

ПРОТОКОЛ № 12

Об итогах закупок «лекарственных средств, профилактических, дезинфицирующих препаратов, изделий медицинского назначения» способом запроса ценовых предложений

Объявление № 13

г. Кокшетау

«14» февраля 2020г.

1. Проведение процедуры закупа в соответствии главы 10, п. 103 «Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг» Постановления Правительства РК от 30.10.2009. № 1729.
2. По объявлению № 2 были представлены следующие заявки от нижеперечисленных потенциальных поставщиков.
- ТОО «ДиАКиТ», дата и время предоставления конверта с ценовым предложением: «13» час «50» мин 05.02.2020 года вх. № 24-01-27;
- ТОО «Tengri Medical», дата и время предоставления конверта с ценовым предложением: «16» час «40» мин 06.02.2020 года вх. № 27-01-27;

№ лота	МНН, наименование ЛС, ИМН	Техническая характеристика	Ед. изм	Кол-во	Цена за единицу	Предлагаемые цены потенциальных поставщиков	
						ТОО «ДиАКиТ»	ТОО «Tengri Medical»
1	Альбумин 4х100	Тест с использованием бромкрезолового зеленого для определения Альбумина в сыворотке и плазме крови "Albumin liquidcolor" фасовка 4х100 ml R 1 - раствор с красителем Цитратный буфер (pH 4.2) 30 ммоль/л STD - Стандартный раствор альбумина Альбумин 4 г/дл или 40 г/л Азид натрия 0.095 % УСЛОВИЯ ИЗМЕРЕНИЯ Длина волны: Hg 546 нм Оптический путь: 1 см Температура: 20...25°C Измерение: против холостой пробы по реагенту. На серию нужна одна холостая проба ЛИНЕЙНОСТЬ МЕТОДА	упаковка	1	11 220,00	8000,00	10980,0

		Область линейности теста - до 70 г/л или 7 г/дл. Пробы с более высокими значениями разведите физраствором (0.9%) в соотношении 1:1. Полученное разведение используйте в качестве пробы. Результат умножьте на 2 (коэффициент разведения).				
2	Мочевина 2x100	Кинетический тест определения мочевины в сыворотке, плазме и моче «Urea Liquidolor» Фасовка 2x100 ml Метод Мочевина гидролизуется в присутствии воды и уреазы с образованием аммиака и диоксида углерода. В модифицированной реакции Бертелота ионы аммиака вступают в реакцию с гипохлоритом и салицилатом с образованием зеленого цвета. Повышение абсорбции при 578 нм пропорционально концентрации мочевины в исследуемом образце. Реагент 1 Фосфатный буфер (pH 7.0) 120 ммоль/л Салицилат натрия 60 ммоль/л Нитропруссид натрия 5 ммоль/л ЭДТА 1 ммоль/л Реагент 2 Фосфатный буфер (pH < 13) 120 ммоль/л Гипохлорит ≈ 0.6 г/л Cl Фермент Уреаза > 500 KE/л Стандарт 3 мл Мочевина Стандарт 3 мл Мочевина Эквивалент к BUN 37.28 мг/дл или 6.2 ммоль/л Азид натрия 0.095 % Стабильность реагентов Реагенты стабильны до истечения их срока годности при условии, что они хранятся в запечатанном виде при температуре 2...8°C. [RGT1], [RGT2] и [ENZ] после открытия стабильны в течение 6 недель при условии, что они хранятся при температуре 2...8°C или 2 недели при 15...25°C. Стандарт стабилен до истечения срока годности, даже после открытия. Ферментный реагент 1a стабилен в течение 4 недель при температуре 2...8°C или 2 недели при температуре 15...25°C.	упако вка	2	16 940,00	16870,00

