

Протокол итогов №21 от 25.09.2024
способом запроса ценовых предложений

Заказчик/организатор: КГП на ПХВ «Павлодарский областной перинатальный центр №1»
 № закупки: Объявление №21 от 17.09.2024
 Дата окончания приема заявок (вскытие конвертов): 10-00 (11-00), 24.09.2024

1. Комиссия в составе:

Председатель комиссии: Директор - Бурагаева Г.Б.
 Члены комиссии: Заместитель директора - Высоцкая И.В.
 Кулинич В.Н. - Главная медсестра
 Секретарь комиссии: Толеуов Б.Ж. - Бухгалтер

В соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 07.06.2023 года №110 "Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг", подвела итоги по закупу лекарственных средств, медицинских изделий на 2024 год.

2. Краткое описание и цена закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий:

№ лота	Наименование	Краткая характеристика	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма
1	Набор Нео-Тиреотропный гормон с бланками (Нео ТТГ с бланками) для анализатора АвтоДЕЛЬФИЯ (AutoDELFIA Neonatal hTSH with blanks)	Стандарты ТТГ (калибраторы) ABCDEF, (Точные концентрации ТТГ указаны в прилагаемом сертификате контроля качества, специфичном для партии) на фильтровальном листе (Шляйхер&Шуль 903) с 5 пятнами высущенной крови. Контроли на фильтровальной бумаге: норма, патология (точные значения должны быть указаны в сертификате контроля качества партии, имеющейся в наборе). Калибраторы и контроли приготовлены из человеческой кровипригематокрите 50-55% и откалиброваны по тиреотропному гормону человека для иммуноанализа, согласно третьему международному стандарту NIBSC, код81/565. Концентрация ТТГ в сыворотке, приводимая в данном документе, соответствует гематокриту в 55%. Метка Анти-hTSH-Eu. Метка растворена в Tris-HCl буфере (pH=7,8) солевом растворе с альбумином бычьей сыворотки, и добавлением азота натрия (<0,1 %) в качестве консерванта. - 6 флакон 1,1мл. Нео-ТТГ буфер анализа. Готовый для использования ТРИС HCL буфер (pH=7,8) солевой раствор с БСА, бычьим глобулином, Твин 40, полизиэтиленгликолем 6000, с инертным красным красителем и азотом натрия как консервантом — 3 флакон 120мл. Микропланшеты с антителами -12шт. Наклейки со штрих-кодами для кассеты с реагентами - 8шт. Дополнительные штрих-коды для планшета -3 шт. Сертификат контроля качества партии -1шт.	набор	2	2045000	4090000
2	Промывочный буфер для анализатора АвтоДЕЛЬФИЯ (AutoDELFIA Wash Concentrate) 250 ml	Моющий концентрат (Концентрированный раствор ТРИС-HCL буфера (pH=7,8) солевом растворе с консервантами Твин 20 и Гермал II. Разводится в 25 раз) - 1 флакон 250мл	флакон	5	104000	520000
3	Усиливающий раствор для анализатора АвтоДЕЛЬФИЯ (AutoDELFIA Enhancement Solution) 250 ml	Усиливающий реагент (готовый для использования с Тритон X-100, уксусной кислотой и хелаторами) - 1 флакон 250 мл,	флакон	5	129000	645000
4	Набор диагностических реагентов для количественного определения фенилаланина в образцах крови Neonatal Phenylalanine kit	Стандарты ФЕНИЛАЛАНИН (калибраторы) 6штук (точные значения указаны в сертификате контроля качества партии, имеющейся в наборе) на фильтровальном листе (Шляйхер&Шуль 903) с 5 пятнами высущенной крови. Контроли на фильтровальной бумаге: норма, патология (точные значения указаны в сертификате контроля качества партии, имеющейся в наборе). Цинк сульфат реагент - 1флакон, 30мл, ФКУ реагент - 10 флаконов. Медный реагент готовый к использованию - 1 флакон, 240мл, ФКУ буфер-восстановитель для разведения 1флакон, 118мл, Микропланшеты белые (открытые), 10 штук. Ярлыки со штрих-кодами для планшетов 30 штук. Индивидуальный сертификат контроля качества партии. Концентрационный диапазон измерения – 24-908 мкмоль/л, Длины волн измерения: 390нм(возбуждение) 486нм (испускание) 486нм (испускание)	набор	2	984000	1968000
5	Бумага для проб DBS (1 уп.1000 шт)	тест-бланки на фильтровальном листе ватман 903, изготовленной из 100% хлопка, форма прямоугольника, размером 218x120 мм, с текстом инструкция по взятию крови, информации о беременной и пятью кружками для взятия крови штрих кодом 1 уп-1000 шт	упаковка	3	555000	1665000

