

**Протокол №10
к Объявлению №10**

Об итогах закупок лекарственных средств, изделий медицинского назначения

г.Кокшетау

«10» час «00»мин 27 марта 2017 г.

Проведение процедуры закупа в соответствии с главой 9. «Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования» утвержденные Постановлением Правительства РК от 30.10.2009г. №1729 (с изменениями и дополнениями по состоянию на 29.12.2016 г.)

1. По объявлению №10 были представлены следующие заявки от нижеперечисленных потенциальных поставщиков:

1) ПК «Витанова», г.Караганда, ул.Ленина, строение 71

№ лота	Краткое описание закупаемых товаров	Единица измерения	Кол-во	Выделенная сумма	Предлагаемые суммы потенциальных поставщиков	
					ПК «Витанова»	
1	Набор реагентов для определения активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке крови кинетическим методом для биохимического анализатора, открытого типа Dirui CS-T240. Состав набора: - реагент 1: буферный раствор pH 7,8±0,2, содержащий трис 80ммоль/л; α-кетоглутарат натрия 13,2 ммоль/л; L-аспартат 200 ммоль/л; натрия азид 0,05 %- реагент 2: L-аспартат 2,0 ммоль; β-NADH 28 ммоль/л; лактатдегидрогеназа 55Е; малатдегидрогеназа 55Е; сахараза 0,05 г; трис 0,4 ммоль. (лиофилизированная смесь). Линейная область определения активности аспартатаминотрансферазы в диапазоне 20-280 Е/л. Отклонение от «линейности» - не более 5%. Чувствительность определения - не более 16 Е/л. Коэффициент вариации результатов определения - не более 5%. Объем анализируемого образца - не более 100 мкл. Расход рабочего раствора реагентов - не более 1,0 мл. Регистрация результатов при длине волны 340 нм. Срок годности: не менее 18 мес. при температуре +2-8 С.	набор	6	93600	54600	
2	Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке крови кинетическим методом для биохимического анализатора, открытого типа Dirui CS-T240. Состав набора: - реагент 1: буферный раствор трис- HCl содержащий L-аланин, α-кетоглутарат - реагент 2: НАДН, ЛДГ. (лиофилизированная смесь). Линейная область определения активности аланинаминотрансферазы в диапазоне 20-280 Е/л. Отклонение от «линейности» - не более 5%. Чувствительность определения - не более 16 Е/л. Коэффициент вариации результатов определения - не более 5%. Объем анализируемого образца - не более 100 мкл. Расход рабочего раствора реагентов - не более 1,0 мл. Регистрация результатов при длине волны 340 нм. Срок годности: не менее 18 мес. при температуре +2-8 С.	набор	6	93600	54600	
3	Набор реагентов для количественного определения содержания общего холестерина в сыворотке и плазме крови ферментативным методом для	набор	6	79680	66000	

