**Протокол об итогах тендера** №14

**по** закупу **медицинских изделий** на 2022 год

г.Астана 03 ноября 2022 года

#### Тендерная комиссия в составе:

**Председатель тендерной комиссии:**

Абдуллаев Б.Ю. – заместитель директора по ККМУ;

**Заместитель председателя тендерной комиссии:**

Нургазина Д.А. – старший ординатор лаборатории;

**Члены тендерной комиссии:**

Кыстаубаева Ж. Б. – начальник отдела государственных закупок;

**Секретарь тендерной комиссии:**

Калиева Д.Г. – менеджер отдела государственных закупок.

провела тендер по закупу медицинских изделий на 2022год в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила).

2. Запросов от потенциальных поставщиков по разъяснению положений Тендерной документациине поступало.

3. В тендерную документацию изменения и дополнения не вносились.

4. Тендерную заявку на участие в тендере представили следующие потенциальные поставщики:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ пп** | **Наименование потенциального поставщика** | **Адрес потенциального поставщика** | **Время предоставления заявок** |
| 1 | ТОО «Wellness Inc» | г.Алматы, Алмалинский район, ул.Богенбай Батыра, д.142, 9 этаж, 921 кабинет | 31.10.2022 года12 ч 09мин |
| 2 | ТОО «LabMedTech» | г.Астана, район Есиль, ЖМ Шұбар, ул.Көшек Батыра, д.5 | 31.10.2022 года16 ч 07мин |
| 3 | ТОО «Астромед» | г.Астана, район Алматы, ул.Жансугурова, д.8 | 01.11.2022 года09 ч 00мин |

5. Эксперты, представляющие заключения, по соответствию предложенных в заявке на участие в тендере по закупумедицинских изделийне привлекались.

6. Информация о соответствии потенциальных поставщиков квалификационным требованиям, предусмотреннымиглавой 3 Правил и требованиям тендерной документации:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование потенциального поставщика** | **Адрес потенциального поставщика** | **По лотам** |
| 1 | ТОО «Wellness Inc» | г.Алматы, Алмалинский район, ул.Богенбай Батыра, д.142, 9 этаж, 921 кабинет | №1 |
| 2 | ТОО «LabMedTech» | г.Астана, район Есиль, ЖМ Шұбар, ул.Көшек Батыра, д.5 | №2 |
| 3 | ТОО «Астромед» | г.Астана, район Алматы, ул.Жансугурова, д.8 | №1 |

7. Информация о выделенных суммах по лотам: указана в приложении 1 к настоящему протоколу.

8. Потенциальные поставщики соответствующие квалификационным требованиям и требованиям Тендерной документации, представили ценовые предложения по поставке товара: указаны в приложении 2 к настоящему протоколу.

9. Тендерная комиссия по результатам рассмотрения тендерных заявок потенциальных поставщиков **РЕШИЛА**:

1) В соответствии с п.74 Правил признать выигравшей тендерную заявку по лоту №1 - ТОО «Wellness Inc», г.Алматы, Алмалинский район, ул.Богенбай Батыра, д.142, 9 этаж, 921 кабинет, на общую сумму 4 026 550 тенге;

2) Признать предложение следующего потенциального поставщика предпочтительным после предложения победителя по лоту №1 - ТОО «Астромед», г.Астана, район Алматы, ул.Жансугурова, д.8, на общую сумму 4 954 950 тенге.

3) По лоту №2 признать соответствующей условиям тендера и Правил тендерную заявкуТОО «LabMedTech», г.Астана, район Есиль, ЖМ Шұбар, ул.Көшек Батыра, д.5, на общую сумму 1 560 000 тенге;

4) В соответствии с п.72 Правил осуществить закуп медицинских изделий по лоту №2 способом из одного источника у ТОО «LabMedTech», г.Астана, район Есиль, ЖМ Шұбар, ул.Көшек Батыра, д.5.

5) Заказчику заключить договора по закупу медицинских изделий на 2022 год в сроки, предусмотренные Правилами.

**Председатель тендерной комиссии:**

Заместитель директора по ККМУ

Абдуллаев Б.Ю.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Заместитель председателя тендерной комиссии:**

Старший ординатор лаборатории

Нургазина Д.А.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Члены тендерной комиссии:**

Начальник отдела государственных закупок

Кыстаубаева Ж. Б. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Секретарь тендерной комиссии:**

Менеджер отдела государственных закупок

Калиева Д.Г. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |
| --- |
|  Приложение 1 к протоколу итогов |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование (МНН)** | **Краткая характеристика (описание) товаров** | **Единица измерения** | **Количество** | **Цена за ед., тенге** | **Сумма, выделенная для закупки, тенге** |
| 1 | Быстрый количественныйтест на кардиологическийТропонин I (cTnI) для анализатора "FinecareFIAMeterplus" | Определяемыепараметры: cTnI Rapid Quantitative TestПринцип теста: Количественный экспресс-тестМетод теста: Флуоресцентный иммуноанализРежим тестирование: Стандартный тест и быстрый тестВремя выполнения теста: от 3 до 15 минут.Количество тестов в наборе: 25 штук.Комплектация: Картридж-25штук, идентификационный чип картриджа-1шт, буфер-25штук, инструкция по эксплуатации-1шт.Условия хранения и срок годности:1. Хранить буфер при температуре 4 — 30 С. Буфер годен до 24 месяцев.2. Хранить картридж Finecare™ Быстрый количественный тест на cTnI Rapid Quantitative Test при температуре 4-30C, срок годности составляет до 24 месяцев.3. Картридж должен использоваться в течение 1 часа после вскрытия пакета. | упаковка | 55 | 90 090,00 | 4 954 950,00 |
| 2 | Тест-система иммуноферментная для определения антител к ВИЧ 1 типа, 2 типа, группы О и антигена ВИЧ р24, в сыворотке или плазме крови человека, 5х96 исследований | Набор реагентов для твердофазного иммуноферментного анализа (ИФА), использующий смесь антигенов и антител и предназначенный для одновременного выявления in vitro в сыворотке и плазме человека антител к ВИЧ 1, ВИЧ 2 и антигена к p24 ВИЧ 1, 5х96 исследований.Состав набора:1. Планшет с 96 лунками, которые покрыты ВИЧ антигеном (рекомбинантные белки оболочки, в том числе gp41, и полимераза вируса) и моноклональными антителами; 5 планшетов;2. Разбавитель образца 1 флакон 18 мл, зелено-коричневая жидкость;3. Конъюгат, лиофилизированный, содержит антиген ВИЧ (рекомбинантные белки оболочки и полимераза вируса) и моноклональные антитела конъюгированные с пероксидазой, 1 или 3 флакона по 1,1 мл;4. Разбавитель конъюгата, жидкость желтого цвета, 1 или 3 флакона по 22 мл;5. Положительная контрольная сыворотка анти-ВИЧ-1, 1 флакон по 1,7 мл;6. Положительная контрольная сыворотка анти-ВИЧ-2, 1 флакон по 1,7 мл;7. Положительный контроль р24 ВИЧ-1 1 флакон 1,7 мл;8. Отрицательный контроль 2 флакона 2,5 мл;9. Разбавитель субстрата, бесцветная жидкость, 1 флакон по 35 мл;10. Концентрат субстрата, 1 флакон по 35 мл;11. Промывочная жидкость 1 флакон или 2 флакона по 125 мл.Тест-система предназначена для качественного определения антигена ВИЧ p24 и специфичных антител к вирусам иммунодефицита человека типа 1 и 2 в сыворотке и плазме крови человека. Поэтому к тест-системе предъявляются следующие требования:1. Тест-система открытого типа 4-го поколения для одновременного выявления антител к ВИЧ и вирусного антигена2. Наличие сертификата CE3. Наличие преквалификации ВОЗ4. Диагностическая чувствительность должна составлять 100.0%, а результирующая специфичность не менее 99.77%5. Аналитическая чувствительность тест – системы по стандарту AFSSAPS HIV Ag, в среднем должна составлять не менее 28 пг/мл, а по стандарту Sanofi – не менее 16 пг/мл5. Воспроизводимость результатов внутри одной серии и разных серий должна составлять для положительных образцов - %CV <4.7%, для отрицательных образцов - %CV <11.3%6. Объем дилюента для образца не более 25 мкл, объём образца не менее 100 мкл. Постановка анализа без предварительной промывки лунок.7. Количество инкубаций – не менее 3:- первая - 60 мин, 370С- вторая - 30 мин, 370С- третья - 30 мин, 370С8. Данные внутреннего контроля:- cредняя оптическая плотность отрицательного контроля должна быть меньше 0,15- средняя оптическая плотность каждого положительного контроля должна превышать cреднюю оптическую плотность отрицательного контроля больше чем на 0,8 | набор | 4 | 390 000,00 | 1 560 000,00 |
|  | **Итого** |  |  |  |  | **6 514 950,00** |

|  |
| --- |
|  Приложение 2 к протоколу итогов |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****лота** | **Наименование (МНН)** | **Краткая характеристика (описание) товаров** | **Единица измерения** | **Количество** | **Цена за ед., тенге** | **Сумма, выделенная для закупки, тенге** | **ТОО «Wellness Inc»** | **ТОО «LabMedTech»** | **ТОО «Астромед»** |
| 1 | Быстрый количественныйтест на кардиологическийТропонин I (cTnI) для анализатора "FinecareFIAMeterplus" | Определяемыепараметры: cTnI Rapid Quantitative TestПринцип теста: Количественный экспресс-тестМетод теста: Флуоресцентный иммуноанализРежим тестирование: Стандартный тест и быстрый тестВремя выполнения теста: от 3 до 15 минут.Количество тестов в наборе: 25 штук.Комплектация: Картридж-25штук, идентификационный чип картриджа-1шт, буфер-25штук, инструкция по эксплуатации-1шт.Условия хранения и срок годности:1. Хранить буфер при температуре 4 — 30 С. Буфер годен до 24 месяцев.2. Хранить картридж Finecare™ Быстрый количественный тест на cTnI Rapid Quantitative Test при температуре 4-30C, срок годности составляет до 24 месяцев.3. Картридж должен использоваться в течение 1 часа после вскрытия пакета. | упаковка | 55 | 90 090,00 | 4 954 950,00 | 73 210,00 |  | 90 090,00 |
| 2 | Тест-система иммуноферментная для определения антител к ВИЧ 1 типа, 2 типа, группы О и антигена ВИЧ р24, в сыворотке или плазме крови человека, 5х96 исследований | Набор реагентов для твердофазного иммуноферментного анализа (ИФА), использующий смесь антигенов и антител и предназначенный для одновременного выявления in vitro в сыворотке и плазме человека антител к ВИЧ 1, ВИЧ 2 и антигена к p24 ВИЧ 1, 5х96 исследований.Состав набора:1. Планшет с 96 лунками, которые покрыты ВИЧ антигеном (рекомбинантные белки оболочки, в том числе gp41, и полимераза вируса) и моноклональными антителами; 5 планшетов;2. Разбавитель образца 1 флакон 18 мл, зелено-коричневая жидкость;3. Конъюгат, лиофилизированный, содержит антиген ВИЧ (рекомбинантные белки оболочки и полимераза вируса) и моноклональные антитела конъюгированные с пероксидазой, 1 или 3 флакона по 1,1 мл;4. Разбавитель конъюгата, жидкость желтого цвета, 1 или 3 флакона по 22 мл;5. Положительная контрольная сыворотка анти-ВИЧ-1, 1 флакон по 1,7 мл;6. Положительная контрольная сыворотка анти-ВИЧ-2, 1 флакон по 1,7 мл;7. Положительный контроль р24 ВИЧ-1 1 флакон 1,7 мл;8. Отрицательный контроль 2 флакона 2,5 мл;9. Разбавитель субстрата, бесцветная жидкость, 1 флакон по 35 мл;10. Концентрат субстрата, 1 флакон по 35 мл;11. Промывочная жидкость 1 флакон или 2 флакона по 125 мл.Тест-система предназначена для качественного определения антигена ВИЧ p24 и специфичных антител к вирусам иммунодефицита человека типа 1 и 2 в сыворотке и плазме крови человека. Поэтому к тест-системе предъявляются следующие требования:1. Тест-система открытого типа 4-го поколения для одновременного выявления антител к ВИЧ и вирусного антигена2. Наличие сертификата CE3. Наличие преквалификации ВОЗ4. Диагностическая чувствительность должна составлять 100.0%, а результирующая специфичность не менее 99.77%5. Аналитическая чувствительность тест – системы по стандарту AFSSAPS HIV Ag, в среднем должна составлять не менее 28 пг/мл, а по стандарту Sanofi – не менее 16 пг/мл5. Воспроизводимость результатов внутри одной серии и разных серий должна составлять для положительных образцов - %CV <4.7%, для отрицательных образцов - %CV <11.3%6. Объем дилюента для образца не более 25 мкл, объём образца не менее 100 мкл. Постановка анализа без предварительной промывки лунок.7. Количество инкубаций – не менее 3:- первая - 60 мин, 370С- вторая - 30 мин, 370С- третья - 30 мин, 370С8. Данные внутреннего контроля:- cредняя оптическая плотность отрицательного контроля должна быть меньше 0,15- средняя оптическая плотность каждого положительного контроля должна превышать cреднюю оптическую плотность отрицательного контроля больше чем на 0,8 | набор | 4 | 390 000,00 | 1 560 000,00 |  | 390 000,00 |  |