

Протокол
о проведении закупа изделий медицинского назначения
способом из одного источника, на основании подпункта 5) пункта 116 главы 11
постановления Правительства Республики Казахстан от 30 мая 2019 года № 347
«Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских
изделий и фармацевтических услуг».

г. Костанай

30 июля 2020 г.

Комиссия в следующем составе:

Кузембаев М.С. – главный врач,

Валиева И. Е. – главный бухгалтер,

Койшыманов Т.Т. – и.о. заведующий диагностической лаборатории;

Нурмагамбетова Г.У. – юрисконсульт;

Воронкова Ж.Д. – бухгалтер, секретарь комиссии.

Постановила:

Согласно постановления Правительства Республики Казахстан от 30 мая 2019 года № 347 «Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг» (имеется потребность в дополнительном объеме товаров, фармацевтических услуг в том же финансовом году. При этом, цена на товар или фармацевтическую услугу не должна превышать цены, по которой приобретены товар либо фармацевтическая услуга в том же финансовом году. В случае осуществления закупа у того же поставщика, с которым заключены договор закупа или на оказание фармацевтических услуг в том же финансовом году, в заключенный договор вносятся соответствующие изменения и подтверждение соответствия требованиям глав 3 и 4 не требуется. Под дополнительным объемом фармацевтических услуг понимается увеличение количества лекарственных средств, медицинских изделий, предусмотренных в договоре на оказание фармацевтических услуг, которые сопровождаются фармацевтической услугой (при неизменности цены, торгового наименования, дозировки и качества) внести изменения в заключенный договор № 6 от 27.02.2020 г. с ИП КазБиоТест, закуп способом проведения тендера по запуску медицинских изделий, связанной с увеличением в потребности в объеме приобретаемых товаров.

1. ИП КазБиоТест предоставил следующие ценовое предложение для закупа

товара:

№ лота	Наименование	Характеристика	Ед. изм.	Количество	Цена	Сумма	Срок поставки
1	Набор реагентов для количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией предназначен для проведения полного ПЦР-исследования, включающего экстракцию РНК из клинического материала методом сорбции на силикагеле, реакцию обратной транскрипции РНК и амплификацию кДНК с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени». Принцип тестирования основывается на экстракции РНК из плазмы крови совместно с внутренним контрольным образцом (ВКО), проведении реакции обратной транскрипции РНК и амплификации кДНК с гибридационно-	Набор реагентов для количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией предназначен для проведения полного ПЦР-исследования, включающего экстракцию РНК из клинического материала методом сорбции на силикагеле, реакцию обратной транскрипции РНК и амплификацию кДНК с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени». Принцип тестирования основывается на экстракции РНК из плазмы крови совместно с внутренним контрольным образцом (ВКО), проведении реакции обратной транскрипции РНК и амплификации кДНК с гибридационно-	упаковка	30	340000	10 200 000	Сентябрь 2020

<p>м полимерной цепной реакции с гибридной флуоресцентной детекцией (в комплекте с Рибо Сорб)</p>	<p>флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» (формат FRT). По каналу, соответствующему флуорофору FAM, детектируется продукт амплификации ВКО, который позволяет контролировать выполнение процедуры исследования для каждого образца. По каналу, соответствующему флуорофору JOE, детектируется продукт амплификации кДНК ВИЧ-1. Положительные контрольные образцы этапа экстракции ПКО-1-ВИЧ и ПКО-2-ВИЧ детектируются по каналам, соответствующим флуорофорам FAM (ВКО) и JOE (ВИЧ-1). Контрольные образцы амплификации (ДНК-калибраторы) – KB1 ВИЧ и KB2 ВИЧ, аналогично детектируются по каналам, соответствующим флуорофорам FAM (ВКО) и JOE (ВИЧ-1). Набор должен быть рассчитан на проведение 80 реакций амплификации, включая контроли и калибраторы и содержать комплект реагентов для выделения РНК/ДНК из 48 (50) проб, включая контроли. Количество тестов не менее 48. Остаточный срок годности не менее 10 месяцев. Тест-система включает расчетную программу на диске для нормализации количества РНК ВИЧ на ВКО.</p>					
---	---	--	--	--	--	--

2. При подведении итогов по закупке способом из одного источника комиссия решила:

- закупить изделия медицинского назначения у поставщика ИП КазБиоТест, г.Алматы, Жетысуйский район, микрорайон Кемел, улица Адилет, 180.

До 16.08.2020г. заключить дополнительное соглашение к договору №6 от 27.02.2020г. с ИП КазБиоТест на общую сумму **10 200 000,00** (десять миллионов двести тысяч) тенге 00 тиын.

Члены комиссии:



Кузембаев М.С.

Валиева И.Е.

Койшыманов Т.Т.

Нурмагамбетова Г.У.

Секретарь комиссии:

Воронкова Ж. Д.