

ПРОТОКОЛ ИТОГОВ ЗАПРОСА ЦЕНОВЫХ ПРЕДЛОЖЕНИЙ ОТ 11.11.2019 НА МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ

№ лота	Наименование	Ед.изм	Кол/во	Цена	ТОО «Dana Estrella»
1	Микрокатетер для доставки интракраниального стента 18,27 Проводниковый микрокатетер для доставки интракраниальных стентов, эмболизирующих средств, рентгеноконтрастных веществ и других терапевтических агентов. Катетер армирован нитиноловой проволокой для снижения риска овализации профиля. Дистальный внутренний диаметр 0.021 дюйм. Наружный диаметр 2.8-2.3 fr. Проксимальный конец имеет стандартный льюеровский адаптер для облегченного присоединения аксессуаров. Катетер имеет полужесткий проксимальный сегмент и несколько переходов жесткости по всей длине для облегчения управления. Имеет двойные маркеры. Совместим с диметилсульфоксидом. Специальное внешнее покрытие улучшает скользящие характеристики. Общая длина 158см. Стерильная упаковка.	шт	1	180705	180000

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 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:
3. №1 лот не состоялся, в связи предоставлением одного ценового предложения, приглашенный поставщик на один источник: **ТОО «Dana Estrella», сумма договора 180 000,00 (сто восемьдесят тысяч) тенге**
4. В соответствии с п.117, п.123, п.126 Правил необходимо предоставить следующие документы:
 1. Письмо согласие об участии в закупке 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