

Протокол № 3 по объявлению №9

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

г. Костанай

20 сентября 2019 г.

Тендерная комиссия в следующем составе:

Кузембаев М.С. – и.о. главного врача, председатель тендерной комиссии;

Жаманова А.И. – и.о. заместителя главного врача, заместитель председателя тендерной комиссии;

Валиева И. Е. – главный бухгалтер, член тендерной комиссии;

Шалдыбаева Б. И. – 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	Цена за ед.	Сумма, тенге
1	Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления АТ к ВИЧ1,2 и АГ р24 в сыворотке, плазме крови человека и препаратах, приготовленных из крови человека, методом непрямого иммуноферментного анализа (ИФА) на твердофазном носителе в клинических и эпидемиологических исследованиях, а также службой крови, 480определений	41 набор	2 829 000,00
2	Набор реагентов для количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции с гибридизационно-флуоресцентной детекцией(48 опр)	21 набор	6 720 000,00

Общая сумма, выделенная для закупа 9 549 000,00тенге.

Тендерную заявку на участие в тендере представили следующие потенциальные поставщики:

1) ТОО «Сварз», г.Усть-Каменогорск, проспект Абая, здание 181/41

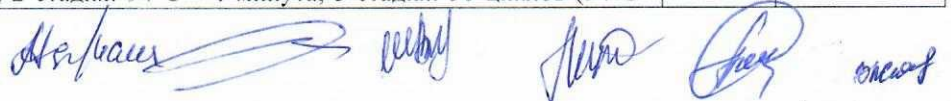
2) ТОО «LabTest Diagnostics», г.Алматы, ул. Земнухова 19а

3) ТОО «FORTIS PAI» г.Алматы, ул.Жамбыла, 175, кв.29

Наименование, краткое описание, цена за единицу и сумма в соответствии с тендерной документацией:

1) ТОО «Сварз»

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Цена тенге	Сумма (тенге)
2	Набор реагентов для количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции с гибридизационно-флуоресцентной детекцией(48 опр) Наименование предлагаемого товара: Набор реагентов для выявления и	Набор реагентов для выявления и количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека методом (ОТ-ПЦР) в режиме реального времени "РеалБест РНК ВИЧ количественный". Набор реагентов предназначен для выявления и количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека в сыворотке (плазме) крови методом, основанным на обратной транскрипции вирусной РНК с последующей амплификацией кДНК в полимеразной цепной реакции (ОТ-ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени.Набор укомплектован всеми необходимыми компонентами для проведения всего комплекса процедур по концентрированию и выделению РНК вируса иммунодефицита человека из сыворотки (плазмы) крови, проведению ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме реального времени и вычислению количества РНК вируса иммунодефицита человека с учетом калибровочных и контрольных образцов, а также комплекта реагентов для выделения РНК из клинического материала. Обратная транскрипция и ПЦР в одной пробирке. Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. Исследуемый образец: сыворотка или плазма крови. Объем исследуемого образца 1 мл. Объем РНК пробы: не менее 50 мкл. Набор рассчитан на проведение анализа 48 образцов, включая контрольные. В составе набора: Комплект для выделения РНК - 4 независимые процедуры выделения по 12 точек в каждой (включая контроли), комплект для количественного определения РНК – 48 пробирок с ГРС. Обеспечивает возможность проведения до 4 независимых процедур выделения по 12 образцов в каждой, включая контроли. Проведения реакции ОТ-ПЦР: 1 стадия: 45°С – 30 минут; 2 стадия: 94°С – 1 минута; 3 стадия: 50 циклов (94°С –	150 000	3 150 000



<p>количественно о определении РНК вируса иммунодефицита человека методом (ОТ-ПЦР) в режиме реального времени "РеалБест РНК ВИЧ</p> <p>количественный</p>	<p>10 секунд, 60°C – 40 секунд). Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Формат набора: компоненты для выделения РНК и проведения ОТ-ПЦР; Форма реакционной смеси для ОТ-ПЦР: лиофилированная готовая реакционная ОТ-ПЦР-смесь в пробирках объемом 0,2 мл;</p> <p>Состав набора:– концентрирующий раствор – 4 фл. по 14 мл;– лизирующий раствор №1 – 4 фл. по 4 мл;– лизирующий раствор №2 – 4 фл. по 7 мл;– осадитель НК – 4 фл. по 12 мл;– раствор для отмывки №1 – 4 фл. по 8 мл;– раствор для отмывки №2 – 4 фл. по 5 мл;– элюирующий раствор – 4 фл. по 3 мл;– сорбент (суспензия магнитных частиц) – 1 фл. 1 мл; отрицательный контрольный образец (ОКО) – 2 фл. по 12 мл; внутренний контрольный образец (ВКО) – 2 фл.; калибровочные образцы КО1 и КО2 с высоким и низким содержанием РНК ВИЧ по 1 фл.; положительный контрольный образец (ПКО) – 2 фл.; раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 2 фл. по 4 мл; готовая реакционная смесь для ОТ-ПЦР (ГРС) – 48 пробирок. Набор дополнительно комплектуется завинчивающимися крышками для флаконов с контрольными и калибровочными образцами – 6 шт. Специфичность выявления РНК вируса иммунодефицита человека – 100%. Чувствительность: не хуже 20 МЕ/мл (13 копий/мл). Минимальная гарантированно выявляемая концентрация РНК ВИЧ– 20 МЕ/мл.Срок и условия хранения: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°C все компоненты набора; Условия транспортировки: не менее 10 суток при температуре до 25°C. При поставке тест-системы будет предоставлен диск с программой для работы с набором Набор реагентов для количественного определения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) и обеспечена техническая поддержка по установке программы от специалистов завода АО (Вектор-Бест), также дополнительно для работы набора будет предоставлен магнитный штатив на 24 пробирки. Наличие регистрационного удостоверения РК-ИМН-5№013634 от 17.10.2014 г.Наличие сертификата безопасности и качества.</p>	
---	---	--

2) ТОО «LabTest Diagnostics»

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Цена тенге	Сумма (тенге)
	<p>Набор реагентов "ДС-ИФА-ВИЧ-АГАТ-СКРИН". Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), ВИЧ-1 группы О и антигена р24 ВИЧ-1, набор диагностический. (480 тестов)</p>	<p>Метод определения основан на двухстадийном твердофазном ИФА с применением смеси рекомбинантных антигенов ВИЧ-1,2 и моноклональных человеческих антител против антигена р24 ВИЧ-1, сорбированной на поверхности лунок планшета, смеси меченых биотином моноклональных человеческих антител против антигена р24 ВИЧ-1 и меченых биотином рекомбинантных белков ВИЧ-1,2 (конъюгат №1) и стрептавидина, конъюгированного с пероксидазой хрена (конъюгат №2). На первой стадии анализа исследуемые и контрольные образцы инкубируют со смесью рекомбинантных антигенов ВИЧ-1, ВИЧ-2 и моноклональных человеческих антител против антигена р24 ВИЧ-1, сорбированной на поверхности лунок планшета, и конъюгатом №1. При наличии в исследуемом образце антител к ВИЧ-1, и ВИЧ-2, и антигена р24 ВИЧ-1 происходит образование комплексов «антитело-антиген-конъюгат» и «антиген-антитело-конъюгат». На второй стадии анализа образовавшиеся комплексы выявляют с помощью конъюгата №2. Связавшийся конъюгат №2 выявляют, добавляя в лунки иммуносорбента раствор хромогена. Реакцию останавливают стоп-реагентом. На спектрофотометре измеряют интенсивность окрашивания раствора в лунках иммуносорбента. Чем выше содержание антител к ВИЧ-1, и ВИЧ-2, и антигена р24 ВИЧ-1 в образце, тем интенсивнее окрашен раствор. При исследовании небольшого количества образцов возможно проведение 60 независимых постановок ИФА по 8 анализов в каждой, включая контрольные образцы. Набор реагентов "ДС-ИФА-ВИЧ-АГАТ-СКРИН", тест-</p>	62 000	2 542 000

Handwritten signatures and stamps at the bottom of the page.

	<p>система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусу иммунодефицита человека первого и второго типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2) и антигена р24 ВИЧ-1 (далее по тексту - набор реагентов), предназначен для выявления антител к вирусу иммунодефицита человека первого и второго типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), ВИЧ-1 группы О и антигена р24 ВИЧ-1 в сыворотке, плазме крови человека и препаратах, приготовленных из крови человека, методом непрямого иммуноферментного анализа (ИФА) на твердофазном носителе в клинических и эпидемиологических исследованиях, а также службой крови. Для проведения анализа использовать образцы объемом 70 мкл. Измерить величину ОП растворов в лунках иммуносорбента на спектрофотометре в двухволновом режиме: основной фильтр - 450 нм, референс-фильтр - в диапазоне от 620 до 680 нм. Допускается измерение ОП при одной длине волны - 450 нм. Нулевой уровень («бланк») установить по воздуху. Время между остановкой реакции и измерением ОП 4 мин. Набор хранить при температуре от 2 °С до 8 °С в течение срока годности. Транспортирование наборов производить при температуре от 2 °С до 8 °С. Допускается транспортирование при температуре 9-25 °С в течение 10 суток. Замораживание наборов не допускается. Срок хранения набора 2 года. Тест-система подходит для ручной постановки анализа!! В наборе 480 определений (5 стрипированных планшетов по 96 опр)</p>		
--	---	--	--

3) ТОО «FORTIS PAI»

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Цена тенге	Сумма (тенге)
1	<p>Набор реагентов "ДС-ИФА-ВИЧ-АГАТ-СКРИН". Тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусам иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), ВИЧ-1 группы О и антигена р24 ВИЧ-1, набор диагностических, (480 тестов)</p>	<p>Метод определения основан на двухстадийном твердофазном ИФА с применением смеси рекомбинантных антигенов ВИЧ-1,2 и моноклональных человеческих антител против антигена р24 ВИЧ-1, сорбированной на поверхности лунок планшета, смеси меченых биотином моноклональных человеческих антител против антигена р24 ВИЧ-1 и меченых биотином рекомбинантных белков ВИЧ-1,2 (конъюгат №1) и стрептавидина, конъюгированного с пероксидазой хрена (конъюгат №2). На первой стадии анализа исследуемые и контрольные образцы инкубируют со смесью рекомбинантных антигенов ВИЧ-1, ВИЧ-2 и моноклональных человеческих антител против антигена р24 ВИЧ-1, сорбированной на поверхности лунок планшета, и конъюгатом №1. При наличии в исследуемом образце антител к ВИЧ-1, и ВИЧ-2, и антигена р24 ВИЧ-1 происходит образование комплексов «антитело-антиген-конъюгат» и «антиген-антитело-конъюгат». На второй стадии анализа образовавшиеся комплексы выявляют с помощью конъюгата №2. Связавшийся конъюгат №2 выявляют, добавляя в лунки иммуносорбента раствор хромогена. Реакцию останавливают стоп-реагентом. На спектрофотометре измеряют интенсивность окрашивания раствора в лунках иммуносорбента. Чем выше содержание антител к ВИЧ-1, и ВИЧ-2, и антигена р24 ВИЧ-1 в образце, тем интенсивнее окрашен раствор. При исследовании небольшого количества образцов возможно проведение 60 независимых постановок ИФА по 8 анализов в каждой, включая контрольные образцы. Набор реагентов "ДС-ИФА-ВИЧ-АГАТ-СКРИН", тест-система иммуноферментная для одновременного выявления антител к вирусу иммунодефицита человека первого и второго типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2) и антигена р24 ВИЧ-1 (далее по тексту - набор реагентов), предназначен для выявления антител к вирусу иммунодефицита человека первого и второго типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), ВИЧ-1 группы О и антигена р24 ВИЧ-1 в сыворотке, плазме крови человека и препаратах, приготовленных из крови человека, методом непрямого иммуноферментного анализа (ИФА) на твердофазном носителе в клинических и эпидемиологических исследованиях, а также службой крови. Для проведения</p>	68 000	2 788 000

