

Протокол №8

об итогах способом запроса ценовых предложений по закупу лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг на 2022 год.

г. Тараз, ул. Рысбек батыра, 13 «А»
зал заседаний

11 час. 00 мин., «10» ноября 2022 года

1. Конкурсная комиссия в составе:

Председатель комиссии

Сарсенова Д.А. - Главный врач

Члены комиссии

Саршаева П.Т - Зам.по экон.части

Батурина А.Н - Нач.отдела ГЗ

Борашева А.. - Провизор

Секретарь комиссии

Султан Т.С - Бухгалтер по государственным закупкам

провела закуп лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, в соответствии пунктом 92 гл.9 постановления Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375 «Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее - Правила) (наименование, краткая характеристика, цена закупаемых товаров и другие условия) согласно приложению №1.

1. Сумма, выделенная для закупа лекарственных средств и медицинских изделий для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи составляет: 5503050(пять миллионов пятьсот три тысячи пятьдесят) тенге 00 тиын.

2. Дата и время представления ценовых предложений потенциальными поставщиками, в установленные сроки (до истечения окончательного срока представления ценовых предложений):

№ п/п	Наименование потенциального поставщика	Адрес	Дата и время
1	TOO «ONTUSTIK MEDICAL»	г.Шымкент, ул.Темир Казык, дом 132.	03.11.2022 11:50

3. Документы потенциальных поставщиков, представленные согласно п.97 гл. 9 Правил:

1. TOO «ONTUSTIK MEDICAL»	
наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства	имеется
Письмо Поставщика, на соответствие гл 4 Правил	имеется

4. По итогам рассмотрения представленных заявок с ценовыми предложениями от потенциальных поставщиков, комиссия в соответствии с Правилами, **РЕШИЛА:**

1. Согласно п.100 гл 9 Правил признать победителем закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг способом запроса ценовых предложений:

- «**ТОО «ONTUSTIK MEDICAL» г.Шымкент, ул.Темир Казык, дом 132.** по лоту №1 на сумму 117865 тенге (торговое наименование: Prothrombin Time Detection Kit Набор реагентов для определения протромбинового времени);
- «**ТОО «ONTUSTIK MEDICAL г.Шымкент, ул.Темир Казык, дом 132** по лоту №2 на сумму 101200 тенге (торговое наименование: Thrombin Time Detection Kit Набор для определения тромбинового времени);
- «**ТОО «ONTUSTIK MEDICAL г.Шымкент, ул.Темир Казык, дом 132** по лоту №3 на сумму 498630 тенге (торговое наименование: Fibrinogen Detection Kit Набор для определения содержания фибриногена);
- «**ТОО «ONTUSTIK MEDICAL г.Шымкент, ул.Темир Казык, дом 132** по лоту №4 на сумму 109230 тенге (торговое наименование: Activated Partial Thromboplastin Time detection Kit Активированный набор для определения частичного тромбопластинового протромбинового времени);
- «**ТОО «ONTUSTIK MEDICAL г.Шымкент, ул.Темир Казык, дом 132** по лоту №5 на сумму 1000200 тенге (торговое наименование: D-Dimer Detection Kit/Набор для обнаружения Ддимер);
- «**ТОО «ONTUSTIK MEDICAL г.Шымкент, ул.Темир Казык, дом 132** по лоту №8 на сумму 12375 тенге (торговое наименование: Coagulation Analysis Multi-Calibrator Мультикалибратор);
- «**ТОО «ONTUSTIK MEDICAL г.Шымкент, ул.Темир Казык, дом 132** по лоту №9 на сумму 19910 тенге (торговое наименование: Coagulation Analysis Multi-Control Level 1 Мультиконтролер - уровень 1);
- «**ТОО «ONTUSTIK MEDICAL г.Шымкент, ул.Темир Казык, дом 132** по лоту №10 на сумму 13640 тенге (торговое наименование: Coagulation Analysis Multi-Control Level 2 Мультиконтролер - уровень 2);

2. По лотам 6,7,11 отклонить в связи с не соответствием представленных документов.