3	Белок общий 4x100	Фотометрический колориметрический тест для определения общего белка по методу Бюре в сыворотке или плазме крови «TOTAL PROTEIN Iquicolor» фасовка 4x100 мл Метод Ионы меди вступают в реакцию с протеином в щелочном растворе с образованием комплекса фиолетового цвета. Абсорбция этого комплекса пропорциональна концентрации протеина в исследуемом образце Цветной Реагент Гидроксид натрия 200 mmol/l Тартрат калия и натрия 32 mmol/l Сульфат меди 18 mmol/l Йодид калия 30 mmol/l Стандарт Протеин 8 g/dl или 80 g/l Азид натрия 0.095%	упако вка	2	12 650,00	6200,00	12630,00
4	Креатинин 250 мл	Кинетический метод без депротеинизации для проведения измерения креатинина в сыворотке, плазме и моче «CREATININE Iquicolor» фасовка 200 ml не менее 37/39-45) 2x100 мл не менее Пикриновая кислота 1x50 мл Стандарт Креатинин 1x5 мл Область применения Тест применяется в клинико-диагностических лабораториях медицинских организаций и предназначен для количественного определения креатинина в сыворотке, гепаринизированной плазме и моче человека. Принцип метода 1,2 Креатинин взаимодействует с пикриновой кислотой в щелочной среде с образованием комплекса оранжево-красного цвета. Оптическая плотность образующегося комплекса пропорциональна концентрации креатинина в пробе. Схема реакции Креатинин + пикриновая кислота -----> Комплекс креатинин-пикрат Стабильность реагентов Реагенты стабильны даже после вскрытия упаковки вплоть до указанной даты истечения срока годности [6], если они хранились в закрытом контейнере при температуре [°] от +15°C до +25°C.	упако вка	2	9 944,00	5000,00	9920,00

		Следует избегать контаминации реагентов.					
		Bilirubin полный тестовый набор Humazum Test. 2x100 TBR 1×100 мл Реагент для определения общего билирубина (белая крышка) Сульфаниловая кислота 14 мМоль/л Соляная кислота 300 мМоль/л Кофеин (акселератор) 200 мМоль/л Бензоат натрия 420 мМоль/л TNR 1×9 мл О-нитритный реагент для определения общего билирубина (белая крышка) Нитрит натрия 390 мМоль/л (Xn, R 22) DBR 1×100 мл Реагент для определения прямого билирубина (синяя крышка) Сульфаниловая кислота 14 мМоль/л Соляная кислота 300 мМоль/л DNR 1×9 мл П-нитритный реагент для определения прямого билирубина (синяя крышка) Нитрит натрия 25 мМоль/л Билирубин реагирует с диазотированной сульфаниловой кислотой (ДСК). В ходе реакции образуется продукт, окрашенный в красный цвет. Оптическая плотность продукта при 546 нм прямо пропорциональна концентрации билирубина в пробе. Растворимые в воде глюкоуриониды билирубина (прямой билирубин) реагируют непосредственно с ДСК, в то время как связанный с альбумином непрямой билирубин реагирует с ДСК только в присутствии акселератора. Общий билирубин = Прямой билирубин + Непрямой билирубин. Схема реакции: Сульфаниловая кислота + нитрит натрия --> ДСК Билирубин + ДСК --> Прямой азобилирубин Билирубин + ДСК + акселератор --> Общий	упако вка	2	20 471,00	19890,00	
5	Билирубин полный тестовый набор 2x100						

