

ПРОТОКОЛ № 15
итогов по закупу медицинских изделий на 2025 год
для КГП на ПХВ «Павлодарский областной центр крови»
способом проведения тендера.

17 января 2025 года

г. Павлодар

В соответствии с требованиями 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, утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 07 июня 2023 года №110 (далее - Правила), тендерная комиссия в составе:

1. Сыздыкова С.Б. – зам. директора по МЧ, председатель;
 2. Макишева Г.Б. – зав.ОТК, зам. председателя комиссии;
 3. Алейник А.Я. – главная медсестра, член комиссии;
 4. Сиязова Ж.С. – зав.ЛДИ, член комиссии;
 5. Тулемисов М.Ш. – председатель профсоюзного комитета, член комиссии;
- Мусадилова С.Н. – бухгалтер, секретарь комиссии.

Подвела итоги закупа медицинских изделий в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного медицинского страхования на 2025 год, способом тендера.

1. Наименование, краткое описание закупаемых медицинских изделий по лотам и сумма закупа:

№ лота	Наименование лота	Техническая спецификация	Ед. изм	Кол-во	Сумма выделенная, для закупа, тенге
1	Стандартные эритроциты Акросс А/1/В для определения группы крови АВО перекрестный методом	чСтандартные эритроциты для определения группы крови АВ0 перекрестным методом. Набор из двух флаконов. Каждый флакон содержит не менее 10 мл человеческих эритроцитов групп А1 и В соответственно, в 0,8-% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклообразные флаконы с крышками разного цвета со встроенным пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыми картами Across System.	наб	55	1 395 075
2	гелевая карта Акросс для фенотипирования по системе Резус и определения КЕЛЛ	Карта для определения антигенов Dvi+(RH1), C(RH2), E(RH3), c(RH4), e(RH5), Cw(RH8) и Kell(KEL1). Должна содержать не менее 8 микропробирок. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh с Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-24) - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-E (антитела IgG человека, MS-258, MS-80) - Микропробирка c(RH4): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, MS-33) - Микропробирка e(RH5): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, клоны MS-16, MS-69) - Микропробирка Cw(RH8): моноклональный анти-Cw (антитела IgG человека, клон MS-110)	уп	120	17 029 800

		<p>- Микропробирка KELL(KEL1): моноклональный анти-Kell (антитела IgM человека, клон MS-56)</p> <p>- Микропробирка Ctl.: Отрицательный контрольный образец</p> <p>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</p>			
3	наконечники 1000 мкл (192 шт уп)	Наконечники, 1000 мкл (192 шт уп) для Системы Across	уп	120	2 171 400
4	стандартные эритроциты Акросс для скрининга антител (4)	<p>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% суспензии, в буферном растворе и с консервантами. (Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов и отобраны с целью детектирования наиболее клинически значимых антител.)</p> <p>Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона.</p> <p>Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыми картами Across System.</p>	наб	48	2 173 200
5	контроль качества Акросс 4*4 мл	<p>Набор реагентов для проведения контроля качества при иммуногематологических исследованиях. Содержит 4 пробирки с не менее 4 мл цельной крови в каждой со следующими антигенами эритроцитов и антиэритроцитарными антителами:</p> <p>Пробирка 1 – Группа А, R1R1 (D +, C +, e+), Kell антигены, антитела анти-В</p> <p>Пробирка 2 – Группа В, R1R2 (D +, C +, c+, E+, e+) антигены, антитела анти-А и анти-Kell</p> <p>Пробирка 3 – Группа АВ, rr (c+, e+) антигены, антитела анти-D</p> <p>Пробирка 4 – Группа О, R2R2 (D +, c+, E+) антигены, антитела анти-А и анти-В</p> <p>Концентрация эритроцитов в каждой пробирке скорректирована до 25%-30%.</p>	наб	22	3 984 112
6	гелевая карта Акросс для проведения прямой и непрямой пробы Кумбса - Lg+ G3d - 50 шт	<p>Карта для проведения прямой и непрямой реакции Кумбса. Должна содержать не менее 8 микропробирок.</p> <p>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).</p> <p>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.</p>	уп	50	5 538 100
7	Микропланшет для приготовления суспензии 96 лунок для анализатора Octo M Акросс - 50 шт	Предназначен для приготовления суспензии эритроцитов при проведении исследований на автоматическом анализаторе Octo-M Акросс. Материал: полистерол. 96 лунок. не менее 50 шт в упаковке	уп	2	213 220
8	Гелевая карта Акросс для	Карта для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом, резус-фактора и антигена Келл (K). Должна содержать не	уп	163	17 418 180