	<p>биохимического анализатора, открытого типа Dirui CS-T240. Состав набора: - реагент: пиперазин 1,4-бис(2-этансульфоновая кислота)(ПИПЕС) 0,05 моль/л; натрий холевоксильный 1,4 ммоль/л; магний хлористый 84 ммоль/л; фенол 0,5г/л; 4-аминоантипирин 0,06г/л; холестеринэстераза 400 Е/л; холестериноксидаза 400 Е/л; пероксидаза 1000 Е/л; - калибратор: калибровочный раствор общего холестерина 4,65 ммоль/л содержащий неол АФ 9-12 20%; изопропанол 10%; натрия азид 0,1%. Линейная область определения концентрации общего холестерина в диапазоне от 1,5 до 20 ммоль/л. Отклонение от «линейности»- не более 5%. Чувствительность определения- не более 1,0 ммоль/л. Коэффициент вариации результатов определений- не более 5%. Объем анализируемого образца- не более 100 мкл. Расход рабочего раствора реагентов- не более 1,0 мл. Регистрация результатов при длине волны 500 нм. Срок годности: не менее 12 мес. при температуре +2-8 С</p>				
4	<p>Набор реагентов для определения концентрации глюкозы в сыворотке, плазме человека гексокиназным методом. Набор реагентов для определения концентрации глюкозы в сыворотке и плазме крови для биохимического анализатора открытого типа Dirui CS-T240. Состав набора: - реагент: монореагент, - калибратор: калибровочный раствор глюкозы 5,55 ммоль/л. Линейная область определения концентрации глюкозы от 0,7 до 38,9 ммоль/л. Отклонение от «линейности»- не более 5%. Чувствительность- не более 0,5 ммоль/л. Коэффициент вариации результатов определений- не более 5%. Объем анализируемого образца- не более 100 мкл. Расход рабочего раствора реагентов- не более 1,0 мл. Регистрация результатов при длине волны 340 нм. Срок годности: не менее 18 мес. при температуре +2-8 С</p>	набор	2	60303,6	27000
5	<p>Набор реагентов для количественного определения содержания общего белка в сыворотке и плазме крови биуретовым методом для биохимического анализатора открытого типа Dirui CS-T240. Состав набора: - реагент: раствор меди (II) сернокислой 5-водной 11 ммоль/л; натрия гидроксид 0,75 моль/л; ЭДТА динатриевой соли 25 ммоль/л; - калибратор: калибровочный раствор альбумина бычьего сывороточного 70 г/л в растворе натрия хлористого 0,85%; натрия азид 0,05%. Линейная область определения концентрации общего белка в диапазоне от 20,0 до 110,0 г/л. Отклонение от «линейности»- не более 3%. Чувствительность определения- не более 10,0 г/л. Коэффициент вариации результатов определений- не более 3%. Объем анализируемого образца- не более 100 мкл. Расход рабочего раствора реагентов- не более 1,0 мл. Регистрация результатов при длине волны 550 нм. Срок годности: не менее 18 мес. при температуре +2-8 С</p>	набор	11	85800	70400
6	<p>Набор реагентов для определения общего билирубина в сыворотке плазме человека колориметрическим методом. Набор реагентов для определения общего билирубина в сыворотке плазме крови для биохимического анализатора открытого типа Dirui CS-T240. Состав набора: - реагент 1: раствор детергента в кислой среде; - реагент 2: раствор 3,5-дихлорфенилдиазониевой соли и детергента в кислой среде - калибратор: раствор билирубина с концентрацией 120-140 мкмоль/л (лиофилизированный). Линейная область определения общего билирубина от 4,28 до 428 мкмоль/л. Отклонение от «линейности»- не более 7%. Чувствительность не более 3,0 мкмоль/л. Коэффициент вариации результатов определений- не более 7%. Объем анализируемого образца- не более 100 мкл. Расход рабочего раствора</p>	набор	11	332769,47	280500