		азобилирубин						
		Жидкий-УФ Тест определения активности аланинаминотрансферазы - ASAT в сыворотке и плазме крови «GPT (ASAT) IFCC mod. liquiUV Humazym Test» фасовка 10x10ml не более, R1 - Реагент 1, ферментативный реагент ТРИС буфер (pH 7,8) 80 ммоль/л L-аспартат 240 ммоль/л Лактатдегидрогеназа (ЛДГ) > 600 Е/л Малатдегидрогеназа (МДГ) > 600 Е/л R2 - Реагент 2, стартовый реагент 2-оксоглутарат 12 ммоль/л NADH 0.18 ммоль/л Пробы						
6	АСТ (аспартат аминотрансфераза) 8x50	Сыворотка или плазма, обработанная гепарином или ЭДТА плазма. Не допускать гемолиза! Потеря активности за 3 дня составляет: при +40С ~ 10%, при 20-25оС – 17% Условия измерения Длина волны Hg 365 нм, 340нм или Hg 334 нм Оптический путь 1 см Температура 25оС, 30оС или 37оС Измерение Против воздуха (или дист. воды), реакция с уменьшением оптической плотности Вычисление Для вычисления изменения опт. плотности за 1 минуту (dA/мин) в пределах 0.06-0.08 (Hg 365 нм) или 0.12-0.16 (Hg 334 нм, 340 нм) (процедуры 1+2), используйте только результаты измерения первых 2 минут (1 минута инкубации, 2 минуты измерения).	упако вка	2	27 823,00	12200,00	27500,00	
7	АЛТ (аланинаминотрансфераза) 8x50	Жидкий-УФ Тест определения активности аланинаминотрансферазы - АЛАТ в сыворотке и плазме крови «GPT (ALAT) IFCC mod. liquiUV Humazym Test», фасовка 8x50ml не более, R1 - Реагент 1, ферментативный реагент ТРИС буфер (pH 7,5)-100 ммоль/л L-аланин- 500 ммоль/л Лактатдегидрогеназа (ЛДГ) > 1200 Е/л R2 - Реагент 2, стартовый реагент 2-оксоглутарат 15 ммоль/л NADH 0.18 ммоль/л Пробы	упако вка	2	29 568,00	12200,00	29300,00	

		активности за 3 дня составляет: при +40С ~ 10%, при 20-25оС – 17% Условия измерения Длина волны Hg 365 нм, 340нм или Hg 334 нм Оптический путь 1 см Температура 25оС, 30оС или 37оС Измерение Против воздуха (или дист. воды), реакция с уменьшением оптической плотности Вычисление Для вычисления изменение опт. плотности за 1 минуту (дА/мин) в пределах 0.06-0.08 (Hg 365 нм) или 0.12-0.16 (Hg 334 нм, 340 нм) (процедуры 1+2), используйте только результаты измерения первых 2 минут (1 минута инкубации, 2 минуты измерения).					
8	Контроль N 6x5 мл	Калибровочные растворы: Humatrol N 6x5 мл Humatrol N - сыворотка для контроля качества клинических биохимических исследований CONTROL. Каждый набор содержит реагент в количестве 615,0 мл для выполнения диагностических исследований in vitro IVD. Номер по каталогу продукции Humatrol N Лиофилизат, приготовленный из бычьей сыворотки с установленным содержанием всех важных компонентов сыворотки человека.	упако вка	1	31 020,00		30950,00
9	Контроль P 6x5 мл	Калибровочные растворы: Humatrol P 6x5 мл Humatrol P - сыворотка для контроля качества клинических биохимических исследований. Каждый набор содержит реагент в количестве 615,0 мл для выполнения диагностических исследований in vitro IVD. Номер по каталогу продукции Humatrol P Лиофилизат, приготовленный из бычьей сыворотки с установленным содержанием всех важных компонентов сыворотки человека	упако вка	1	38 764,00		38580,00

10	Мульти калибратор 4x5 мл	Мультикалибратор AUTOCAL для калибровки биохимических анализаторов AUTOCAL - лиофилизированный калибратор CAL на основе сыворотки человека. Концентрации и показатели выбраны для обеспечения оптимальной калибровки. Каждый набор содержит реагент в количестве 41на 5,0 мл для выполнения диагностических исследований in vitro IVD. Номер по каталогу продукции Autoscal Лиофилизат для 5,0 мл на флакон. Реактивные компоненты в лиофилизате: сыворотка человека с химическими примесями и экстрактами животного происхождения. Концентрации / показатели компонентов зависят от серии продукта. Значения точной калибровки перечислены в прилагаемой таблице	упако вка	1	42 020,00	41560,0
11	Наконечники к дозаторам 200мкл	Наконечники к дозаторам 200мкл	упако вка	2	2000,00	
12	Наконечники к дозаторам 250мкл	Наконечники к дозаторам 250мкл	упако вка	2	9200,00	
13	Наконечники к дозаторам 1000мкл	Наконечники к дозаторам 1000мкл	упако вка	2	5000,00	
14	Наконечники к дозаторам 10мкл	Наконечники к дозаторам 10мкл	упако вка	2	7800,00	
15	Наконечники к дозаторам 50мкл	Наконечники к дозаторам 50мкл	упако вка	2	59000,00	
16	Автоматические дозаторы 0,1-0,5мл	Автоматические дозаторы 0,1-0,5мл	шт	1	70375,00	

