

Протокол итогов №21

способом из одного источника по приобретению медицинских изделий согласно Правил организации и проведения закупок 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 Министра здравоохранения Республики Казахстан от 07 июня 2023 года № 110

г. Караганда

«10» июля 2024 г.

КГП «Карагандинский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» управления здравоохранения Карагандинской области, находящийся по адресу г. Караганда, ул. Анжерская, 37, провел закупки способом из одного источника.

Обоснование применения способа закупки из одного источника – согласно пп.4 п.83 гл.4 раздел 2 главы 4 раздела 2 приказа министра здравоохранения Республики Казахстан 07 июня 2023 года №110 «Об утверждении Правил организации и проведения закупок 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».

Имеется потребность в дополнительном объеме товаров в том же финансовом году в приобретении реагентов согласно приложению №1:

Приложение №1 к Договору №5 от 14.02.2024 г.

№ п/п	Торговое наименование	Техническая характеристика	Ед.изм.	цена	Кол-во	Сумма закупы
1	Набор реагентов для выявления и количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени (РеалБест РНК ВИЧ количественный)	<p>Набор реагентов для выявления и количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени. Набор реагентов предназначен для выявления и количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека (ВИЧ) в сыворотке (плазме) крови методом, основанным на обратной транскрипции вирусной РНК с последующей амплификацией кДНК в полимеразной цепной реакции (ОТ-ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно проводиться при температуре от 2 до 8 °С в течение всего срока хранения. Допускается транспортирование при температуре до 25°С не более 10 суток. Замораживание наборов не допускается. Срок хранения набора реагентов – 12 месяцев со дня выпуска.</p> <p>Количественный учет эффективности выделения РНК из образцов обеспечивается выделением РНК вируса иммунодефицита человека из образцов сыворотки (плазмы) крови совместно с предварительно внесенным внутренним контрольным образцом, что позволяет контролировать эффективность выделения РНК из анализируемых образцов и учитывать при вычислении концентрации РНК ВИЧ. Набор предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами как роторного типа, так и планшетного типа.</p> <p>Набор рассчитан на проведение анализа 48 образцов, включая контрольные. Обеспечивает возможность проведения до 4 независимых процедур выделения по 12 образцов в каждой, включая контроли. Набор укомплектован всеми необходимыми компонентами для проведения всего комплекса процедур по концентрированию и выделению РНК вируса иммунодефицита человека из сыворотки (плазмы) крови, проведению ПЦР с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени и вычислению количества РНК вируса иммунодефицита человека с учетом калибровочных и контрольных образцов. Набор поставляется с лиофилизированной готовой реакционной смесью, внесенной в прозрачные реакционные пробирки объемом 200 мкл. АНАЛИТИЧЕСКИЕ И ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ</p> <p>Специфичность выявления РНК вируса иммунодефицита человека (по стандартной панели отрицательных сывороток предприятия) – 100%.</p> <p>Минимальная гарантировано выявляемая концентрация РНК ВИЧ – 11,6 копий/мл (20 МЕ/мл). Линейный диапазон – от 50 до $5,8 \times 10^7$ копий/мл (от 86 до 1×10^8 МЕ/мл). Коэффициент вариации, вычисленный для значений логарифма концентрации РНК вируса иммунодефицита человека – не более 10 %.</p> <p>Эффективность выявления различных субтипов ВИЧ-1</p>	наб.	320 000,00	3	960 000,00

		подтверждена анализом 2-й международной референсной панели ВОЗ субтипов ВИЧ-1 (NIBSC код 12/224, включает субтипы A, B, C, D, CRF 01_AE, F, G, AG-GH и группы O и N) и 1-й международной референсной панели ВОЗ циркулирующих рекомбинантных форм (CRF) ВИЧ-1 (NIBSC код 13/214). Информация о сроке и условиях хранения				
--	--	---	--	--	--	--

При этом цена на медицинские изделия не превышает цены, по которой приобретены в том же финансовом году. Подтверждение соответствия условиям, предусмотренным п.8,9 и 11 не требуется, т.к. закуп осуществляется у поставщика, с которыми заключен договор закупа в том же финансовом году.

1. Организатор государственных закупок по результатам данных закупок способом из одного источника РЕШИЛ:
- 1) закупить медицинские изделия у поставщика ПК "Витанова", находящегося по адресу: г.Караганда, ул.Абая, стр.71, по договору №5 от 14.02.2024 г. на сумму 960 000,00 тг.

Директор



Б.Ж. Сагимбаев