6	Наконечники для дозаторов ер T.I.P.S Standart, Eppendorf Quality, 0,5-10 мл. 165 мм, бирюзовый, 200 наконечников/упаковка (2 пак*100 наконечников)	смешивание жидкостей, наполнение планшетов	Упаковка	1	103840	103840
7	Гелевая карта 8-пробирочная для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом и резус-фактора DVI-/DVI+. Упаковка № 50 (упаковка 50шт).	Карты для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом и резус-фактора не менее чем двумя различными анти-D реагентами. Должна содержать не менее 8 микропробирок. В каждой микропробирке карты должны содержаться полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикетке карты: микропробирка А, микропробирка В, микропробирка AB, микропробирка DVI-, микропробирка DVI+, микропробирка CII, микропробирка N/A1, микропробирка N/B (A-B-AB-DVI-/DVI+-CII-N/A1-N/B). Микропробирка А должна содержать моноклональный реагент анти-A (IgM-антитела мышей, клон BIRMA-1). Микропробирка В должна содержать моноклональный реагент анти-B (IgM-антитела мышей, клон LB 2). Микропробирка AB должна содержать моноклональный реагент анти-AB (смесь IgM-антител мышей, клоны BIRMA-1, LB-2). Микропробирка DVI- должна содержать моноклональный реагент анти-D (IgM-антитела человека, клон RUM 1). Микропробирка DVI+ должна содержать моноклональный реагент анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клоны RUM 1, P3X61, MS-26). Данный моноклональный анти-D реагент выявляет слабый D и частичные варианты D-антигена, включая вариант DVI. Микропробирка CII. должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка). Микропробирки N/A1 и N/B должны содержать буферный раствор без антител (определение группы крови АВО перекрестной реакции с использованием стандартных эритроцитов A1, B). Карта должна иметь специальный штриховой код для автоматической идентификации её типа, номера партии, заводского номера, срока годности и быть совместима с системой автоматизированной Across System для иммуногематологических исследований. Упаковка №50 .	упаковка	20	83985	1679700
8	Стандартные эритроциты A1/B для определения группы крови АВО перекрестным методом. Упаковка 10 мл № 2	Стандартные эритроциты для определения группы крови АВО перекрестным методом. Набор из двух флаконов. Каждый флакон содержит не менее 10 мл человеческих эритроцитов групп A1 и B соответственно, в 0,8%-сuspензии, в буферном растворе с консервантами. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками разного цвета со встроенным пипетками. Упаковка 2флакона*10мл. (Должны быть совместимы с системой автоматизированной Across System для иммуногематологических исследований).	упаковка	2	27951	55902
9	Стандартные эритроциты для скрининга антител 4-х клеточная панель. Упаковка 10 мл № 4.	Стандартные эритроциты для скрининга антител - 4-х клеточная панель. Набор из четырех флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 10 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% супензии, в буферном растворе и с консервантами. (Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу-антigenов и отобраны с целью детектирования наиболее клинически значимых антител.) Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыми картами Across System. Упаковка 4 флакона*10мл	упаковка	3	49940	149820
10	Гелевая карта 8-пробирочная для определения группы крови АВО/D у новорожденных. Упаковка № 50 (50 шт).	Карта для определения группы крови АВО прямым методом и резус-фактора не менее чем двумя различными анти-D реагентами. Должна содержать не менее 8 микропробирок. В каждой микропробирке карты должны содержаться полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикетке карты: микропробирка А, микропробирка В, микропробирка AB, микропробирка DVI-, микропробирка DVI+, микропробирка CII., микропробирка N/A1, микропробирка N/B (A-B-AB-DVI-/DVI+-CII-N/A1-N/B). Микропробирка А должна содержать моноклональный реагент анти-A (IgM-антитела мышей, клон BIRMA-1). Микропробирка В должна содержать моноклональный реагент анти-B (IgM-антитела мышей, клон LB 2). Микропробирка AB должна содержать моноклональный реагент анти-AB (смесь IgM-антител мышей, клоны BIRMA-1, LB-2). Микропробирка DVI- должна содержать моноклональный реагент анти-D (IgM-антитела человека, клон RUM 1). Микропробирка DVI+ должна содержать моноклональный реагент анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клоны RUM 1, P3X61, MS-26). Данный моноклональный анти-D реагент выявляет слабый D и частичные варианты D-антигена, включая вариант DVI. Микропробирка CII. должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка). На лицевой этикетке карты указан тип микропробирки - микропробирка АНГ. Каждая микропробирка карты должна содержать полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с поливалентным античеловеческим глобулином (смесь кроличьего поликлонального анти-IgG BRIC-8, MS-278 и моноклонального анти-C3d, анти-IgM антитела мыши, клон 12011 D10). Карта должна иметь специальный штриховой код для автоматической идентификации её типа, номера партии, заводского номера, срока годности и быть совместима с системой автоматизированной Across System для иммуногематологических исследований. Упаковка №50	упаковка	1	141405	141405
	Итого:					11 018 667

