**Протокол**

**итогов закупа изделий медицинского назначения**

**способом запроса ценовых предложений**

 **г. Алматы, мкр. 2, 54 «24» июня 2021 г.**

**09 часов 00 минут**

1. **Наименование и адрес Заказчика: КГП на ПХВ «Детская городская клиническая больница №2» Управления общественного здоровья г. Алматы,**

 **адрес: г. Алматы, мкр. 2, 54.**

1. **Краткое описание и цена закупаемых товаров:**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование**  | **Техническое описание** | **Ед. изм** | **Кол-во**  | **Цена за ед.** | **Сумма, тенге** | **ТОО "NanoBioTech"** | **ТОО "Диамед"** | **ТОО "Hydramed"** | **ТОО "IVD Holding"** | **ТОО "LabTest Diagnostics"** | **ТОО "Мухсад"** | **Победитель** |
| 1 | ИФА Токсоплазма Ig М | Тест-система иммуноферментная для выявления антител класса IgM к Toxoplasma gondii в сыворотке (плазме) крови человека. Тип микропланшета 96-луночный со стрипами, разделяемыми на отдельные лунки, не менее 96 определений. Стабильность после вскрытия иммуносорбента – не менее 6 месяца при температуре от 2 до 8 °С. Хранение приготовленного рабочего промывочного раствора – не менее 14 сут при температуре от 18 до 24 °С или не менее 28 сут при температуре от 2 до 8 °С. Хранение приготовленного рабочего раствора конъюгата - неменее 12 часов в защищенном от света месте при температуре от 18 до 24 °С. Хранение приготовленной субстратной смеси - не менее 10 часов в защищенном от света месте при температуре от 18 до 24 °С. Хранение неиспользованных реагентов: после вскрытия флаконов и пакета c иммуносорбентом оставшиеся неиспользованными реагенты: иммуносорбент – хранить не более 6 мес, конъюгат (концентрат х 11), контрольный положительный образец (К+), контрольный отрицательный образец (К-), РРК, БР, РРС, ПР (концентрат х 25), СБ, ТМБ, стоп-реагент хранить во флаконах, закрытых винтовыми крышками, на протяжении срока годности тест-системы при температуре от 2 до 8 °С. Количество анализируемого образца - не более 100 мкл. Транспортирование - при температуре от 2 до 8 °С. Допустимо транспортирование от 9 до 20 °С не менее 10 суток. Замораживание не допускается. Срок годности тест-системы 13 месяцев.Наличие регистрационного удостоверения РК.Наличие утвержденной инструкции по применению. | наборы | 12  |  39 600  |  475 200  | **29 900** | **39 500** | **39 600** |  | **24 000** |  | **ТОО "LabTest Diagnostics"** |
| 2 | ИФА Токсоплазма Ig G | Тест -система предназначена для качественного и количественного определения антител класса IgG к Toxoplasma gondii в сыворотке (плазме) крови человека с целью специфической диагностики инфекции и прогноза заболевания. Тип микропланшета 96-луночный со стрипами, разделяемыми на отдельные лунки, не менее 96 определений. Стабильность после вскрытия иммуносорбента – не менее 1 месяца при температуре от 2 до 8 °С. Стабильность приготовленного рабочего промывочного раствора – не менее 3 сут при хранении при температуре от 2 до 8 °С. Стабильность калибратора – не менее 2 месяцев при температуре от 2 до 8 °С. Стабильность приготовленного рабочего раствора конъюгата – не менее 12 ч в защищённом от света месте при температуре от 18 до 24 °С. Хранение приготовленной субстратной смеси – не менее 10 ч в защищённом от света месте при температуре от 18 до 24 °С. Количество анализируемого образца - не более 100 мкл. Транспортирование - при температуре от 2 до 8 °С. Допустимо транспортирование от 9 до 20 °С и не менее 10 суток. Замораживание не допускается. Хранение неиспользованных реагентов: после вскрытия флаконов, оставшиеся неиспользованными