

Протокол № 3 по объявлению №10

об итогах тендера по закупу медицинских изделий КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗАКО.

г. Костанай

23 мая 2023 г.

Тендерная комиссия в следующем составе:

Шевырёва М.В. – заместитель главного врача, председатель тендерной комиссии;
 Койшымапов Т.Т. – специалист по биобезопасности, член тендерной комиссии; Жарасбаев Р.Ж. – юрист-консульт, член тендерной комиссии; Воронкова Ж.Д. – бухгалтер, секретарь тендерной комиссии.

Шевырёва М.В. – заместитель главного врача, председатель тендерной комиссии, отсутствовала при вскрытии конвертов на основании приказа №74-К от 04.05.2023 г. «О командировании для участия в 28-ой Казахстанской Международной выставке «Здравоохранение»-KINE 2023 специалистов Центра». Заседание тендерной комиссии состоится и будет проводится на условиях участия не менее двух третей от общего числа на основании пункта 130-14. главы 9-1 ПП РК 375 от 04.06.2021г.

Заказчиком изменения и дополнения в тендерную документацию не вносились.

В процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками не присутствовали представители потенциальных поставщиков.

Замечаний, претензий, предложений по ведению процедуры вскрытия конвертов у присутствующих не было.

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

№ лота	Наименование	Кол-во	Сумма, тенге
1	Набор реагентов для выявления ИВз антигена в сыворотке или плазме крови человека для иммуноферментного анализа на 96 определений	30	1014840
2	Тест-система иммуноферментная для определения антител к вирусу гепатита С в сыворотке или плазме крови человека на 96 определений	3	750000
3	Тест-система иммуноферментная для определения антител к вирусу иммунодефицита человека 1 типа (ВИЧ-1, ВИЧ-1 группы О) и 2 типа (ВИЧ-2), в сыворотке или плазме крови человека на 96 определений и 480 определений	10	1419600
4	Тест-система иммуноферментная для определения антител к Treponema pallidum, в сыворотке или плазме крови человека в коробке на 96 определений	5	507000



Тендерную заявку на участие в тендере представили следующие поставщики:

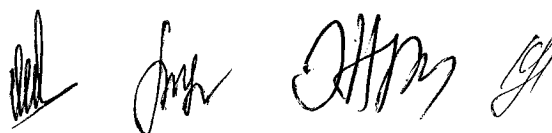
№	Наименование поставщика, адрес	Дата и время подачи заявки
1	ТОО «Nalyk Medical Company», г.Алматы, Медеуский район, улица Гурилева, дом 106А.	10.05.2023года 11 часов 42 минут
2	ТОО «ГриМедика», г.Алматы, Бостандыкский район, улица Тимирязева, дом 42/15, офис 1/1	10.05.2023года 11 часов 43 минут
3	ТОО «Альфа-Медикал», г.Костанай, ул.Красноартизанская, 73а, БИН 060440003504	12.05.2023года 14 часов 54 минут

Предложенные потенциальными поставщиками ценовые предложения и сопоставления тендерных заявок:


№ лота	Наименование ИМН	Ко-во	Общая сумма по лоту	Кол-во поданных заявок	Заявленная общая сумма поставщика по лоту	Наименование поставщика



				OK		
1	<p>Тест-система для выявления поверхностного антигена (HBsAg) вируса гепатита В. Формат теста – не менее 96 определений, планшет разборный до стрипов и до лунок. Количество анализируемого образца – не более 150 мкл. Чувствительность теста - минимальная определяемая концентрация HBsAg – 0,1 МЕ/мл. Время реакции не более 2-х часов общего времени инкубации. Стабильность К+2 - регидратированный реагент К+2 после растворения стабилен не менее 6 ч при температуре от +18 до +24 °С. Стабильность Рабочего раствора коньюгата - рабочий раствор коньюгата стабилен не менее 12 ч в защищённом от света месте при температуре от 18 до 24 °С. Цветовая кодировка реагентов. Наличие спектрофотометрической верификации этапов проведения анализа. Срок годности тест-системы не менее 24 месяцев. Наличие регистрационного удостоверения РК. Наличие утверждённой инструкции по применению.</p>	30	1014840	3	1 005000,00	ТОО «Halyk Medical Company»
					1 014840,00	ТОО «ТриМедика»
						
2	<p>Набор реагентов предназначен для in vitro выявления антител к вирусу гепатита С в сыворотке и плазме крови человека методом иммуноферментного анализа СККК. Состав набора: 1. Планшет с 96 лунками, покрытые очищенными антигенами ВГС 1 или 5 планшетов; 2. Разбавитель образца, содержащий белки, полученные от КРС, 0.05% Бронидокс® и 0.1% натриевую соль азотоводородной кислоты в качестве консервантов. Объём: 20 мл или 100 мл буфера; 3. Отрицательная контрольная проба. Один флакон содержит 0,8 мл нормальной человеческой сыворотки, растворённой в буферном растворе бычьего белка. Содержит 0.05% Бронидокс® в качестве консерванта; 4. Положительная контрольная проба антитела к вирусу гепатита. Один флакон содержит 0,6 мл инактивированной человеческой сыворотки, которая содержит антитела к ВГС, растворённой в буферном растворе бычьего белка. Содержит 0.05% Бронидокс® в качестве консерванта; 5. Разбавитель коньюгата содержит 20 мл буфера, состоящего из неорганических солей и бычьего белка с 0,05% Bronidox® в качестве консерванта, 1 или 3 флакона; 6. Коньюгат содержит сублимированные пероксидазо-меченные мышинные моноклональные антитела к IgG человека в бычьей белковой основе, 1 или 3 флакона; 7. Разбавитель субстрата, бесцветная жидкость, 1 флакон по 35 мл; 8. Концентрат субстрата, 1 флакон по 35 мл; 9. Промывочная жидкость 1 флакон или 2 флакона по 125 мл. Одобрен к применению Директивой Европейского</p>	3	750000	0	0	0