3. Дата и время предоставления ценового предложения:

№ п/п	Наименование	Дата	Время (час, мин)
1	ТОО "Кеми Групп" БИН 050740000231, г. Усть-Каменогорск, ул. Пограничная 58/1	20.09.2024	09-50
2	ТОО "Дельрус Казахстан", БИН 220740042749, г. Астана, Пр. Боленбай батыра 3/3	20.09.2024	14-30
3	ТОО Компания "Медиус" БИН 040840004296, г. Павлодар, ул. Ак. Саппаева 43, оф 17	23.09.2024	10-25

4. Наименование потенциальных поставщиков, присутствовавших при процедуре вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:

№ п/п	Наименование потенциального поставщика	ФИО представителя потенциального поставщика
1		

5. Отклоненные ценовые предложения:

№ п/п	Отклоненные заявки по лотам	Основание для отклонения, не допуска	Наименование потенциального поставщика
1	Лот №6	на основании подпункта 1) пункта 11 Правил (не представлено регистрационное удостоверение на заявленный товар)	ТОО Компания "Медиус" БИН 040840004296

6. Наименование и местонахождение потенциального поставщика, с которым предполагается заключить договор закупа, и цена такого договора

№ п/п	Наименование и местонахождение потенциального поставщика	По лотам	Цена договора (тенге)
1	ТОО "Кеми Групп" БИН 050740000231, г. Усть-Каменогорск, ул. Пограничная 58/1	Лот №1,2,3,4,5	8862000
2	ТОО "Дельрус Казахстан", БИН 220740042749, г. Астана, Пр. Боленбай батыра 3/3	Лот №7,8,9,10	2026827

7. В связи с отсутствием предоставленных (допущенных) ценовых предложений, закуп способом запроса ценовых предложений признан несостоявшимся по следующим лотам: №6

8. Победитель представляет заказчику в течение 10 (десяти) календарных дней со дня признания победителем документы согласно пункта 80 Правил, подтверждающие соответствие условиям, предусмотренным настоящими Правилами.

Если в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с пунктом 80 настоящих Правил, заказчик или организатор закупа принимают решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа

10. В случае несоответствия победителя условиям настоящих Правил, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

Директор



Буратаева Г.Б.

Высоцкая И.В.

Кулинич В.Н.

