

**Протокол итогов по объявлению №4
по закупку изделий медицинского назначения
способом запрса ценовых предложений**

г. Костанай

9 февраля 2021 года

1. Заказчик государственных закупок КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» Управления здравоохранения акимага Костанайской области, согласно Постановления Правительства Казахстана от 30.05.2019года №347 «Правила организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг» (Далее по тексту – Правила) провел закупки товара способом запрса ценовых предложений.

Дата вскрытия конвертов с ценовыми предложениями 9 февраля 2021 года в 10 часов 30 минут.

2. В процедуре вскрытия конвертов с ценовыми предложениями не присутствовали потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители.

3. Краткое описание и цена закупаемых товаров:

№	Наименование товара	Ед. изм	Объем закупа	Сумма закупа
1	Наборы предназначены для выявления антител классов G и M к Тгеролепаралитум в сыворотке (плазме) крови человека методом ручной постановки или с использованием ИФА-анализаторов открытого типа.	наборы	30	735 000
2	Набор реагентов для выявления HBs антигена в сыворотке или плазме крови человека для иммуноферментного анализа на 96 определений.	наборы	5	725 000
3	Набор реагентов для одновременного выявления анти-ВГС антител и антигена вируса гепатита С в сыворотке или плазме крови человека методом иммуноферментного анализа на 96 определений.	наборы	15	1425 000

4. Потенциальными поставщиками представлены следующие ценовые предложения:

№	Наименование товара Техническая характеристика	Ед. изм	Объем закуп	Выделенная сумма для закупа	Общая сумма поставщика	Дата и время подачи заявки	Наименование поставщика
1	Формат теста – не менее 96 определений (стрипированный). Чувствительность - выше 99,5%. Специфичность при обследовании контингента доноров (не менее 5000 чел) – выше 99,7%. Специфичность при обследовании потенциально перекрёстно реактивных образцов сыворотки – выше 98,0%. Воспроизводимость - Коэффициенты вариации не более 8,0%.Срок годности тест-системы не менее 12 месяцев. Количество анализируемого образца – менее 100 мкл. Наличие спектрофотометрической верификации всех этапов проведения анализа. Возможность ручной постановки и автоматической постановки на анализаторах открытого типа. Наличие регистрационного удостоверения РК. Наличие утвержденной инструкции по применению	наборы	30	735 000	734 100	08.02.2021 в 09:15	ТОО «Densaulyq Life»
					528 600	08.02.2021 в 14:00	ТОО «Грансмедсервис»
					473 970	09.02.2021 в 09:30	ТОО «Альфа Медикал»

(Handwritten signatures and initials)

2	<p>Тест-система <i>in vitro</i> 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 автоматическому иммуноферментному анализатору, позволяя осуществлять автоматизированное выполнение всех этапов ИФА в соответствии с инструкцией к набору, включая автоматизированное распознавание информации о реагентах и их положении на борту анализатора и автоматизированное внесение реагентов по штрих-коду. Объем и форма первичных флаконов с реагентами (конъюгатом, контролями, субстратным раствором, стоп-реагентом) должны позволять использовать их в автоматическом ИФА-анализаторе без переноса во вторичные флаконы. Срок годности реагентов на момент поставки: не менее 9 мес. Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках. Наличие регистрации в Республике Казахстан.</p>	на бо ры	5	725000	78 995	09.02.2021 в 09:30	ТОО «Альфа Медикал»
3	<p>Тест-система <i>in vitro</i> 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). Диагностическая чувствительность не менее 100%. Диагностическая специфичность не ниже 99,9%. Объем исследуемого образца, не более 50 мкл. Время реакции - не более 2,5 часов общего времени инкубации. Адаптация к ИФА полностью автоматизированному анализатору (штрихкодированные реагенты, объемы реагентов, достаточные для использования в ИФА автоматизированном формате). Стандартные флаконы с реагентами, адаптированные к штативам любых автоматизированных анализаторов. Срок годности реагентов на момент поставки: не менее 9 мес. Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках. Наличие регистрации в Республике Казахстан.</p>	на бо ры	15	1425000	236 985	09.02.2021 в 09:30	ТОО «Альфа Медикал»

5. По лотам №1, №2, №3 - признать закуп состоявшимся, в соответствии с пунктом 112 главы 10 Правил. Определить победителя по лоту и заключить договор со следующим поставщиком:

1) ТОО «Альфа Медикал» БИН 060440003504, г.Костанай, ул. Краснопартизанская 73А по лотам №1, №2, №3 на общую сумму 789 950,00 тенге;

