению не подлежит. Транспортирование при температуре от 2 до 25°C. Хранение при температуре от 2 до 25°C.				
Итого					
					45 000,0

На основании раздела 1 главы 2 пункта 14 «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 Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 принято решение признать закуп способом запроса ценовых предложений состоявшимся и определить победителем БИН 160640027450 ТОО «ДиАКиТ», по следующим позициям:

№	Наименование	ед. изм.	Кол-во	Цена, тенге	Сумма, тенге
2	Креатинин-КТ-ДиАКиТ 3x100мл+1x20мл. Набор реагентов для определения креатинина в биологических жидкостях с депротеинизацией (метод конечной точки)	наб	5	13 200	66 000,0
3	Триглицериды-ДиАКиТ 1x250мл+1x2мл. Набор реагентов для ферментативного определения триглицеридов в сыворотке или плазме крови.	наб	30	11 550	346 500,0
4	Белок-ОБ-ДиАКиТ 2x500мл+1x4мл. Набор реагентов для определения общего белка в сыворотке и плазме крови (биуретовый метод).	наб	11	5 400	59 400,0
5	Холестерин-ОБ-ДиАКиТ 1x500мл+1x2мл. Набор реагентов для ферментативного определения общего холестерина в сыворотке и плазме крови (холестеролоксидазный метод).	наб	8	16 500	132 000,0
6	АЛТ-РФ-ДиАКиТ 3x250мл+1x10мл. Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы в сыворотке крови (метод Райтмана-Френкеля).	наб	10	8 050	80 500,0
7	АСТ-РФ-ДиАКиТ 3x250мл+1x10мл. Набор реагентов для определения активности аспартатаминотрансферазы в сыворотке крови (метод Райтмана-Френкеля).	наб	10	8 050	80 500,0
9	Мочевина-КТ-ДиАКиТ 1x25мл+2x250мл+1x5мл. Набор реагентов для ферментативного определения мочевины в биологических жидкостях уреазным фенол/типохлоритным методом.	наб	15	8 300	124 500,0
12	Кальций-А3-ДиАКиТ 2x100мл+1x2мл. Набор реагентов для определения концентрации кальция в биологических жидкостях (метод с арсеназом III)	наб	2	6 830	13 660,0
13	Глюкоза-ГО-ДиАКиТ 1x250мл+1x2мл. Набор реагентов для ферментативного определения глюкозы в биологических жидкостях (глюкозооксидазный метод).	наб	32	6 900	220 800,0
Итого					1 123 860,0

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 Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 принято решение признать закуп способом запроса ценовых предложений состоявшимся и определить победителем БИН 170340032567 ТОО «Halyk Medical Company», по следующим позициям:

№	Наименование	ед. изм.	Кол-во	Цена, тенге	Сумма, тенге
23	DIIRUI H13-Cr / Реагентные полоски DIIRUI H13-Cr Расходные материалы для мочевого анализатора H100	наб	20	10 900	218 000,0
Итого					218 000,0

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 Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 принято решение признать закуп способом запроса ценовых предложений состоявшимся и определить победителем БИН 080140016569 ТОО «Норд Реактив», по следующим позициям:

№	Наименование	ед. изм.	Кол-во	Цена, тенге	Сумма, тенге
1	Набор реагентов для определения общего и прямого билирубина в сыворотке крови (Билирубин-12-Витал)	наб	26	5 905	153 530,0
10	Набор реагентов для определения концентрации калия в сыворотке (плазме) крови, (Калий-01, Витал)	наб	2	12 987	25 974,0
11	Набор реагентов для определения концентрации натрия в сыворотке крови, (Натрий- 102, Витал)	наб	2	17 847	35 694,0
Итого					215 198,0

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 Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 принято решение признать закуп способом запроса ценовых предложений состоявшимся и определить победителем БИН 900927350027 ИП «Invitro», по следующим позициям:

