**Протокол об итогах тендера** №13

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

г.Астана 31октября 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 документации не 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 «Kaz Temp» | г.Астана, район Алматы, ул.Т.Жургенов, д.34, н.п.33 | 26.10.2022 года08 ч 05мин |
| 2 | ТОО «Wellness Inc» | г.Алматы, Алмалинский район, ул.Богенбай Батыра, д.142, 9 этаж, 921 кабинет | 26.10.2022 года08 ч 27мин |
| 3 | ТОО «Sau Med Group» | г.Астана, район Есиль, пр.Қабанбай Батыр, д.34/1, кв.32 | 22.10.2022 года12 ч 55мин |
| 4 | ТОО «ДиАКиТ» | г.Караганда, район Ә.Бөкейхан, мкр.19, строение 40А | 21.10.2022 года11 ч 25мин |
| 5 | ТОО «Win Time» | г.Астана, район Есиль, ул.А.Бокейхан, д.25, кв.410 | 22.10.2022 года14 ч 15мин |

5. Эксперты, представляющие заключения, по соответствию предложенных в заявке на участие в тендере по закупу медицинских изделий не 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 «Kaz Temp» | г.Астана, район Алматы, ул.Т.Жургенов, д.34, н.п.33 | №1,2,3,4 |
| 2 | ТОО «Wellness Inc» | г.Алматы, Алмалинский район, ул.Богенбай Батыра, д.142, 9 этаж, 921 кабинет | №1,2,3,4 |
| 3 | ТОО «Sau Med Group» | г.Астана, район Есиль, пр.Қабанбай Батыр, д.34/1, кв.32 | №1,2,3,4,5 |
| 4 | ТОО «ДиАКиТ» | г.Караганда, район Ә.Бөкейхан, мкр.19, строение 40А | №1,4 |
| 5 | ТОО «Win Time» | г.Астана, район Есиль, ул.А.Бокейхан, д.25, кв.410 | №1,2,3,4,5 |

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 пп.9 п.70 тендерную заявку по лотам №1,4 - ТОО «ДиАКиТ», ЗКО, г.Караганда, район Ә.Бөкейхан, мкр.19, строение 40А отклонить ввиду представления потенциальным поставщиком технической спецификации не соответствующей требованиям тендерной документации и Правил.

Имеющийся у Заказчика биохимический анализатор «Cobas Integra» является «закрытой системой», т.е. предусматривает использование реагентов производителя анализатора «Cobas Integra» Roche Diagnostics GmbH. Анализатор принимает реагенты на борт только по штрих-коду.

2) В соответствии с п.74 Правил признать выигравшей тендерную заявку по лотам №1-4 - ТОО «WinTime», г.Астана, район Есиль, ул.А.Бокейхан, д.25, кв.410, на общую сумму 759 300 тенге;

3) Признать предложение следующего потенциального поставщика предпочтительным после предложения победителя по лотам №1-4 - ТОО «Wellness Inc», г.Алматы, Алмалинский район, ул.Богенбай Батыра, д.142, 9 этаж, 921 кабинет, на общую сумму 1 921 500 тенге.

4) В соответствии с п.74 Правил признать выигравшей тендерную заявку по лоту №5 - ТОО «WinTime», г.Астана, район Есиль, ул.А.Бокейхан, д.25, кв.410, на общую сумму 739 000 тенге;

5) Признать предложение следующего потенциального поставщика предпочтительным после предложения победителя по лоту №5 - ТОО «Sau Med Group», г.Астана, район Есиль, пр.Қабанбай Батыр, д.34/1, кв.32 кабинет, на общую сумму 739 500 тенге.

6) 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 | Мочевина | Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения концентрации азота мочевины крови в сыворотке и плазме крови и в моче человека. В упаковке не менее 500 тестов. Кинетический тест с уреазой и глутаматдегидрогеназой.2,3,4,5 Уреаза гидролизует мочевину с образованием аммония и карбоната. В ходе второй реакции 2-оксоглутарат реагирует с аммонием в присутствии глутаматдегидрогеназы (GLDH) и кофермента NADH с образованием L-глутамата. В этой реакции два моля NADH окисляются до NAD+ на каждый моль гидролизованной мочевины. Срок годности при хранении на борту анализатора при 10-15 °C 8 недель. Поставляется с сертификатом происхождения, инструкцией по применению. Внесение профиля реагента в программном обеспечении анализатора сертифицированным специалистом поставщика, калибровка, адаптация и проведение контролей на анализаторе. | упаковка | 5 | 72 000,00 | 360 000,00 |
| 2 | Билирубин общий | In vitro тест для количественного определения общего содержания билирубина в сыворотке и плазме крови человека (взрослых и новорожденных) на автоматическом анализаторе. В упаковке не менее 250 тестов. Колориметрический диазометод Общий билирубин в присутствии солюбилизирующего компонента соединяется с 3,5-дихлорфенил диазонием в сильнокислой среде Интенсивность формирования красного красителя прямо пропорциональна активности общего билирубина и может быть измерена фотометрически. Срок годности при хранении на борту анализатора при 10-15 °C 6 недель. Поставляется с сертификатом происхождения, инструкцией по применению. Внесение профиля реагента в программном обеспечении анализатора сертифицированным специалистом поставщика, калибровка, адаптация и проведение контролей на анализаторе. | упаковка | 5 | 37 500,00 | 187 500,00 |
| 3 | Глюкоза | Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения глюкозы в сыворотке, плазме, моче и спинномозговой жидкости на автоматическом анализаторе. В упаковке не менее 800 тестов. Стандартный ферментный метод с применением гексокиназы.4,5 Гексокиназа (HK) катализирует фосфорилирование глюкозы до АТФ до образования глюкозы-6-фосфата и АДФ. Для следующей реакции - катализа окисления глюкозы-6-фосфата при использовании НАДФ+ до образования НАДФH используется второй фермент, глюкоза-6-фосфат дегидрогеназа (G6PDH). Срок годности при хранении на борту анализатора при 10-15 °C 6 недель. Поставляется с сертификатом происхождения, инструкцией по применению. Внесение профиля реагента в програмном обепечении анализатора сертифицированным специалистом поставщика, калибровка, адаптация и проведение контролей на анализаторе. | упаковка | 5 | 167 000,00 | 835 000,00 |
| 4 | Амилаза | Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения каталитической активности панкреатической α-амилазы (EC 3.2.1.1; 1,4-α-D-глюкан: глюканогидролаза) в сыворотке и плазме крови, а также в моче человека на автоматических анализаторах. После иммунологического ингибирования антителами к слюнной α-амилазе человека панкреатическую α-амилазу селективно определяют ферментативным колориметрическим методом с использованием субстрата 4,6-этилиден-п-нитрофенилα-D-мальтогептаозид (этилиден-G7-PNP). Срок годности при хранении на борту анализатора при 10-15 °C 6 недель. Поставляется с сертификатом происхождения, инструкцией по применению. Внесение профиля реагента в программном обеспечении анализатора сертифицированным специалистом поставщика, калибровка, адаптация и проведение контролей на анализаторе. | штука | 10 | 90 500,00 | 905 000,00 |
| 5 | Контейнер растворами для анализатора электролитов 9180 | Контейнер с реагентами SnapPack необходим для проведения анализа электролитов на анализаторе 9180 по следующим параметрам: Na+, K+, iCa2+, Li+, Cl-.Автоматически отслеживается количество оставшихся реагентов и необходимость замены использованного контейнера SnapPak, а вся информация отображается на экране при выполнении калибровки. Типы реагентных контейнеров: Единый контейнер на любые комбинации электродов. Наличие встроенного считывателя карт памяти для идентификации пака с реагентами.Реагенты: Все реагенты и слив отходов в одном паке; Универсальный пак для всех конфигураций электродов.Каждый контейнер содержит следующие реагенты:Стандарт А: Na+ 150 ммоль/л, K+ 5.0 ммоль/л, Cl- 115 ммоль/л, Ca++ 0.9 ммоль/л, Li+ 0.3 ммоль/л, 350 мл;Стандарт В: Na+ 100 ммоль/л, K+ 1.8 ммоль/л, Cl- 72 ммоль/л, Ca++ 1.5 ммоль/л, Li+ 0.3 ммоль/л, 85 мл;Стандарт С: Na+ 150 ммоль/л, K+ 5.0 ммоль/л, Cl- 115 ммоль/л, Ca++ 0.9 ммоль/л, Li+ 1.4 ммоль/л, 85 мл;Референсный раствор: Хлористый калий 1.2 моль/л, 85 мл. Поставляется с сертификатом происхождения, инструкцией по применению. Внесение профиля реагента в програмном обепечении анализатора сертифицированным специалистом поставщика, калибровка, адаптация и проведение контролей на анализаторе. | штука | 5 | 174 000,00 | 870 000,00 |
|  | **Итого** |  |  |  |  | **3 157 500,00** |

|  |
| --- |
|  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 «Kaz Temp»** | **ТОО «Wellness Inc»** | **ТОО «Sau Med Group»** | **ТОО «ДиАКиТ»** | **ТОО «Win Time»** |
| 1 | Мочевина | Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения концентрации азота мочевины крови в сыворотке и плазме крови и в моче человека. В упаковке не менее 500 тестов. Кинетический тест с уреазой и глутаматдегидрогеназой.2,3,4,5 Уреаза гидролизует мочевину с образованием аммония и карбоната. В ходе второй реакции 2-оксоглутарат реагирует с аммонием в присутствии глутаматдегидрогеназы (GLDH) и кофермента NADH с образованием L-глутамата. В этой реакции два моля NADH окисляются до NAD+ на каждый моль гидролизованной мочевины. Срок годности при хранении на борту анализатора при 10-15 °C 8 недель. Поставляется с сертификатом происхождения, инструкцией по применению. Внесение профиля реагента в программном обеспечении анализатора сертифицированным специалистом поставщика, калибровка, адаптация и проведение контролей на анализаторе. | упаковка | 5 | 72000 | 360000 | 72 000,00 | 60 480,00 | 61 200,00 | 72 000,00 | 27 700,00 |
| 2 | Билирубин общий | In vitro тест для количественного определения общего содержания билирубина в сыворотке и плазме крови человека (взрослых и новорожденных) на автоматическом анализаторе. В упаковке не менее 250 тестов. Колориметрический диазометод Общий билирубин в присутствии солюбилизирующего компонента соединяется с 3,5-дихлорфенил диазонием в сильнокислой среде Интенсивность формирования красного красителя прямо пропорциональна активности общего билирубина и может быть измерена фотометрически. Срок годности при хранении на борту анализатора при 10-15 °C 6 недель. Поставляется с сертификатом происхождения, инструкцией по применению. Внесение профиля реагента в программном обеспечении анализатора сертифицированным специалистом поставщика, калибровка, адаптация и проведение контролей на анализаторе. | упаковка | 5 | 37500 | 187500 | 37 500,00 | 31 500,00 | 31 875,00 |  | 13 460,00 |
| 3 | Глюкоза | Тест для диагностики in vitro, предназначенный для количественного определения глюкозы в сыворотке, плазме, моче и спинномозговой жидкости на автоматическом анализаторе. В упаковке не менее 800 тестов. Стандартный ферментный метод с применением гексокиназы.4,5 Гексокиназа (HK) катализирует фосфорилирование глюкозы до АТФ до образования глюкозы-6-фосфата и АДФ. Для следующей реакции - катализа окисления глюкозы-6-фосфата при использовании НАДФ+ до образования НАДФH используется второй фермент, глюкоза-6-фосфат дегидрогеназа (G6PDH). Срок годности при хранении на борту анализатора при 10-15 °C 6 недель. Поставляется с сертификатом происхождения, инструкцией по применению. Внесение профиля реагента в програмном обепечении анализатора сертифицированным специалистом поставщика, калибровка, адаптация и проведение контролей на анализаторе. | упаковка | 5 | 167000 | 835000 | 167 000,00 | 140 280,00 | 141 950,00 |  | 37 700,00 |
| 4 | Амилаза | Тест для in vitro диагностики. Предназначен для количественного определения каталитической активности панкреатической α-амилазы (EC 3.2.1.1; 1,4-α-D-глюкан: глюканогидролаза) в сыворотке и плазме крови, а также в моче человека на автоматических анализаторах. После иммунологического ингибирования антителами к слюнной α-амилазе человека панкреатическую α-амилазу селективно определяют ферментативным колориметрическим методом с использованием субстрата 4,6-этилиден-п-нитрофенилα-D-мальтогептаозид (этилиден-G7-PNP). Срок годности при хранении на борту анализатора при 10-15 °C 6 недель. Поставляется с сертификатом происхождения, инструкцией по применению. Внесение профиля реагента в программном обеспечении анализатора сертифицированным специалистом поставщика, калибровка, адаптация и проведение контролей на анализаторе. | штука | 10 | 90500 | 905000 | 90 500,00 | 76 020,00 | 76 925,00 | 90 500,00 | 36 500,00 |
| 5 | Контейнер растворами для анализатора электролитов 9180 | Контейнер с реагентами SnapPack необходим для проведения анализа электролитов на анализаторе 9180 по следующим параметрам: Na+, K+, iCa2+, Li+, Cl-.Автоматически отслеживается количество оставшихся реагентов и необходимость замены использованного контейнера SnapPak, а вся информация отображается на экране при выполнении калибровки. Типы реагентных контейнеров: Единый контейнер на любые комбинации электродов. Наличие встроенного считывателя карт памяти для идентификации пака с реагентами.Реагенты: Все реагенты и слив отходов в одном паке; Универсальный пак для всех конфигураций электродов.Каждый контейнер содержит следующие реагенты:Стандарт А: Na+ 150 ммоль/л, K+ 5.0 ммоль/л, Cl- 115 ммоль/л, Ca++ 0.9 ммоль/л, Li+ 0.3 ммоль/л, 350 мл;Стандарт В: Na+ 100 ммоль/л, K+ 1.8 ммоль/л, Cl- 72 ммоль/л, Ca++ 1.5 ммоль/л, Li+ 0.3 ммоль/л, 85 мл;Стандарт С: Na+ 150 ммоль/л, K+ 5.0 ммоль/л, Cl- 115 ммоль/л, Ca++ 0.9 ммоль/л, Li+ 1.4 ммоль/л, 85 мл;Референсный раствор: Хлористый калий 1.2 моль/л, 85 мл. Поставляется с сертификатом происхождения, инструкцией по применению. Внесение профиля реагента в програмном обепечении анализатора сертифицированным специалистом поставщика, калибровка, адаптация и проведение контролей на анализаторе. | штука | 5 | 174000 | 870000 |  |  | 147 900,00 |  | 147 800,00 |