17	Автоматические дозаторы 0,01-0,05мл	Автоматические дозаторы 0,01-0,05мл	шт	1	70375,00		
18	Бумага рулонная(57см)	Бумага рулонная(57см)	шт	20	228,00		
19	Кальций 200мл	Набор реагентов для определения кальция в сыворотке и плазме крови «Calcium Iquicolog» Фасовка 200 мл Ионы кальция реагируют с о-крезолфталейнкомплексом в щелочной среде с образованием ком-плекса красно-фиолетового цвета. Оптическая плотность этого комплекса пропорциональна кон-центрации кальция в пробе Раствор буфера Лизиновый буфер (pH = 11.1) Азид натрия 0.2 моль/л 0.095% 100 мл 3 x 430 тестов Цветной реагент 8-гидроксихинолин о-Крезолфталейнкомплексон Соляная кислота 14 ммоль/л 0.1 ммоль/л 0.1 моль/л 100 мл 3 x 430 тестов Стандарт кальция Кальций (II) Азид натрия 2 ммоль/л (8 мг/дл) 0.095% 3 мл Условия измерения Длина волны 570 нм, Hg 578 нм Оптический путь 1 см Температура 20oC-25oC	упако вка	2	16190,00	6200,00	16100,00

		Измерение против холостой пробы по реагенту. Нужна одна холостая проба на се-рию					
		Ферментативный фотометрический тест для определения калия в сыворотке и плазме Potassium liquiUV 40 мл Системный реагент для HumaStar 150SR. Тестовый набор содержит реагенты для выполнения 75 диагностических определений in vitro IVD. Номер по каталогу продукции SUB 1×75 тестов Субстрат реагент (R1) Трис буфер 250 мМоль/л Криптанд 12 мМоль/л ФЭП ≥ 3,3 мМоль/л АДФ ≥ 3,15 мМоль/л α-оксоголутарат ≥ 1,2 мМоль/л НАДН ≥ 0,35 мМоль/л ГЛДГ ≥ 11 Ед/мл РК ≥ 1,2 Ед/мл ENZ 1×75 тестов Ферментный реагент (R2) ЛДГ ≥ 65 Ед/мл Концентрация ионов калия определяется ферментативно посредством измерения активности калий-зависимой пируваткиназы с использованием фосфонолпирувата (ФЭП) в качестве субстрата. Образующийся пируват в присутствии ЛДГ вступает в реакцию с НАДН + Н+ с образованием лактата и НАД+. Соответствующее снижение оптической плотности при 340 нм пропорционально концентрации калия в исследуемой пробе. Принцип реакции	упако вка	2	106150,00		105000,00
20	Калий 40мл						

1. заявка ТОО «ДиАКиТ»:

- по лотам № 1,3,4,6,7,19, отклонен (представления потенциальным поставщиком технической спецификация не соответствует требованиям тендерной документации и настоящих Правил);

2. заявка ТОО «Tengri Medical»;

- по лотам № 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,19,20, - допущен (полностью соответствует требованиям Заказчика);

3. Организатору закупок разместить текст протокола на интернет ресурсе www.aodb.akmol.kz;

4. За данное решение проголосовали:

5. За – 5 (пять) голосов (Аубакирова Ж.Ж., Сейфулина Ж.С., Забинякова С.Н., Цысельская С.И., Ахметова К.А.)

6. Против: нет голосов.

7. Отсутствуют: нет.



Аубакирова Ж.Ж.

заместитель главного врача по
медицинской части

Сейфулина Ж.С.

главный бухгалтер

Забинякова С.Н.

юрист

Цысельская С.И.

заведующая аптекой

Ахметова К.А.

главная медсестра

Даулетбекова А.К.

секретарь