(Handwritten signatures and stamps)

	анализа использовать образцы объемом 70 мкл. Измерить величину ОП растворов в лунках иммуносорбента на спектрофотометре в двухволновом режиме: основной фильтр - 450 нм, референс-фильтр - в диапазоне от 620 до 680 нм. Допускается измерение ОП при одной длине волны - 450 нм. Нулевой уровень («бланк») установить по воздуху. Время между остановкой реакции и измерением ОП 4 мин. Набор хранить при температуре от 2 °С до 8 °С в течение срока годности. Транспортирование наборов производить при температуре от 2 °С до 8 °С. Допускается транспортирование при температуре 9-25 °С в течение 10 суток. Замораживание наборов не допускается. Срок хранения набора 2 года. Тест-система подходит для ручной постановки анализа!! В наборе 480 определений (5 стрипированных планшетов по 96 опр).		
--	---	--	--

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 КПП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗАКО.

Соответствия и основания отклонения тендерных заявок потенциальных поставщиков:

- 1) ТОО «Сварз» - соответствует квалификационным требованиям главы 3 и 4 Правил и тендерной документации. **Лот №2** - техническая спецификация предлагаемого товара соответствует спецификации, указанной в тендерной документации.
- 2) ТОО «LabTest Diagnostics» - соответствует квалификационным требованиям главы 3 и 4 Правил и тендерной документации. **Лот №1** - техническая спецификация предлагаемого товара соответствует спецификации, указанной в тендерной документации.
- 3) ТОО «FORTIS PAI» - соответствует квалификационным требованиям главы 3 и 4 Правил и тендерной документации. **Лот №1** - техническая спецификация предлагаемого товара соответствует спецификации, указанной в тендерной документации.

Решение тендерной комиссии:

По лоту №1 - Тендерная комиссия признает тендер состоявшимся.

В течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направить потенциальному поставщику подписанный договор закупки: **Лот №1** – ТОО «LabTest Diagnostics» на общую сумму **2 542 000,00** (два миллиона пятьсот сорок две тысячи) тенге 00тиын.

По лоту №2, - Тендерная комиссия признает тендер несостоявшимся, согласно подпункта 2) пункта 84 Правил (представления менее двух тендерных заявок).

Организатору тендера перейти к закупке способом из одного источника по лоту №2 и направить приглашения на участие в закупке медицинских изделий, на условиях и по ценам, предусмотренным заявкой на участие в тендере потенциальному поставщику: **Лот №2** - ТОО «Сварз» на общую сумму **3 150 000** (три миллиона сто пятьдесят тысяч) тенге 00тиын.

Протокол об итогах тендера по закупке изделий медицинского назначения разместить на интернет-ресурсе организатора закупки.

Эксперты не привлекались.

«ЗА» – 5 (пять) голоса.

«ПРОТИВ» - 0 голосов;

«ВОЗДЕРЖАЛСЯ» - 0 голосов.

Председатель тендерной комиссии:

Заместитель председателя тендерной комиссии:

Члены тендерной комиссии:

Секретарь тендерной комиссии:



Кузембаев М.С.

Жаманова А.И.

Валиева И.Е.

Шалдыбаева Б.И.

Нурмагамбетова Г.У.

Воронкова Ж. Д.