3. на основании п.103 гл9 Правил заключить договор закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг.

4. разместить протокол об итогах на Интернет-ресурсе ГКП на ПХВ «Городская поликлиника №5» УЗА ЖО;

5. информация о привлечении экспертной комиссии: нет.

Председатель комиссии
Сарсенова Д.А. _____

Члены комиссии

Маханова П.К. _____
Батурина А.Н. _____
Борашева А. _____

Секретарь комиссии
Султан Т.С. _____

на реактивы для «Автоматический анализатор свертываемости крови BSA-1000»

№ п/п	Международное (непатентованное) название лекарственных средств и ИМН	Торговое наименование	Краткая характеристика	Ед.изм	Цена победителя	Кол-во	Сумма ,тг	Наименование производителя	страна	Победитель поставщик
1	Prothrombin Time Detection Kit Набор реагентов для определения протромбинового времени	Prothrombin Time Detection Kit Набор реагентов для определения протромбинового времени	Реагент для количественного определения протромбинового времени в плазме крови человека in vitro на автоматическом анализаторе свертывания крови Digui BSA-1000. Кальцийсодержащий тромбопластин добавляется в исследуемую плазму, и активируется экзогенный путь коагуляции для превращения фибриногена в нерастворимый фибрин. Время, необходимое для свертывания плазмы, - это протромбиновое время исследуемой плазмы. Среднее значение для анализа нормальной плазмы ≤ 14 секунд. Расфасовка : Reagent: 10*5ml. ; Control 1: 1x1ml;	наб	11786 5	3	353595	Dirui Industrial Co., Ltd	Китай	TOO «ONT USTIK MEDIC AL»

[illegible]

2	Thrombin Time Detection Kit Набор для определения тромбинового времени	Thrombin Time Detection Kit Набор для определения тромбинового времени	стабильным не менее 10 часов под крышкой при температуре 15°C ~ 25°C. Калибровочный раствор и контрольный образец следует хранить в сухом месте, защищенном от света, и в герметичной упаковке при температуре 2°C ~ 8°C. Срок годности указан на этикетке. После разведения калибровочный раствор и контрольный образец могут быть стабильными не менее 8 часов при температуре 2°C ~ 8°C. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	наб	101200	3	303600	Dirui Industrial Co., Ltd	Китай	TOO «ONT USTIK MEDICAL»
---	--	--	---	-----	--------	---	--------	---------------------------	-------	-------------------------

количества раствора тромбина в исследуемую плазму фибриноген превращается в нерастворимый фибрин, и время, необходимое для определения коагуляции, равно тромбиновому времени исследуемой плазмы. Среднее значение для анализа нормальной плазмы ≤ 20 с.	Расфасовка : R:10*10 мл . Реагенты : жидкий реагент ТВ -Тромбин < 15 Ед/мл . Контрольный образец тромбина - плазма - значение указан на этикетке . Контроль проводится также на мультиконтроле только на Уровень 1 . Реагент не более 920 исследований . Объем реагента-100 мкл; Объем детергента- 120 мкл ; Объем плазмы - 50 мкл . Время тестирования 72 сек. Реагент следует хранить в сухом месте при температуре $2^{\circ}\text{C} \sim 8^{\circ}\text{C}$, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать заморозания.
---	--

3	Fibrinogen Detection Kit Набор для определения содержания фибриногена	Fibrinogen Detection Kit Набор для определения содержания фибриногена	Срок годности указан на этикетке.. После открытия реагент в пробирке под крышкой может быть стабилен не менее 7 дней при температуре 2°C ~ 8°C; не менее 10 дней при температуре 15°C ~25°C. Контрольный образец должен храниться в сухом месте при температуре 2°C ~ 8°C, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности и указан на этикетке. После разбавления контрольный образец в пробирке под крышкой может быть стабильным не менее 8 часов при температуре 2°C - 8 °C. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента..	наб	498630	3	1495890	Dirui Industrial Co., Ltd	Китай	TOO «ONT USTIK MEDICAL»
---	--	---	---	-----	--------	---	---------	---------------------------	-------	-------------------------

