**Протокол итогов по запросу ценовых предложений от 26.11.2018 года**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота**  | **Наименование** | **ед .изм** | **Кол/во** | **Цена** | **ИП «Сайлау» 23.11.2018 09.06** |
| **1** | Датчик для фетального монитора КМП FM-02Ультразвуковой зонд: Номинальная частота: 1.0 МГцЧастота работы: 1.0 МГц или ±10％Негативное звуковое давление: P＜1Выходная интенсивность луча: Iob＜20 мвт/см2Максимальное время пика интенсивности: Ispta＜100 Мвт/см2Среднее время пика интенсивности: Ispta＜10 Мвт/см2Диапазон фетальной частоты сердечных сокращений: 50～240 ударов в минутуЧеткость: 1 удар в минутуТочность: ± 2 удара в минутуТокодинамометр:Диапазон токодинамометра: 0～100％Четкость: 1％Нелинейная погрешность: ＜±10％Способ возврата к нулю: ручнойМаркировка плода: Ручная кнопка (операция беременных женщин), знак отображается в нижней части волны фетальной частоты сердечных сокращений на дисплее. | комплект | 2 | 550 000,00 | 528 000 |

1. При процедуре вскрытия конвертов с ценовыми предложениями потенциальные поставщики отсутствовали

2. Организатор закупок в соответствии с пунктами 106, 108 и 110 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, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 (далее - Правила), РЕШИЛ:

3. №1 лот не состоялся, в связи предоставлением одного ценового предложения, приглашенный поставщик на один источник ИП «Сайлау»

5. В соответствии с п.117, п.123, п.126 Правил необходимо предоставить. следующие документы:

1.Письмо согласие об участии в закупе из одного источника.

2. Ценовое предложение;

 3. Документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным главой 3 Правил;

4. Документы, подтверждающие соответствие положениям главы 4 Правил заявленных лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники