

**Протокол № 3 по объявлению №8**

об итогах тендера по закупке медицинских изделий КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» Управления здравоохранения акимата Костанайской области.

г. Костанай

17 марта 2021 г.

Тендерная комиссия в следующем составе:

Кузембаев М.С. - главный врач, председатель тендерной комиссии; Жаманова А.И. – заместитель главного врача, заместитель председателя тендерной комиссии; Валиева И. Е. – главный бухгалтер, член тендерной комиссии; Қойшыманов Т.Т. – и.о. заведующий диагностической лабораторией, член тендерной комиссии; Нурмагамбетова Г.У.– юрисконсульт, член тендерной комиссии; Воронкова Ж.Д. – бухгалтер, секретарь тендерной комиссии.

Заказчиком изменения и дополнения в тендерную документацию не вносились.

**Наименование, цена за единицу и сумма закупаемых медицинских изделий по лотам:**

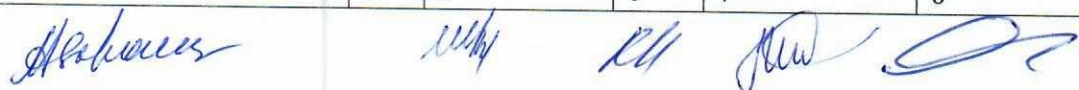
№ лота	Наименование	Кол-во	Сумма, тенге
1	Набор реагентов для выявления антител к ВИЧ 1 и ВИЧ 2 и антигена ВИЧ 1 (p24) в сыворотке или плазме крови человека для иммуноферментного анализа на 480 определений	231	46 200 000
2	Диагностические наборы на CD4, CD8 для проточного цитофлуориметра FacsCount	10	5 018 260
3	Картриджи CD4 (100 шт/уп)	30	21 600 000
4	Контрольные картриджи с флуоресцентными микрогранулами для измерения нормального и низкого уровня CD4.	2	150 000
5	Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), ВИЧ-1 группы Ои антигена p24 ВИЧ-1, набор диагностический, (480 тестов).	50	4 950 000

**Тендерную заявку на участие в тендере представили следующие поставщики:**

№	Наименование поставщика, адрес	Дата и время подачи заявки
1	ТОО «LabTestDiagnostics», г. Алматы, улица Земнухова, 19А, БИН 131040012349	11.03.2021 года 08 часов 30 минут
2	ТОО «Hydramed» г. Нур-Султан, район Алматы, ул.Бейімбет Майлин, Дом 11, БИН 140540009099	11.03.2021 года 08 часов 35 минут
3	ТОО «Витена», г.Алматы, улица Исаева, 159 БИН 080340019868	12.03.2021 года 13 часов 30 минут
4	ИП «ТехМедСервис», г.Нур-Султан, проспект Сарыарка 31/2, ВП-32, 11 этаж, ИИН 941106350536	15.03.2021 года 10 часов 30 минут
5	ТОО «Альфа-Медикал», г.Костанай, ул.Краснопартизанская 73А, БИН 060440003504	16.03.2021 года 09 часов 00 минут

**Предложенные потенциальными поставщиками ценовые предложения и сопоставления тендерных заявок:**

№ лота	Наименование ИМН	Ко л-во	Общая сумма по лоту	Кол-во подаваемых заявок	Заявленная общая сумма поставщика по лоту	Наименование поставщика
1	2	4	5	6	7	8





<p>1</p> <p>Тест-система <i>in vitro</i> диагностическая для выявления антител к ВИЧ 1 и ВИЧ 2 и антигена ВИЧ 1 (p24) в сыворотке или плазме крови человека в микропланшетном формате (5 микропланшет на 96 тестов, стрипованный по 8 лунок). Минимальная определяемая концентрация p-24 антигена не хуже 4,2 пг/мл. Специфичность на донорском контингенте не ниже 99,95%. Коэффициент вариации (межсерийная воспроизводимость) не более 8,5%. Объем исследуемого образца, не более 80 мкл. Суммарное время инкубации не более 2ч. Конъюгат-1 должен быть готов к применению. Цветовая кодировка реагентов. Визуальная и спектрофотометрическая верификация всех этапов проведения анализа на всем спектре pH образца. Срок годности приготовленных реагентов: при наличии конъюгата-2 срок годности при температуре 2-8°C не менее 4-х недель; приготовленного раствора субстрата при комнатной температуре 18 – 30° С не менее 6 часов. Срок годности реагентов на момент поставки: не менее 9 мес. Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках. Наличие регистрации в Республике Казахстан.</p>	231	46 200 000	2	34650000	ТОО «Витена»
<p>2</p> <p>Диагностический набор, состоит из 50 спаренных наборов реагентов, содержащих смесь моноклональных антител, конъюгированных с двумя флюорохромами и определенного количества флюорохром-интегрированных полистироловых шариков. Первая пробирка в каждой паре содержит CD4 и CD3 антитела, в то время как вторая содержит CD8 и CD3. Комплект также содержит два пузырька</p>	10	5 018 260	0	0	0

*А. Касеев*

*И. К. М. А.*

	формальдегидного фиксатора (фиксирующего раствора), достаточного для приготовления 50 пар пробирок. На 50 определений.					
3	<p>Картриджи CD4–автоматические иммунологические тесты, предназначенные к использованию с флуоресцентным анализатором AlerePima™, для быстрого количественного измерения <i>invitro</i> CD3+/CD4+ Т-клеток (Т-хелперов) в капиллярной или венозной цельной крови. Принцип теста Картриджи оснащены устройством для забора 25 µL образца и содержит сухие реагенты, необходимые для выполнения теста. Для снижения рисков контаминации анализатора и других образцов, картриджи CD4 и образцы никогда не контактирует с какими-либо частями анализатора. После вставки картриджа в анализатор сначала образец перистальтическими движениями транспортируется внутри картриджа в инкубационный отсек, где взаимодействует со специфическими антителами, мечеными двумя флуоресцентными красителями, испускающими свет различных длин волн (краситель 1 и краситель 2). Упаковка картриджами CD4 содержат: • 100 картриджами в индивидуальных алюминиевых упаковках из фольги • 1 инструкцию-иллюстрацию забора образца в картридж</p>	30	21 600 000	1	21600000	ИП «ТехМедСервис»

*Александр*

*ИИИ*

*ИИ*

*ИИИ*

*ИИИ*



<p>4 Внешний контрольный материал для ежедневного контроля качества (QC), контроля настроек и функциональности устройства, а также анализа данных флуоресцентного анализатора AlerePimaTM. Стандарт состоит из двух готовых к использованию картриджей, PimaBead [Normal] и PimaBead [Low] с определенным количеством флуоресцентных частиц. Ежедневный контроль качества следует выполнять перед исследованием образцов пациентов или после любого перемещения флуоресцентного анализатора AlerePimaTM. Каждое тестирование занимает примерно 7 минут. Для диагностики invitro. Является составной частью закрытой системы флуоресцентного анализатора AlerePimaTM. Принцип теста представляют собой сухой стандартный материал, подлежащий повторному использованию. Стандарт сохраняет свои свойства в течение срока, указанного на пакете, при условии сохранности упаковки. Сухой контрольный материал запечатан в каждом картридже. Добавления жидкого реагента или образца не требуется. Содержание: • 2 картриджа контроля качества в индивидуальной упаковке • Руководство пользователя</p>	2	150 000	1	150000	ИП «ТехМедСервис»
--	---	---------	---	--------	----------------------

*Handwritten signature*

*Handwritten signature*

*Handwritten signature*

*Handwritten signature*

*Handwritten signature*

<p>5</p> <p>Формат теста – не менее 480 определений (96x5, планшет полистироловый разборный до стрипов и до лунок). Одностадийный формат теста (одновременная инкубация образцов с растворами конъюгатов без стадии промывки). Один цикл промывок планшета в ходе постановки анализа. Инкубация с ТМБ-субстратным раствором при комнатной температуре. Объем внесения стоп-реагента в лунку рабочего планшета не менее 150 мкл. Коэффициент для расчета ОП критического 0,25. Количество анализируемого образца: не более 70мкл. Возможность ручной и автоматической постановки на анализаторах открытого типа. Чувствительность 100%. Специфичность на случайной выборке доноров (не менее 5000 доноров) - выше 99,9%. Чувствительность набора при определении антигена (p24) ВИЧ-1 – 10пг/мл. Возможность проведения 480 (пять разборных планшетов) определений, включая контрольные, предназначен для ручной постановки с возможностью дробного (по одному стрипу и по одной лунки) использования набора или для одновременной постановки 480 (96x5) определений на автоматических анализаторах для иммуноферментного анализа открытого типа. Длительность анализа не более 85 мин. Учет результатов при 450/620-680 нм. Допустим учет результатов при одной длине волны – 450 нм. Внутрисерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 8%. Межсерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 10%. Стабильность</p>	50	4 950 000	2	4900000	<p>ТОО «LabTestDiagnostics»</p>
--	----	-----------	---	---------	-------------------------------------

*Александр*

*МВ*

*МВ*

*МВ*

*МВ*



приготовленного рабочего промывочного раствора не менее 28 дней при хранении при температуре от +2С до +8С, при температуре от +18С до +25С не менее 14 суток. Стабильность приготовленного рабочего раствора коньюгата-1 после вскрытия при хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 30 суток, при температуре от +18С до +25С не менее 12 часов.