	<p>определения группы крови прямым и перекрестным методом, резус-фактора DVI+ и KELL, № 50</p>	<p>менее 8 микропробирок.</p> <p>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 Kell, микропробирка Ctl., микропробирка N/A1, микропробирка N/B (А-В-АВ-DVI+-Kell-Ctl.-N/A1-N/B).</p> <p>Микропробирка А должна содержать моноклональный реагент анти-А (IgM-антитела мышей, клон BIRMA-1)</p> <p>Микропробирка В должна содержать моноклональный реагент анти-В (IgM-антитела мышей, клон LB 2)</p> <p>Микропробирка АВ должна содержать моноклональный реагент анти-АВ (смесь IgM-антител мышей, клоны BIRMA-1, LB-2)</p> <p>Микропробирка DVI+ должна содержать моноклональный реагент анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клоны RUM 1, P3X61, MS-26).</p> <p>Данный моноклональный анти-D реагент выявляет слабый D и частичные варианты D-антигена, включая вариант DVI.</p> <p>Микропробирка Kell должна содержать моноклональный реагент анти-К (IgM-антитела человека, клон MS-56)</p> <p>Микропробирка Ctl должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка)</p> <p>Микропробирки N должны содержать буферный раствор без антител (определение группы крови АВ0 перекрестной реакции с использованием стандартных эритроцитов А1, В)</p> <p>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.</p>			
9	<p>Раствор низкой ионной силы</p>	<p>Раствор для приготовления суспензии эритроцитов. Флакон содержит буферный раствор низкой ионной силы. Раствор должен быть совместим с гелевыми картами Across System.</p>	фл	20	1 630 200
10	<p>Стандартные эритроциты Акросс для идентификации антител</p>	<p>Область применения ТРУ Стандартные эритроциты предназначены для определения специфичности (идентификации) антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле</p> <p>Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклообразные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены, соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы, анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыми картами Across System. Эксплуатационные характеристики Срок годности со дня выпуска 6 недель. После вскрытия реагенты стабильны до истечения срока годности при соблюдении условий хранения. Хранение при температуре +2-+8о С. Транспортировка с соблюдением холодной цепи</p>	наб	2	442 772

2. Дата и время представления ценового предложения, наименование и местонахождение потенциальных поставщиков, предоставивших ценовые предложения:

№ п/п	Дата	Время	Наименование потенциального поставщика	Юридический адрес
1	14.01.2025	15:20	ТОО «Дельрус Казахстан»	г. Астана, ул. Богенбай батыра 3/3

3. Квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки. Тендерная комиссия рассмотрела представленные тендерные заявки потенциального поставщика на соответствие условиям, предусмотренным пунктами 8, 9 и 11 Правил (Приложение 1).

4. Цена и другие условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией:

- Потенциальный поставщик ТОО «Дельрус Казахстан», г. Астана, ул. Богенбай батыра 3/3

№ лота	Наименование лота	Ед. изм	Кол-во	Цена за ед., тенге	Производитель
1	Стандартные эритроциты Акросс А/1/В для определения группы крови АВО перекрестный методом	наб	55	25 365	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
2	гелевая карта Акросс для фенотипирования по системе Резус и определения КЕЛЛ	уп	120	141 915	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
3	наконечник 1000 мкл (192 шт уп)	уп	120	18 095	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
4	стандартные эритроциты Акросс для скрининга антител (4)	наб	48	45 275	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
5	контроль качества Акросс 4*4 мл	наб	22	181 096	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
6	гелевая карта Акросс для проведения прямой и непрямой пробы Кумбса - Lg+ G3d - 50 шт	уп	50	110 762	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
7	Микропланшет для приготовления суспензии 96 лунок для анализатора Octo M Акросс - 50 шт	уп	2	106 610	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
8	Гелевая карта Акросс для определения группы крови прямым и перекрестным методом, резус-фактора DVI+ и KELL, № 50	уп	163	106 860	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
9	Раствор низкой ионной силы	фл	20	81 510	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
10	Стандартные эритроциты Акросс для идентификации антител	наб	2	221 386	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция

5. Изложение оценки и сопоставление тендерных заявок:

- соответствие потенциального поставщика условиям Правил;
- представление гарантийного обеспечения тендерной заявки в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации;
- соответствие тендерной заявки требованиям тендерной документации;
- цены тендерных заявок потенциальных поставщиков в соответствии с суммой, выделенной для закупа;
- соответствие технических характеристик потенциальных поставщиков требованиям тендерной документации.

В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков условия Правил в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет – ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.

6. Наименование и местонахождение победителя по лоту тендера и условия, по котрым определен победитель:

По результатам рассмотрения представленных тендерных заявок тендерная комиссия единогласно **РЕШИЛА**: определить победителем тендера ТОО «Дельрус Казахстан», г. Астана, ул. Богенбай батыра 3/3, на основании пункта 66 Правил – в отсутствие конкуренции по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и условиям Правил.

.Срок, в течении которого надлежит заключить договор закупа.

Заказчик в течении 5 (пяти) календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа. Победитель тендера подписывает договор закупа в течении 10 (десяти) рабочих дней со дня получения договора, либо письменно уведомляет о несогласии с его условиями или отказе от подписания.


. Информация о привлечении экспертной комиссии. Экспертная комиссия не привлекалась.

Председатель комиссии:

Зам. председателя комиссии:

Члены комиссии:

Секретарь комиссии:



Сыздыкова С.Б.
Макишева Г.Б.
Алейник А.Я
Сиязова Ж.С.
Тулемисов М.Ш.
Мусадилова С.Н.