

**Протокол № 4**  
**итоги проведения закупа медицинских изделий (реагенты)**  
**способом запроса ценовых предложений**

г.Кокшетау

от 17 января 2024г.

1. Организатором закупок способом запроса ценовых предложений является ГКП на ПХВ «Городская поликлиника» при управлении здравоохранения Акмолинской области. Почтовый адрес г.Кокшетау, ул. Ауельбекова,94
2. Закуп лекарственных средств способом запроса ценовых предложений в соответствии с главой 10 Правил организации и проведения закупа 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 РК от 07.06.2023 №110
3. Сумма выделенная для закупа - 14 447 054,00(четырнадцать миллионов четыреста сорок семь тысячи пятьдесят четыре тенге 00тиын)
4. Потенциальные поставщики представившие ценовые предложения до истечения окончательного срока представления ценовых предложений:
  - 1) ТОО "Kaz Temp" г.Астана, ул.Темирбек Жургенов,34/33(10ч.20м., 15.01.2024г
  - 3) ТОО "КомфортЛайт" г.Кокшетау, ул.Абая 114/18 (17ч.55м., 15.01.2024г)

и заявлены следующие цены:

	Наименование товара	ед из	Кол-во	Выд сумма	ТОО "Kaz Temp" цена за ед	ТОО "КомфортЛайт" цена за ед.	Сроки поставки
1	Контрольные материалы на анализатор TS 4000 Предназначена для оценки точности и достоверности результатов, полученных на гематологических анализаторах. Ежедневное использование контрольной крови обеспечивает точность и достоверность получаемых результатов. Контрольная кровь анализируется так же, как и образцы исследуемой крови. Состав: Реагент содержит стабилизированные эритроциты человека, тромбоциты, стабилизаторы. Стабильность: Стабильность закрытого флакона 6 месяцев Стабильность открытого флакона 30дн. Фасовка: В наборе 3 флакона по 2,5мл (1 высокий уровень, 1 низкий уровень, 1 нормальный уровень).	наб	3	206556	-	68000	Согласно договора по графику поставки, по адресу :г.Кокшетау, ул.Ауельбекова,94 , отд.лаборатории
2	HT- 88 Coag- CaCL 2-102L -2 АЧТВ - на анализатор –TS 4000 АЧТВ реагент 5×2.0мл: АЧТВ реагент: 0,1 мМ эллаговой кислоты, буферы, соли и стабилизаторы. Кальция хлорид CaCl 5×2мл: Кальция хлорид (0,025М). Кальция хлорид (0.025 М): 0,025М раствор хлорида кальция, 0,1% азида натрия и стабилизаторы. Реагент разведенный, готов к работе. <u>ПРИНЦИП МЕТОДА.</u> Тест АЧТВ относится к традиционным скрининговым коагулологическим тестам и используется для обнаружения патологий внутреннего общего путей свертывания крови, а также острых функциональных нарушениях факторов II, V, X и фибриногена. Определение АЧТВ может проводиться с целью мониторинга эффективности гепаринотерапии, поскольку удлинение АЧТВ пропорционально уровню гепарина в пробе. Тест АЧТВ проводится с помощью добавления к исследуемой цитратной плазме реагента, содержащего активатор внутреннего каскада свертывания и фосфолипиды. Реагентная смесь инкубируется в течение 3 минут при 37° С, после чего в нее добавляют ионы кальция, запускающие процесс свертывания, и определяют время образования фибринового сгустка. Условия хранения: 1. Реагент хранить при температуре + 2 до + 8. НЕ ЗАМОРАЖИВАТЬ!!! 2. При открытий реагент стабилен в течений 30 дней при температуре + 2 до + 8. Срок годности: 1год	наб	44	891088	-	20100	
3	HT- Coag- TT-52L2 – тромбиновое время - на анализатор –TS 4000	наб	59	1598900	-	27000	