	реагентов- не более 1,0 мл.Регистрация результатов при длине волны 546 нм. Срок годности: не менее 12 мес. при температуре +2-8 С				
7	<p>Набор реагентов для количественного определения содержания мочевины в сыворотке; плазме человека кинетическим методом. Набор реагентов для количественного определения содержания мочевины в сыворотке и плазме крови для биохимического анализатора открытого типа Digi CS-T240. Состав набора: - реагент1: буферный раствор pH 8,0±0,2 содержащий трис HCl 0,09моль/л; α-кетоглутарат 12 ммоль/л</p> <p>- реагент2: буфер трис HCl pH 8,0±0,2 45ммоль/л; АДФ 0,03ммоль/л; уреазы 750 Е; глутаматдегидрогеназа 20 Е; НАДН 115 мг. (лиофилизированная смесь)- калибратор: калибровочный раствор мочевины 8,33ммоль/л в бензойной кислоте 0,2%</p> <p>Линейная область определения концентрации мочевины от2,00 до33,30 ммоль/л. Отклонение от «линейности»- не более 5%</p> <p>Чувствительность- не более 1,5 ммоль/л.Коэффициент вариации результатов определений- не более 5%.Объем анализируемого образца- не более 100 мкл.Расход рабочего раствора реагентов- не более 1,0 мл. Регистрация результатов при длине волны 340 нм. Срок годности: не менее 18 мес. при температуре +2-8 С</p>	набор	6	133876,8	86400
8	<p>Набор реагентов для количественного определения содержания креатинина в сыворотке, плазме и моче человека кинетическим методом Яффе. Набор реагентов для количественного определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови для биохимического анализатора открытого типа Digi CS-T240. Состав набора: - реагент1: раствор содержащий пикриновую кислоту 43,4ммоль/л; натрий тетраборнокислый 40ммоль/л; -реагент2: раствор натрия гидроксида 0,384моль/л; - калибратор: калибровочный раствор креатинина 240мкмоль/л в соляной кислоте 0,02моль/л.</p> <p>Линейная область определения концентрации общего холестерина в диапазоне от25 до1300мкмоль/л. Отклонение от «линейности»- не более 5%. Чувствительность определения- не более 20 мкмоль/л.Коэффициент вариации результатов определений- не более 5%.Объем анализируемого образца- не более 100 мкл.Расход рабочего раствора реагентов- не более 1,0 мл.Регистрация результатов при длине волны 500 нм.</p>	набор	6	46800	42000
9	<p>Набор реагентов для определения концентрации С-реактивного белка в сыворотке плазме человека латексным иммунотурбидиметрическим методом для биохимического анализатора открытого типа Digi CS-T240. Состав набора: - реагент1: глициновый буфер 0,1 моль/л, азид натрия 0,95 г/л-реагент2: суспензия частиц латекса, покрытых антителами к человеческому СРБ, азид натрия 0,95 г/л</p> <p>- калибратор: человеческая сыворотка. Аттестована относительно эталонного материала ERM- DA 472/ IFCC. Предел определения – 1,0 мг/л. Диапазон измерений- до 150мг/л. Коэффициент вариации - не более 7%. Объем анализируемого образца- не более 100 мкл.</p> <p>Расход рабочего раствора реагентов- не более 1,0 мл.Регистрация результатов при длине волны 540 нм.Срок годности: не менее 12 мес. при температуре +2-8 С.</p>	набор	11	494089,2	440000
10	<p>Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке, плазме человека кинетическим методом для биохимического анализатора открытого типа Digi CS-T240. Состав набора: - реагент1: буферный раствор дитаноламина (ДЭА), содержащий магний хлористый- реагент2: раствор п-</p>	набор	11	104280	99000