Таблица цен к Протоколу №21 от 25.09.2024 года

№ лота	Наименование	Краткая характеристика	Ед.изм.	Кол-во	Цена	Сумма	ТОО "Кеми Групп"	ТОО "Дельрус Казахстан"	ТОО Компания "Медиус"
1	Набор Нео-Тиреотропный гормон с бланками (Neo TTF с бланками) для анализатора АвтоДЕЛЬФИЯ (AutoDELFIЯ Neonatal hTSH with blanсs)	Стандарты ТТГ (калибраторы) ABCDEF, (Точные концентрации ТТГ указаны в прилагаемом сертификате контроля качества, специфичном для партии) на фильтровальном листе (Шляйхер&Шуль 903) с 5 пятнами высущенной крови. Контроли на фильтровальной бумаге: норма, патология (точные значения должны быть указаны в сертификате контроля качества партии, имеющейся в наборе). Калибраторы и контроли приготовлены из человеческой кровипригематокрите 50-55% и откалиброваны по тиреотропному гормону человека для иммуноанализа, согласно третьему международному стандарту NIBSC, код81/565. Концентрация ТТГ в сыворотке, приводимая в данном документе, соответствует гематокриту в 55%. Метка Анти-hTSH-Eu. Метка растворена вTris-HClбуфере(pH=7,8) солевом растворе с альбумином бычьей сыворотки, и добавлением азота натрия(< 0,1 %) в качестве консерванта.- 6 флакон 1,1мл. Нео-ТТГ буфер анализа. Готовый для использования ТРИС HCL буфер (pH=7.8) солевой раствор с БСА, бычьим глобулином, Твин 40, полизиленгликолем 6000, с инертным красным красителем и азидом натрия как консервантом — 3 флакон 120мл, Микропланшеты с антителами -12шт. Наклейки со штрих-кодами для кассеты с реагентами – 6шт. Дополнительные штрих-коды для планшета -3 шт. Сертификат контроля качества партии -1шт.	набор	2	2045000	4090000	2042000		
2	Промывочный буфер для анализатора АвтоДЕЛЬФИЯ (AutoDELFIЯ Wash Concentrate) 250 ml	Моющий концентрат (Концентрированный раствор ТРИС-HCL буфера (pH=7.8) солевом растворе с консервантами Твин 20 и Гермалл II. Разводится в 25 раз), 1 флакон 250мл	флакон	5	104000	520000	103000		
3	Усиливающий раствор для анализатора АвтоДЕЛЬФИЯ (AutoDELFIЯ Enhancement Solution) 250 ml	Усиливающий реагент (готовый для использования с Тритон X-100, уксусной кислотой и хелаторами) - 1 флакон 250 мл,	флакон	5	129000	645000	128000		
4	Набор диагностических реагентов для количественного определения фенилаланина в образцах крови Neonatal Phenylalanine kit	Стандарты ФЕНИЛАЛАНИН (калибраторы) 6штук (точные значения указаны в сертификате контроля качества партии, имеющейся в наборе) на фильтровальном листе (Шляйхер&Шуль 903) с 5 пятнами высущенной крови. Контроли на фильтровальной бумаге: норма, патология (точные значения указаны в сертификате контроля качества партии, имеющейся в наборе). Цинк сульфат реагент- 1флакон, 30мл, ФКУ реагент - 10 флаconов. Медный реагент готовый к использованию - 1 флакон, 240мл, ФКУ буфер-восстановитель для разведения 1флакон, 118мл, Микропланшеты белые (открытые), 10 штук. Ярлыки со штрих-кодами для планшетов 30 штук. Индивидуальный сертификат контроля качества партии. Концентрационный диапазон измерения -24-908 мкмоль/л, Длины волн измерения: 390нм(возбуждение) 486нм (испускание) 486нм (испускание)	набор	2	984000	1968000	982000		
5	Бумага для проб DBS (1 уп.1000 шт)	тест-бланки на фильтровальном листе ватман 903, изготовленной из 100% хлопка, форма прямоугольника, размером 218x120 мм, с текстом инструкция по взятию крови, информации о беременной и пятью кружками для взятия крови штрих кодом 1 уп-1000 шт	упаковка	3	555000	1665000	553000		
6	Наконечники для дозаторов ер T.I.P.S Standart, Eppendorf Quality, 0,5-10 мл. 165 мм, бирюзовый, 200 наконечников/упаковка (2 пак*100 наконечников)	смешивание жидкостей, наполнение планшетов	Упаковка	1	103840	103840			103839 (нет РУ)
7	Гелевая карта 8-пробирочная для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом и резус-фактора DVI-/DVI+. Упаковка № 50 (упаковка 50шт).	Карты для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом и резус-фактора не менее чем двумя различными анти-D реагентами. Должна содержать не менее 8 микропробирок. В каждой микропробирке карты должны содержаться полимеризованные дектраны в буферной среде с консервантами, смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикетке карты: микропробирка A, микропробирка B, микропробирка AB, микропробирка DVI-, микропробирка DVI+, микропробирка Ctl., микропробирка N/A1, микропробирка N/B (A-B-AB-DVI--DVI+-Ctl.-N/A1-N/B). Микропробирка A должна содержать моноклональный реагент анти-A (IgM-антитела мышей, клон BIRMA-1). Микропробирка B должна содержать моноклональный реагент анти-B (IgM-антитела мышей, клон LB 2). Микропробирка AB должна содержать моноклональный реагент анти-AB (смесь IgM-антител мышей, клон BIRMA-1, LB-2). Микропробирка DVI- должна содержать моноклональный реагент анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клон RUM 1). Микропробирка DVI+ должна содержать моноклональный реагент анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клон RUM 1, P3X61, MS-26). Данный моноклональный анти-D реагент выявляет слабый D и частичные варианты D-антитела, включая вариант DVI. Микропробирка Ctl. должна содержать буферный раствор без антител (определение группы крови АВО перекрестной реакции с использованием стандартных эритроцитов A1, B). Карта должна иметь специальный штриховой код для автоматической идентификации её типа, номера партии, заводского номера, срока годности и быть совместима с системой автоматизированной Across System для иммуногематологических исследований. Упаковка №50.	упаковка	20	83 985	1 679 700		83985	

