



«УТВЕРЖАЮ»  
 Главный врач ГКП ПХВ  
 Городская поликлиника № 29»  
 Садыкова А.М.  
 «20» декабря 2020 года

**Протокол №12**

об утверждении итогов по закупке способом запроса ценовых предложений согласно Постановлению Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729  
 лекарственных средств, изделий медицинского назначения и ИТ на 2020 год

1. **Наименование и адрес заказчика:** Организатор Государственное Коммунальное Предприятие на Праве Хозяйственного ведения «Городская поликлиника №29» Управления  
 здравоохранения города Алматы, находящаяся по адресу: г. Алматы, мкр. Аллбас-6,371/3

2. **Краткое описание и цена закупаемых товаров:**

| лот | Наименование                                  | Краткое описание  | Ед. изм. | Кол-во для закупки | ЦЕНА за единицу | Выделенная сумма | ИП "MedicalSystems" | ТОО "ТрансСн аб.Логистика" | ТОО "AG Medical Company" |
|-----|---|---|----------|--------------------|-----------------|------------------|---------------------|----------------------------|--------------------------|
| 1   | Система для хемилуминесцентного иммуноанализа | Система для хемилуминесцентного иммуноанализа, 24-позиции для реагентов, 60-позиции для образцов 2*88 кювет на борту, STAT-режим;<br><br><b>Наименование оборудования, его назначение и цели использования</b><br><b>Описание оборудования</b><br>Производительность анализатора до 120 тестов / час.<br>Анализатор использует вихревое бесконтактное смешивание.<br>4-этапное магнитное разделение при точно контролируемой температуре<br>Операционная система Windows 10.<br>Система проведения реакции и измерения<br>Режим детекции - счет фотонов<br>Детектор сигналов - фотоэлектронный умножитель (ФЭУ)<br>Калибровка ФЭУ - эталонный светодиодный модуль | шт       | 1                  | 5500000         | 5500000          | 5420000             | 5480000                    | 5490000                  |

|   |  |  |  |  |  |
|---|--|--|--|--|--|
| Устройство карусельного типа для проведения реакций на 75 мест  |  |  |  |  |  |
| Блок смешивания - автоматизированное смешивание на вортекс  |  |  |  |  |  |
| Температура 37±0,3 °С, колебания: ±0,2 °С   |  |  |  |  |  |
| Реагенты:   |  |  |  |  |  |
| Баррабан реагентов имеет не менее 23-25 позиций с температурой охлаждения 2 ~ 8 °С.   |  |  |  |  |  |
| Сканирование реактивов с применением встроенного/внешнего сканера штрих-кода  |  |  |  |  |  |
| Анализатор может загружать 2 набора субстрата. Возможна непрерывная загрузка во время проведения анализа. Постоянное подогревание |  |  |  |  |  |
| Реактивы остаются в аппарате стабильным до 56 дней  |  |  |  |  |  |
| Размер упаковки с реактивами на 50 тестов или 100 тестов  |  |  |  |  |  |
| Анализатор использует готовый промывочный буфер без ручного или бортового разбавления.  |  |  |  |  |  |
| В реагенте должны использоваться парамагнетические частицы, диаметр которых соответствует уровню в микрометрах.                   |  |  |  |  |  |
| Анализатор использует мастер-кривую, которая может использоваться не более 3 калибраторов для калибровки.                         |  |  |  |  |  |
| Калибратор и контроль готовы к использованию, без ручного разведения и восстановления лиофилизата.                                |  |  |  |  |  |
| Производитель может обеспечить оригинальную марку мультиконтроля, как минимум 2 уровня.   |  |  |  |  |  |
| Обработка образцов  |  |  |  |  |  |
| Возможность загрузки 6 стоек по 10 ячеек для образцов, по 3 светодиода индикации состояния для каждого канала.                    |  |  |  |  |  |
| Загрузка и выгрузка шпателей с образцами осуществляется без прерывания анализа  |  |  |  |  |  |