	<p>нитрофенилфосфата. Линейность – до 1200 Е/л. Коэффициент вариации - не более 5%. Объем анализируемого образца- не более 20 мкл. Расход рабочего раствора реагентов- не более 1,0 мл. Регистрация результатов при длине волны 405 нм. Срок годности: не менее 12 мес. при температуре +2-8 С</p>				
II	<p>Набор сывороток контрольных на основе человеческой матрицы для проведения внутрилабораторного контроля качества количественных методов биохимических исследований на биохимическом анализаторе открытого типа Digi CS-T240. Состав набора: - Сыворотка контрольная 1 уровня (лиофилизированная)- Сыворотка контрольная 2 уровня (лиофилизированная). Набор рассчитан на приготовление 5,0 мл сыворотки контрольной из каждого флакона.</p> <p>Аналит/показатель метод Ед.изм. Аттестованное значение Диапазон допустимых значений (3S)</p> <p>Альбумин С бромкрезоловым зеленым г/л 42,6 36,3- 48,9</p> <p>Аланинаминотрансфераза(АЛТ) IFCC без пиридоксальфосфата. 37 С Е/л 109 88- 130</p> <p>Аспаратаминотрансфераза (АСТ) IFCC без пиридоксальфосфата. 37 С Е/л 94,3 77,2- 111,4</p> <p>α-амилаза Реакция с CNP-олигосахаридом, 37 С; норма до 100 Е/л Е/л 161 128- 194</p> <p>α-амилаза панкреатическая Иммуноингибирование, реакция с CNP-олигосахаридом Е/л 121 97- 145</p> <p>Белок общий биуретовый г/л 64,7 56,6- 72,8</p> <p>Билирубин конъюгированный С диазотированной сульфаниловой кислотой Мкмоль/л 21,6 15,0- 28,2</p> <p>Билирубин общий DPD: реакция с солью 3,5-дихлорфенилдиазония Мкмоль/л 69,8 56,3- 83,3</p> <p>γ-Глутамилтрансфераза (γ-ГТ) По Szasz: реакция с γ-глутамил-3-карбокси-4-нитроанилидом, 37 С Е/л 127 103-151</p> <p>Глюкоза гексокиназный Ммоль/л 13,8 11,7- 15,9</p> <p>железо феррозиновый Мкмоль/л 29,0 23,0- 35,0</p> <p>Кальций С арсеназо III Ммоль/л 3,10 2,74- 3,46</p> <p>Креатинкиназа общая IFCC: активация NAC, 37 С Е/л 363 291- 435</p> <p>Креатинкиназа-MB иммуноингибирование Е/л 79,6 64,0- 95,2</p> <p>Креатинин Яффе без депротенинизации, кинетический Мкмоль/л 268 217- 319</p> <p>ферментативный Мкмоль/л 287 227- 347</p> <p>Лактатдегидрогеназа (ЛДГ) SFBC: реакция с пируватом, 37 С Е/л 570 468- 672</p> <p>Магний С кевлидиловым синим Ммоль/л 1,51 1,27- 1,75</p> <p>Мочевая кислота Ферментативный колориметрический Мкмоль/л 458 383- 533</p> <p>Мочевина Ферментативный УФ, кинетический Ммоль/л 16,8 13,8- 19,8</p> <p>Триглицериды Ферментативный колориметрический Ммоль/л 2,32 1,90- 2,74</p> <p>Фосфор неорганический С молибдатом аммония, УФ, без депротенинизации Ммоль/л 2,21 1,82</p> <p>Фосфатаза щелочная DGKC: ДЭА буфер, 37 С Е/л 362 275- 449</p> <p>хлориды С тиоцианатом ртути Ммоль/л 111 102- 120</p> <p>Холестерин общий Ферментативный колориметрический Ммоль/л 4,92 4,17- 5,67</p> <p>Оптическая плотность растворенной «сыворотки контрольной» при длине волны 550нм –не более 0,70. Растворимость «сыворотки контрольной» в дистиллированной воде при комнатной температуре (18-25 С) –не более 30 мин. Срок годности: не менее 18 мес. при температуре +2-8 С.</p>	набор	1	54000	53000
				1578799,1	1273500
	ИТОГО:				

1. В соответствии с главой 10 п.114 пп.2 Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729, с изменениями, внесенными в некоторые решения Правительства Республики Казахстан от 29.12.2016 № 908, по причине представления менее двух ценовых предложений признать закуп способом запроса ценовых предложений несостоявшимся и осуществить закуп способом из одного источника.

2. В соответствии с гл.10 п.118 пп.3 Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729, с изменениями, внесенными в некоторые решения Правительства Республики Казахстан от 29.12.2016 № 908, Заказчику направить ПК «Витанова» приглашение об осуществлении закупок способом из одного источника.

3. ПК «Витанова» до 4 апреля 2017 года, направить заказчику закупок свое подтверждение об участии в закупке с приложением документов, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным главой 3 настоящих Правил, подтверждающие соответствие положениям главы 4 Правил заявленных изделий медицинского назначения либо письмо об отказе в участии в закупке с указанием причин. При этом, отсутствие ответа в установленный срок настоящим пунктом, расценивается как отказ от участия в закупке.

Главный врач



Исп.Топанова А.Н.
тел.87162401569

Бурмаганов К.Ж.