	<p>Союза In-vitro диагностики (IVD). Диагностическая чувствительность -- не менее 100.0%, а результирующая специфичность не менее 99.91%. Объем дилуэнта для образца не более 180 мкл, объём образца не более 20 мкл. Постановка анализа без предварительной промывки лунок. Два промывочных этапа, каждый по 5 промывок. Каждая промывка с использованием 500 мкл промывочной жидкости. Количество инкубаций: - первая -- 1 час, 370С - вторая -- 30 мин, 370С - третья -- 30 мин, 370С. Данные внутреннего контроля: Среднее значение отрицательного контроля ОП(К-) -должно быть менее 0.25. Значение оптической плотности положительного контроля ОП(К+) должна быть больше значения ОП(К-) на 0.8. Цветная индикаторная система для контроля всех этапов постановки реакции</p>					
3	<p>Набор реагентов предназначен для in vitro выявления антител к вирусу иммунодефицита человека. 1 типа (ВИЧ-1, ВИЧ-1 группы O) и 2 типа (ВИЧ-2) в сыворотке и плазме крови человека методом иммуноферментного анализа. Используются синтетический пептид (ВИЧ-O) и рекомбинантные белки ВИЧ-1 и ВИЧ -2 ENV, и ВИЧ-1 GAG антител. Одобрен к применению Директивой Европейского Союза In-vitro диагностики (IVD). Диагностическая чувствительность -- не менее 100.0%, а результирующая специфичность не менее 99.91%. Объем дилуэнта для образца не более 50 мкл, объём образца не более 50 мкл. Количество инкубаций: - первая - 30 мин, 370С. - вторая - 30 мин, 370С - третья - 30 мин, 370С Данные внутреннего контроля: Среднее значение отрицательного контроля ОП(К-) -должно быть менее 0.3. Значение оптической плотности положительного контроля ОП(К+) должна быть больше значения ОП(К-) на 0.8. Цветная индикаторная система для контроля всех этапов постановки реакции.</p>	10	1419600	0	0	0
4	<p>Набор реагентов предназначен для in vitro выявления суммарных антител к Treponema pallidum в сыворотке и плазме крови человека методом иммуноферментного анализа. Количество инкубаций: - первая - 30 мин, 37⁰С- вторая - 60 мин, 37⁰С - третья - 30 мин, 37⁰С Два промывочных этапа, каждый этап состоит из 5 промывок и использует по 500 мкл промывочной жидкости. Диагностическая чувствительность -- не менее 100.0%, а результирующая специфичность -- ≥99,95%. Объем разбавителя для образца не более 50 мкл, объём образца - не более 50 мкл. Данные внутреннего контроля: - Среднее значение отрицательного контроля ОП(К-) -должно быть менее 0.15. - Значение оптической плотности</p>	5	507000	█	█	█



положительного контроля ОП _(К+) должна быть больше значения ОП _(К-) на 0.8. Имеется цветная индикаторная система для контроля всех этапов постановки реакции и для контроля добавления образца (SAM). Регистрация в РК					
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--	--	--	--	--

Отклонённые тендерные заявки и основание для отклонения:

№ п/п	№ лота	Поставщик	Причина отклонения
1	1	ТОО «Альфа - Медикал»	<p>В нарушение подпункта 7) пункта 130-39 параграфа Постановления Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 «Об утверждении Правил организации и проведения закупок 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 и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан». – Потенциальный поставщик представил техническую спецификацию, не соответствующую требованиям тендерной документации и настоящих Правил.</p> <p>Техническая спецификация предлагаемого товара, в нашей технической спецификации было указано: 1. Чувствительность теста-минимальная определяемая концентрация 0,1 МЕ/мл. 2. Стабильность рабочего конъюгата не менее 12 часов. 3. Наличие спектрофотометрической верификации этапов проведения анализа.</p> <p>В технической спецификации потенциального поставщика указано: 1 Чувствительность теста-минимальная определяемая концентрация 0,5 МЕ/мл. 2. не указано. 3. не указано</p>
	4	ТОО «Альфа - Медикал»	<p>В нарушение подпункта 7) пункта 130-39 параграфа Постановления Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 «Об утверждении Правил организации и проведения закупок 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 и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан». – Потенциальный поставщик представил техническую спецификацию, не соответствующую требованиям тендерной документации и настоящих Правил.</p> <p>Техническая спецификация предлагаемого товара, в нашей технической спецификации было указано: 1. Диагностическая чувствительность не менее 100%. 2. Объем образца не более 50 мл. 3. Среднее значение отрицательного контроля не менее 0.15. 4. Значение оптической плотности положительного контроля ОП(К+) должна быть больше значения ОП(К-) на 0.8.</p> <p>В технической спецификации потенциального поставщика указано: 1. не указано. 2. не указано. 3. не указано. 4. не указано</p>

При подведении итогов тендера тендерная комиссия руководствовалась постановлением Правительства Республики Казахстан 04.06.2021 года №375 «Об