|   |  |  |  |  |  |
|---|--|--|--|--|--|
| Получение анализатора к лабораторной информационной системе   |  |  |  |  |  |
| Сканер штрихкодов пробирок встроенный   |  |  |  |  |  |
| Сканер штрихкодов пробирок внешний  |  |  |  |  |  |
| Сканер штрихкодов реагентов встроенный, обязательно   |  |  |  |  |  |
| Типы биологических жидкостей, которые могут исследоваться на анализаторе (сыворотка, плазма)              |  |  |  |  |  |
| Максимальное количество образцов, с одновременно загружаемых на борт анализатора не менее 60.             |  |  |  |  |  |
| Использование первичных пробирок  |  |  |  |  |  |
| Использование вторичных пробирок  |  |  |  |  |  |
| Архивирование полученных результатов  |  |  |  |  |  |
| Оповещение пользователя о наличии патологических изменений в образце                                      |  |  |  |  |  |
| Наличие функции выполнения срочных исследований   |  |  |  |  |  |
| Управление анализатором с внешнего компьютера   |  |  |  |  |  |
| Запуск программного обеспечения анализатора с внешнего компьютера в операционной системе Windows 10.      |  |  |  |  |  |
| Наличие системы детекции ступетков и пузырьков воздуха в пробе  |  |  |  |  |  |
| Наличие системы автоматического контроля работоспособности анализатора                                    |  |  |  |  |  |
| Звуковая сигнализация при сбое работы анализатора   |  |  |  |  |  |
| Автоматическое появление сообщений об ошибках работы анализатора с описанием ошибок                       |  |  |  |  |  |
| Сохранение информации об ошибках работы и неисправностях в памяти с указанием времени и даты. Обязательно |  |  |  |  |  |
| Наличие индикации уровня реагентов  |  |  |  |  |  |
| Наличие индикации уровня отходов  |  |  |  |  |  |

|   |  |
|---|--|
| Программное обеспечение   |  |
| Макс. анализатора не более - 200-300 кг   |  |
| Требования к времени наработки оборудования на момент закупки:  |  |
| Произв. к анализатора не ранее 2019 года.   |  |
| Требования к поставщику оборудования и сто ответственности:   |  |
| Поставщик должен иметь установленные законодательством и нормативно-правовыми актами Республики Казахстан документы.                                    |  |
| Требование о необходимости обеспечения взаимодействия поставляемого оборудования с оборудованием и информационными системами, используемыми Заказчиком: |  |
| Оборудование должно подключаться к лабораторной информационной системе по протоколу   |  |
| Наличие сетевого порта LAN для подключения к ЛИС  |  |
| Требования к размерам оборудования:<br>не более 1300-1500 мм*600-800 мм*500-600 мм (Ш*Г*В)  |  |
| Регистрационное удостоверение РК - обязательно  |  |
| Требования к передаче Заказчику с оборудованием технической, согласованной разрешительной и иной документации   |  |
| Руководство по эксплуатации государственном или русском языке. Обязательно  |  |
| Требования к подготовке и инструктажу медицинского и технического персонала Заказчика   |  |
| Инструктаж персонала конечного пользователя по работе на анализаторе с выдачей соответствующих документов   |  |

**3. Дата и время представления ценового предложения:**

1. ИП «MedicalSystems». 15.12.2020 год, 11 час 15 мин
2. ТОО "ТрансСнаблогистика". 15.12.2020 год, 12 час 55 мин
3. ТОО "Базекова Т.И.". 20.12.2020 год, 09 час 35 мин

4. Наименование и местонахождение потенциального поставщика, с которым предполагается заключить договор закупки и цена такого договора:

- ИП «MedicalSystems», г. Алматы, мкр Акбулак, ул. Гаддыарал, дом 4, цена договора 5420000,00 (пять миллионов четыреста двадцать тысяч) тенге, 00 тымн.

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

- 1) копии разрешений (ведомлений) либо разрешений (ведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "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 соответствующего разрешения (ведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях";
- 2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 3) копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо 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 акционеров);
- 5) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученное посредством веб-портала "электронного правительства";
- 6) подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, датой более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденному постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением банков, обслуживающих филиалы и представительства потенциального поставщика, находящихся за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
- 7) 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);
- 8) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 настоящих Правил;
- 9) при закупке фармацевтических услуг документы, подтверждающие соответствие соискателя квалификационным требованиям, установленным пунктом 14 настоящих Правил.

В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

**Председатель комиссии:**

Абиляева Т.Р.

**Члены комиссии:**

Алибекова Г.К.

Сейтказинова Г.Н.

Абиева Э.А.

Жилкишиева Г.А.

Байганатова А.С.

**Секретарь специалист по ГЗ:**