№	Наименование	ед. изм.	Кол -во	Цена, тенге	Сумма, тенге
8	Щелочная фосфатаза-ВИТАЛ. Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке (плазме) крови методом «по конечной точке» с п-нитрофенилфосфатом «ЩЕЛОСНАЯ ФОСФАТАЗА-ВИТАЛ».	наб	8	9 000	72 000,0
14	Сифилис суммарные ИФА. Набор реагентов с принадлежностями для качественного иммуноферментного определения суммарных антител к <i>Treponema pallidum</i> в сыворотке, плазме крови и ликворе человека «Сифилис ИФА-суммарные антитела», 96. «Сэндвич»-вариант ИФА, одностадийный. Представляет собой набор основной которого является выявление суммарных антител к <i>Treponema pallidum</i> в сыворотке или плазме крови человека за счет их одновременного взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунок планшета и входящими в состав в коньгата. Один набор рассчитан на проведения 96 анализов, включая контроли. Возможны 12 независимых постановок ИФА, при каждой из которых 3 лунки используют для постановки контролей.	наб	20	21 700	434 000,0
26	Экспресс-ДНК-био. Комплект реагентов для выделения ДНК из клинического материала. Содержит ВКО, ОКО количество тестов не менее 100 наборов.	наб	2	27 000	54 000,0
27	Интифика <i>Chlamydia trachomatis</i> . Набор реагентов для выявления <i>Chlamydia trachomatis</i> в клиническом материале методом ПЦР с гибридационно-флуорисцентной детекцией	наб	2	46 000	92 000,0
28	Интифика <i>Neisseria gonorrhoeae</i> . Набор реагентов для выявления <i>Neisseria gonorrhoeae</i> в клиническом материале методом ПЦР с гибридационно-флуорисцентной детекцией	наб	2	46 000	92 000,0
29	Интифика <i>Trichomonas vaginalis</i> . Набор реагентов для выявления ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> методом ПЦР в режиме реального времени « <i>Trichomonas vaginalis</i> » 112 опр.	наб	2	48 000	96 000,0
30	Интифика <i>Mycoplasma genitalium</i> . Набор реагентов для выявления <i>Mycoplasma genitalium</i> / <i>Mycoplasma hominis</i> в клиническом материале методом ПЦР с гибридационно-флуорисцентной детекцией.	наб	2	48 000	96 000,0
31	Интифика <i>Ureaplasma species</i> . Набор реагентов для выявления ДНК микроорганизмов рода <i>Ureaplasma</i> (<i>U. parvum</i> , <i>U. urealyticum</i>) методом ПЦР с флуоресцентной детекцией в режиме реального времени.	наб	2	48 000	96 000,0
Итого					1 032 000,0

4. На основании раздела 2 главы 3 пункта 79 «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 Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 принято решение признать закуп способом запроса ценовых предложений не состоявшимся по следующим позициям:

№	Наименование	ед. изм.	Кол -во	Цена, тенге	Сумма, тенге
15	Lyse for 5-Part (500 mL)*4. Lyse для 5 частей (500 мл) * 4. Для Автоматический гематологический анализатор КТ-6610. Спецификация упаковки: 500 мл. Основной состав: Na ₂ SO ₄ , поверхностно-активное вещество, пропиленгликоль. Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 °С до 30 °С. При хранении при температуре от 15 °С до 30 °С срок годности открытого реагента составляет 60 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: WBC ≤ 0,2 × 10 ⁹ / л, HGB ≤ 1 г / л	наб	6	200 000	1 200 000,0
16	Lyse for 5-Part (100 mL)*4. Lyse для 5 частей (100 мл) * 4. Для автоматического гематологического анализатора КТ-6610. Спецификация упаковки: 100 мл. Основной состав: Поверхностно-активное вещество, буфер, антибактериальные средства. Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 до 30 °С. При хранении при температуре от 15 до 30 °С срок годности открытого реагента составляет 60 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: WBC ≤ 0,2 × 10 ⁹ / л, HGB ≤ 1 г / л	наб	3	115 000	345 000,0
17	Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) – Очиститель пробы для 5 частей (50 мл) для автоматический гематологический анализатор КТ-6610 Спецификация упаковки: 50 мл. Основной состав: гипохлорит натрия, гидроксид натрия. Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 до 30 °С. При хранении при температуре от 15 до 30 °С срок действия открытого реагента составляет 30 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: WBC ≤ 0,2 × 10 ⁹ / л, RBC ≤ 0,02 × 10 ¹² / л, HGB ≤ 1 г / л, 10 × 10 ⁹ / л	наб	5	9 850	49 250,0
18	Diluent for 5-Part (20 L). Разбавитель для 5 частей (20 л), для автоматический гематологический анализатор КТ-6610. Спецификация упаковки: 20 л. Основной состав: Na ₂ SO ₄ , буфер, антибактериальное средство Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 до 30 °С. При хранении при температуре от 15 до 30 °С срок годности открытого реагента составляет 60 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул.	наб	6	44 600	267 600,0