Стабильность приготовленного рабочего раствора коньюгата-2 после вскрытия при хранении в защищенном от света месте при температуре от +2С до +8С - не менее 14 суток, при температуре от +18С до +25С не менее 12 часов.

Стабильность приготовленного рабочего раствора субстратной смеси при температуре от +18С до +25С не менее 10 часов.

Срок годности тест-системы не менее 24 месяцев.

Транспортирование наборов должно производиться при температуре от +2С до +8С.

Наличие склада для хранения тест-наборов, наличие товара не менее 50 наборов и возможность тест - наборы оставлять на ответственном хранении до востребования, доставка с соблюдением «Холодовой цепи», наличие регистрационного удостоверения РК, наличие сертификата CE, наличие утвержденной инструкции по применению.

4950000

ТОО  
«Hydramed»

**Отклоненные тендерные заявки и основание для отклонения:**

№ п/п	№ лота	Постав щик	Причина отклонения
----------	-----------	---------------	--------------------

*А.А.А.*

*М.М.М.*

*М.М.М.*

*М.М.М.*



1	1	ТОО «Альфа - Медика л	<p>В нарушение пп.12), п.81, параграфа 3 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 мая 2019 года № 347 «Правила организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг». – Поставщик предоставил техническую спецификацию, не соответствующую требованиям тендерной документации и настоящих Правил.</p> <p>Техническая спецификация предлагаемого товара не соответствует спецификации, указанной в тендерной документации, в нашей технической спецификации было указано: В наборе 5 микропланшетов на 96 тестов, так же Минимальная определяемая концентрация р-24 антигена не хуже 4,2 пг/мл. Коэффициент вариации (межсерийная воспроизводимость) не более 8,5%. Объем исследуемого образца, не более 80 мкл. Суммарное время инкубации не более 2ч. Конъюгат-1 должен быть готов к применению. Цветовая кодировка реагентов. Визуальная и спектрофотометрическая верификация всех этапов проведения анализа на всем спектре рН образца. Срок годности приготовленных реагентов: при наличии конъюгата-2 срок годности при температуре 2-8°С не менее 4-х недель; приготовленного раствора субстрата при комнатной температуре 18 – 30° С не менее 6 часов. Срок годности реагентов на момент поставки: не менее 9 мес.</p> <p>В вашей технической спецификации указано, что 1 набор включает 2,5 комплекта по 192 теста. Также вашей технической спецификации не были указаны объемы исследуемого образца, коэффициент вариации, цветовая кодировка, спектр рН, срок годности после приготовления, срок годности наборов, суммарное время инкубации, минимальная определяемая концентрация.</p>
---	---	-----------------------------------	--

При подведении итогов тендера тендерная комиссия руководствовалась постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 мая 2019 года № 347 «Правила организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг» далее - Правила), а также утвержденной Тендерной документацией КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗАКО.

**По результатам оценки и сопоставления представленных тендерных заявок Тендерная комиссия решила:**

**По лоту №5 - признать тендер состоявшимся.**

В течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направить потенциальному поставщику подписанный договор закупок:

1) Лот №5 - ТОО «LabTestDiagnostics», БИН 131040012349 на общую сумму 4 900 000,00 (четыре миллиона девятьсот тысяч) тенге 00 тиын (В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать двух рабочих дней).

**По лотам №1, №2, №3, №4 - признать тендер несостоявшимся**, в соответствии с подпунктом 1), 2) и 4) пункта 84 Параграфа 4 Правил (отсутствия представленных тендерных заявок (лот №2), представления менее двух тендерных заявок (лоты №3, №4) если допущен один потенциальный поставщик (лот №1).

**По лоту №2 организатору тендера провести повторный закуп способом тендера в соответствии с пунктом 82 Параграфа 4 Правил.**

**По лотам №1, №3, №4 организатору тендера перейти к закупке способом из одного источника в соответствии с подпунктом 1) пункта 116 Параграфа 4 Правил и направить приглашение на участие в закупке медицинских изделий, на условиях и по ценам, предусмотренным заявкой на участие в тендере потенциальным поставщикам:**