	<p>Тромбин реагент: 5×2ml, Тромбин реагент содержит жидкий стандартизованный бычий тромбин, бычий альбумин, буферы и стабилизаторы. Определение тромбинового времени (ТВ) обычно используется для:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- мониторинга терапии высокомолекулярным гепарином;</li> <li>- мониторинга фибринолитической терапии;</li> <li>- скрининговых обследований с целью обнаружения нарушений процессов формирования фибрина или при подозрениях на острый дефицит фибриногена;</li> <li>- дифференциальной диагностики между гепарин индуцированным удлинением тромбинового времени и патологиями в процессах формирования фибринового сгустка. Показано, что удлинение тромбинового времени наблюдается не только при наличии патологий процесса полимеризации фибрина, но и при наличии гепарина в пробе. Тромбин превращает фибриноген, содержащийся в плазме, в фибрин, из которого формируется сгусток. Измеряется время образования фибринового сгустка.</li> </ul> <p>Условия хранения: 1. Реагент хранить при температуре + 2 до + 8. НЕ ЗАМОРАЖИВАТЬ! 2. При открытии реагент стабилен в течении 30 дней при температуре + 2 до + 8. Срок годности: 1 год</p>					
4	<p>HT- Coag- PT-52L2 – протромбиновое время - на анализатор –TS 4000 Набор 5×2 мл ПВ реагент: рекомбинантный человеческий тромбопластин (&lt;1мкг/мл), фосфолипиды, кальция хлорид, буферы, соли и стабилизаторы. Реагент разведенный, готов к работе. Определение ПВ проводится в качестве скринингового теста, выявляющего нарушения внешнего пути свертывания крови, а также в качестве количественного теста при определении активностей факторов II, V, VII и X. Метод используется для мониторинга эффективности и адекватности антикоагулянтной терапии. С помощью определения протромбинового времени также проводится оценка функционального состояния печени при различных заболеваниях. При добавлении рекомбинантного человеческого тканевого фактора и ионов кальция в исследуемую цитратную плазму время образования фибринового сгустка зависит только от активности факторов внешнего и общего путей коагуляции: I, II, V, VII, X. После добавления указанных реактивов в плазму измеряют время от момента добавления реактивов до момента образования фибринового сгустка. Условия хранения: 1. Реагент хранить при температуре + 2 до + 8. НЕ ЗАМОРАЖИВАТЬ! 2. При открытии реагент стабилен в течении 30 дней при температуре + 2 до + 8. Срок годности: 1 год</p>	наб	50	992600	-	19400
5	<p>HT- Coag- FGN-62 L-2 - на фибриноген анализатор –TS 4000 Набор для Определения Фибриногена: Тромбин реагент (для определения фибриногена) 6×2.0 мл Референсная плазма (для определения фибриногена) 1×1.0мл Раствор имидазолового буфера (IBS) 2×75.0мл Реагент разведенный, готов к работе. Метод определения содержания фибриногена с помощью измерения времени образования сгустка основан на методе, описанном Клауссом. В присутствии высоких концентраций тромбина время образования фибринового сгустка пропорционально концентрации фибриногена в пробе. Условия хранения: 1. Реагент хранить при температуре + 2 до + 8. НЕ ЗАМОРАЖИВАТЬ! 2. При открытии реагент стабилен в течении 30 дней при температуре + 2 до + 8. Срок годности: 1 год</p>	наб	44	2072400	-	47000
6	<p>Шарики стальные – 700 шт в упаковке для TS4000. Назначение: Используются для определения свертываемости крови в анализаторе  Материал изготовления: Металл Вес шарика: 55 мг Размер шарика (диаметр): 0,24 см Количество: 700 шт в уп. Срок работы: 5 лет</p>	шт	22	1109020	35000	50410
7	<p>Тест полосы на 13 параметров на мочевого анализатор CL-50 plus. Количество измеряемых параметров: 13</p>	шт	5	101000	-	20000



	Измеряемые параметры (в порядке расположения на пластиковой основе) лейкоциты, кетоновые тела, нитриты, уробилиноген, билирубин, белок, глюкоза, удельный вес, кровь, pH, креатинин, кальций, микроальбумин Интерпретация результата Качественный и полуколичественный анализ Диапазон чувствительности Лейкоциты: 15 – 40 клеток/мкл гранулоцитов Кетоновые тела: 0,5 – 1,0 ммоль/Л ацетоуксусной кислоты Нитриты: 18 – 26 мкмоль/Л Уробилиноген: 17 – 33 мкмоль/Л Билирубин: 8,6 – 17 мкмоль/Л Белок: 0,1 – 0,3 г/Л альбумина Глюкоза: 2,2 – 2,8 ммоль/Л Кровь: 0,15 – 0,3 мг/Л гемоглобина Креатинин: 2,0 – 3,6 ммоль/Л Кальций: 2,0-2,5 ммоль/л ионов кальция						
8	Кювета реакционная на анализатор TS 4000. Назначение: Емкость для измерения свертываемости крови Материал изготовления: Пластик Вес кюветы: 2,94 г Вид кювет: Соединены по 4 штуки Размеры блока кювет: 30 * 65 * 16 мм Линейные размеры ячейки кюветы: 12 * 12 мм Количество штук в упаковке: 700 Срок годности: Не ограничен	уп	8	685040	-	85000	1

5. Комиссия в составе : Экажева М.А.- зам главного врача по лечебной работе, Баяшева Г.Е.- главный бухгалтер, Магзумова К.Б. - ст. медсестра КДЛ, секретарь Оспанова Б.А.- бухгалтер, рассмотрев ценовые предложения потенциальных поставщиков

РЕШИЛА:

- По лотам: №№1-5, №7, №8 (на основании подачи одного ценового предложения) - Признать победителем потенциального поставщика ТОО «КомфортЛайг» на общую сумму - 6 499 400,00 (шесть миллионов четыреста девяносто девять тысячи четыреста тенге 00 тиын);
- По лотам: №6 (по наименьшей цене) - Признать победителем потенциального поставщика ТОО "Kaz Temp" на общую сумму- 770000,00 ( семьсот семьдесят тысячи тенге 00 тиын)

Победитель представляет заказчику или организатору закупа в течение десяти календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

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. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию 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, 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).

Адрес поставки: Акмолинская область, г.Кокшетау, ул.Ауельбекова,94

Экажева М.А.

Баяшева Г.Е.

Магзумова К.Б.

Секретарь Оспанова Б.А.