

Протокол итогов запроса ценовых предложений на ИМН от 14.08.2019

№ п/п	Наименование (техническая характеристика)	Ед. Изм.	Кол/во	Цена	ИП «Медкор»
1	<p>Абсорбент углекислого газа содержащий гидроксид щелочного металла для поглощения углекислого газа в реверсивном дыхательном контуре. Применим в камерах гипербарической оксигенации. Абсорбент углекислого газа натронная известь - гранулы цилиндрической формы длиной от 3 до 4 мм, диаметр 3±10% мм.</p> <p>Производительность (поглащающая способность) более 140 л/кг, содержание пыли не более 0,25%, твердость не менее 90%, сопротивление потоку (60 л/мин) не более 2,3 см Н₂O. Абсорбент в канистре объёмом 5л (масса абсорбента не менее 4,00 кг). Цветоиндикация белый-фиолетовый. Состав: гидроокись кальция – не менее 95%, гидроокись натрия – не более 2,5 %, индикатор –не более 0,03%. Относительная влажность не менее 15,0%.</p> <p>Упаковка: клинически чистая, в упаковочном ящике 2 канистры. В упаковочном ящике 2 канистры. Срок годности (срок гарантии) 5 лет от даты изготовления.</p>	шт	20	8000	8000

- При процедуре вскрытия конвертов с ценовыми предложениями потенциальные поставщики отсутствовали
- Организатор закупок в соответствии с пунктами 106, 108 и 110 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, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 (далее - Правила), РЕШИЛ:
- №1 лот не состоялся, в связи предоставлением одного ценового предложения, приглашенный поставщик на один источник **ИП «Медкор»**

- 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