						Избыток тромбина добавляется в разбавленную плазму для превращения фибриногена в фибрин, и плазма свертывается. Время, необходимое для коагуляции, обратно пропорционально содержанию фибриногена, и метод Клаусса — это метод расчета содержания фибриногена в плазме путем построения стандартной кривой. Линейный диапазон 0.8 г/л ~ 8 г/. Расфасовка : FIB reagent: 10*10ml; OVB buffer solution: 4*51ml . Реагенты : Жидкий реагент FIB- компонент (Тромбин) - < 100 Ед/мл ; Буферный раствор OVB компонент (Хлорид натрия) - < 140 ммоль/л . Калибровочный раствор фибриногена , контрольный образец фибриногена - значение у к а з а н на этикетке . Калибровка и контроль проводится также на мультикалибраторе и мультитиконтоль уровень 1и 2. Объем	
--	--	--	--	--	--	---	--

					реагента 50 мкл. Объем детергента-120 мкл ; Объем плазмы- 10 мкл . Время тестирования 108 сек. Набор расчитан не более 2000 исследований и . Реагент следует хранить в сухом месте при температуре 2°C ~ 8°C, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать заморозания. Срок годности указан на этикетке. После открытия реагент в пробирке под крышкой может быть стабилен не менее 7 дней при температуре 2°C ~ 8°C; не менее 10 дней при температуре 15°C ~25°C. Калибровочный раствор и контрольный образец должны храниться в сухом месте при температуре 2°C ~ 8°C, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. После разведения калибровочный раствор и контрольный образец в пробирке под крышкой могут быть стабильными не менее 8 дней при
--	--	--	--	--	---

4	Activated Partial Thromboplastin Time detection Kit Активированный набор для определения частичного тромбластинового протромбинового времени	Activated Partial Thromboplastin Time detection Kit Активированный набор для определения частичного тромбластинового протромбинового времени	температуре 2°C ~ 8°C. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .	Reagent для количественного определения активированного частичного тромбластинового времени в плазме крови человека in vitro на автоматическом анализаторе свертывания крови Digi BSA-1000.B исследуемую плазму добавляют частичный раствор тромбластина и Ca2+, и активируют эндогенный путь коагуляции для превращения фибриногена в фибрин. Время, необходимое для свертывания плазмы, - это активированное частичное тромбластиновое время исследуемой плазмы Среднее значение для анализа нормальной плазмы ≤ 35 секунд . Расфасовка : R1- растворэлаговой	наб	109230	3	327690	Dirui Industrial Co., Ltd	Китай	TOO «ONTUSTIK MEDICAL»
---	---	---	--	---	-----	--------	---	--------	---------------------------	-------	------------------------

кислоты АЧТВ- 10*5ml ; R2- раствор хлорида кальция 1*51ml. Реагенты :R1- растворэллаговой кислоты АЧТВ-<0.1 ммоль/л ; R2- раствор хлорида кальция-<45 ммоль/л . Контроль активированного частичного тромбопластинового времени- плазма (значение указан на этикетке). Набор на не более 1000 исследований . Объем реагента-50 мкл ; Объем детергента- 70 мкл ; Объем плазмы -50 мкл . Время тестирования 72 сек. Калибровка и контроль проводится на мультикалиб раторе мультиконтроль уровень 1 и 2. Набор реагентов следует хранить в сухом месте при температуре 2°C ~ 8°C, вдали от солнечного света, в герметичной упаковке и избегать заморзания. Срок годности указан на этикетке.После вскрытия реагент может быть стабильным не менее 7

5	D-Dimer Detection Kit/Набор для обнаружения Ддимер	D-Dimer Detection Kit/Набор для обнаружения Ддимер	дней под крышкой при температуре 2°C ~ 8°C; не менее 10 часов под крышкой при температуре 15°C ~ 25°C. После разведения препарат может быть стабильным не менее 8 часов при температуре 2°C ~ 8°C. Есть дополнительные услуги: вы е з д сертифицированного специалиста для адаптации реагента.	наб	1000200	1	1000200	Dirui Industrial Co., Ltd	Китай	TOO «ONTUSTIK MEDICAL»
---	--	--	---	-----	---------	---	---------	---------------------------	-------	------------------------

[illegible]

[illegible]

7	Очищающий детергент 2	Очищающий детергент 2	автоматического анализатора свертывания крови Digui BSA-1000 . Гипохлорит натрия может удалять остаточные органические вещества, такие как белок, из трубопровода. Основные компоненты: гипохлорит натрия ≤ 3,0% . Хранить при температуре 2°C-8°C в сухом месте, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. После вскрытия, хранить при температуре 2°C-8°C под крышкой, он может быть стабильным не менее 15 дней. Объем упаковки 50ml/bottle . Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .	наб	-	4	-	-	-	соответствует рег.удо с)
			Реагент промывки внутренней стенки зонд для автоматического анализатора свертывания крови Digui BSA-1000 . Чистящее средство, используемое для промывки зонда .							Не разбавлено (не соответствует рег.удо с)

8	Coagulation Analysis Multi-Calibrator Мультикалибратор	Coagulation Analysis Multi- Calibrator Мультикалибра- тор	Основные компоненты гипохлорит натрия ≤ 1,5 % . Хранить при температуре 5°C-35°C в сухом месте, вдали от солнечного света и в герметичной упаковке. Срок годности указан на этикетке. Реагент можно использовать не менее 30 дней. Объем упаковки- 500ml/bottle. Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .	наб	12375	3	37125	Dirui Industrial Co., Ltd	Китай	TOO «ONT USTIK MEDIC AL»
			Мультикалибратор для калибровки систем определения клинического протромбинового времени (PT), фибриногена (FIB) и антитромбина m (AT-m) на автоматическом анализаторе свертываемости крови Dirui BSA- 1000 Калибровочные растворы используются для калибровки измеренных значений в лаборатории, и							

[illegible]

9	Coagulation Analysis Multi-Control Level 1 Мультиконтролер - уровень 1	Coagulation Analysis Multi-Control Level 1 Мультиконтроле р - уровень 1	специалиста для адаптации реагента . Контрольный материал Multi-Control level 1 для оценки точности и воспроизводимости на автоматическом анализаторе свертываемости крови Dirui BCA-1000 (For PT,APTT,TT,FIB,ATII). После разведения контрольный раствор может быть стабильным не менее 8 часов при температуре 2°C - 8°C . Объем упаковки 1*1mL . Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента .	наб	19910	9	179190	Dirui Industrial Co., Ltd	Китай	TOO «ONTUSTIK MEDICAL»
10	Coagulation Analysis Multi-Control Level 2 Мультиконтролер - уровень 2	Coagulation Analysis Multi-Control Level 2 Мультиконтроле р - уровень 2	Контрольный материал Multi-Control level 2 для оценки точности и воспроизводимости на автоматическом анализаторе	наб	13640	9	122760	Dirui Industrial Co., Ltd	Китай	TOO «ONTUSTIK MEDICAL»

11	Кюветы	Кюветы	свертываемости крови (Fog RT, АРТТ). После разведения контрольный раствор может быть стабильным не менее 8 часов при температуре 2°C - 8°C . Объем упаковки 1*1mL . Есть дополнительные услуги : выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента . Однаразовая измерительная кювета для автоматического анализатора свертываемости крови Digi BCA-1000 предназначена для размещения и перемешивания клинического образца, реагента или другого материала для процедур тестирования, выполняемых	уп	-	5	-	-	-	Не разыграно (не соответствует рег.удостоверению)
----	--------	--------	--	----	---	---	---	---	---	---