	Значение для холостой пробы: $WBC \leq 0,2 \times 10^9 / л$, $RBC \leq 0,02 \times 10^{12} / л$, $HGB \leq 1 г / л$, $PLT \leq 10 \times 10^9 / л$				
19	<p>ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ (Уровень 1). Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии КТ, состоящим из 5 частей, производимых Genrui Biotech Inc. Принцип гематологического анализатора: сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB. Параметры:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметра: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY <p>Гистограммы: 4 диаграммы рассеяния, 2 гистограммы (включая гистограммы RBC, PLT). Объем образца: Режим цельной крови: 20 мкл, Режим предварительного разведения: 20 мкл. СВС- DH - это диагностический реагент in vitro, состоящий из человеческих эритроцитов, симулированных лейкоцитов и тромбоцитов млекопитающих, взвешенных в плазматической жидкости с консервантами. Уровень: 1 уровень. Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества.</p>	наб	1	100 000	100 000,0
20	<p>ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ (Уровень 2). Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии КТ, состоящим из 5 частей, производимых Genrui Biotech Inc. Принцип работы гематологического анализатора: сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB</p> <p>Параметры:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметра: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY <p>Гистограммы: 4 диаграммы рассеяния, 2 гистограммы (включая гистограммы RBC, PLT). Объем образца: Режим цельной крови: 20 мкл, Режим предварительного разведения: 20 мкл. СВС- DH - это диагностический реагент in vitro, состоящий из человеческих эритроцитов, симулированных лейкоцитов и тромбоцитов млекопитающих, взвешенных в плазматической жидкости с консервантами. Уровень: 2 уровень. Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества.</p>	наб	1	100 000	100 000,0
21	<p>ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ (Уровень 3). Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии КТ, состоящим из 5 частей, производимых Genrui Biotech Inc. Принцип работы гематологического анализатора: сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB</p> <p>Параметры:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметра: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY <p>Гистограммы: 4 диаграммы рассеяния, 2 гистограммы (включая гистограммы RBC, PLT). Объем образца: Режим цельной крови: 20 мкл, Режим предварительного разведения: 20 мкл. СВС- DH - это диагностический реагент in vitro, состоящий из человеческих эритроцитов, симулированных лейкоцитов и тромбоцитов млекопитающих, взвешенных в плазматической жидкости с консервантами. Уровень: 3 уровень. Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества.</p>	наб	1	100 000	100 000,0
22	<p>СВС-CAL PLUS ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР. Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии КТ, состоящим из 5 частей, производимых Genrui Biotech Inc. Принцип работы гематологического анализатора: сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB</p> <p>Параметры гематологического анализатора:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметра: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY <p>Гистограммы: 4 диаграммы рассеяния, 2 гистограммы (включая гистограммы RBC, PLT). Объем образца: Режим цельной крови: 20 мкл, Режим предварительного разведения: 20 мкл. Гематологические анализаторы требуют периодической калибровки для получения точных результатов пациента. Этот калибратор представляет собой стабильный препарат цельной крови, который можно использовать для проверки и корректировки калибровки некоторых гематологических инструментов. Значения калибратора для СВС-CAL PLUS получены в результате повторных испытаний на приборах, эксплуатируемых и обслуживаемых в соответствии с инструкциями производителя. Приборы калибруются с использованием цельной крови с использованием значений, определенных эталонными методами. Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества.</p>	наб	1	120 000	120 000,0
24	<p>Контроль диагностический совместим с анализатором мочи моделей Н-10,Н-300,Н-500 DIRUI. Контрольные материалы (положительный и отрицательный) для анализа мочи, предназначены для проверки качества мочевых полосок и работы анализаторов мочи.</p>	наб	2	10 300	20 600,0

- ✓ 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 закупок 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:

Член комиссии

Член комиссии

Секретарь комиссии


Чижков А.Г.

Жарасбаев Р.Ж.

Койшыманов Т.Т.

Тяжин Н.М.