№ позиции	Наименование	Краткая характеристика	Ед.изм.	Кол-во	Цена	Сумма	ТОО "Кеми Групп"	ТОО "Дельрус Казахстан"	ТОО Компания "Медиус"
8	Стандартные эритроциты A1/B для определения группы крови АВО перекрестным методом. Упаковка 10 мл № 2	Стандартные эритроциты для определения группы крови АВО перекрестным методом. Набор из двух флаконов. Каждый флакон содержит не менее 10 мл человеческих эритроцитов группы А1 и В соответственно, в 0,8%-супензии, в буферном растворе с консервантами. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками разного цвета со встроенными пипетками. Упаковка 2флакона*10мл. (Должны быть совместимы с системой автоматизированной Across System для иммуногематологических исследований).	упаковка	2	27951	55902		27951	
9	Стандартные эритроциты для скрининга антител 4-х клеточная панель. Упаковка 10 мл № 4.	Стандартные эритроциты для скрининга антител - 4-х клеточная панель. Набор из четырех флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 10 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% супензии, в буферном растворе и с консервантами. (Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов и отобраны с целью детектирования наиболее клинически значимых антител.) Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыми картами Across System. Упаковка 4 флакона*10мл	упаковка	3	49 940	149 820		49940	
10	Гелевая карта 8-пробирочная для определения группы крови АВО/D у новорожденных. Упаковка № 50 (50 шт).	Карта для определения группы крови АВО прямым методом и резус-фактора не менее чем двумя различными анти-D реагентами. Должна содержать не менее 8 микропробирок. В каждой микропробирке карты должны содержаться полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикетке карты: микропробирка А, микропробирка В, микропробирка АВ, микропробирка DVI-, микропробирка DVI+, микропробирка Ctl., микропробирка N/A1, микропробирка N/B (A-B-AB-DVI-DVI+-Ctl.-N/A1-N/B). Микропробирка А должна содержать моноклональный реагент анти-A (IgM-антитела мышей, клон BIRMA-1). Микропробирка В должна содержать моноклональный реагент анти-B (IgM-антитела мышей, клон LB 2). Микропробирка АВ должна содержать моноклональный реагент анти-AB (смесь IgM-антител мышей, клонны BIRMA-1, LB-2). Микропробирка DVI- должна содержать моноклональный реагент анти-D (IgM-антитела человека, клон RUM 1). Микропробирка DVI+ должна содержать моноклональный реагент анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клонны RUM 1, P3X61, MS-26). Данный моноклональный анти-D реагент выявляет слабый D и частичные варианты D-антигена, включая вариант DVI+. Микропробирка Ctl. должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка). На лицевой этикетке карты указан тип микропробирки - микропробирка AHG. Каждая микропробирка карты должна содержать полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с поливалентным антителовеществом глобулином (смесь крольчего поликлонального анти-IgG BRIC-8, MS-278 и моноклонального анти-C3d, анти-IgM антитела мыши, клон 12011 D10). Карта должна иметь специальный штриховой код для автоматической идентификации её типа, номера партии, заводского номера, срока годности и быть совместима с системой автоматизированной Across System для иммуногематологических исследований. Упаковка №50	упаковка	1	141405	141 405		141405	

Директор

Буратаева Г.Б.

Заместитель директора

Высоцкая И.В.

Главный медсестра

Кулинич В.Н.