реагенты допускается хранить: ПР (концентрат х 25), К+, К-, РРК, конъюгат (концентрат х 11), БР, СБ. ТМБ, стоп-реагент - во флаконах, закрытых винтовыми крышками, в течение срока годности тест-системы при температуре от 2 до 8 °С; иммуносорбент после вскрытия пакета - в течение 1 мес. при температуре от 2 до 8 °С. Срок годности тест-системы 13 месяцев. Наличие регистрационного удостоверения РК. Наличие утвержденной инструкции по применению. | наборы | 12  |  39 600  |  475 200  |  | **39 500** | **39 600** |  | **24 000** |  | **ТОО "LabTest Diagnostics"** |
| 3 | ИФА ВПГ(вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) Ig G | Тест - система иммуноферментная для выявления антител класса IgG к вирусам простого герпеса 1 и 2 типов, набор диагностический на 96 тестов. Тип микропланшета 96-луночный со стрипами, разделяемыми на отдельные лунки. Количество анализируемого образца - 100 мкл. Срок годности тест-системы 13 месяцев. Условия хранения: Набор должен храниться в сухом, защищенном от света месте при температуре от 20С до 8 °С в течение всего срока годности. Транспортирование наборов должно производиться при температуре от 20С до 80С. Допустимо транспортирование при температуре от 90С до 200С не менее 10 сут. Наличие регистрационного удостоверения РК. Наличие утвержденной инструкции по применению. | наборы | 12  |  38 900  |  466 800  | **29 700** | **38 800** | **38 900** |  | **38 400** |  | **ТОО "LabTest Diagnostics"** |
| 4 | ИФА ВПГ(вирусу простого герпеса 1 и 2 типов) Ig М | Тест-система предназначена ддя выявления антител класса IgM к вирусам простого герпеса 1 и 2 типов в сыворотке (плазме) крови человека методом иммуноферментного анализа. Тип микропланшета 96-луночный со стрипами, разделяемыми на отдельные лунки. Количество анализируемого образца - 100 мкл. Чувствительность тест-системы составила 100%, специфичность – 100%. Внутрисерийная воспроизводимость - коэффициент вариации не более 3,6%. Межсерийная воспроизводимость - Коэффициент вариации не более 3,1%. Срок годности тест-системы 13 месяцев. Наличие регистрационного удостоверения РК.Наличие утвержденной инструкции по применению. | наборы | 12  |  41 800  |  501 600  | **33 500** | **41 700** | **41 800** |  | **41 300** |  | **ТОО "LabTest Diagnostics"** |
| 5 |  ИФА ЦМВ (цитомегаловирус) Ig M | Тест-система предназначена для выявления антител класса IgM к цитомегаловирусу в сыворотке (плазме) крови человека методом твердофазного иммуноферментного анализа (ИФА). Тип микропланшета 96-луночный со стрипами, разделяемыми на отдельные лунки, не менее 96 определений. Стабильность иммуносорбента после вскрытия - стабилен не менее 6 мес при температуре от 2 до 8 °C. Хранение приготовленного рабочего промывочного раствора - не менее 14 сут при температуре от 18 до 24 °C или не менее 28 сут при температуре от 2 до 8 °C. Хранение приготовленной субстратной смеси - не менее 10 ч в защищенном от света месте при температуре от 18 до 24 °С.Хранение приготовленного рабочего раствора конъюгата не менее 12 часов в защищенном от света месте при температуре от 18 до 24 °С. Количество анализируемого образца - не более 100 мкл.Транспортирование – при температуре от 2 до 8 °С. Допустимо транспортирование от 9 до 20 °С не более 10 суток. Замораживание не допускается. Срок годности тест-системы 18 месяцев. Наличие регистрационного удостоверения РК. Наличие утвержденной инструкции по применению. | наборы | 12  |  41 800  |  501 600  | **32 900** | **41 700** | **41 800** |  | **41 300** |  | **ТОО "LabTest Diagnostics"** |
| 6 |  ИФА ЦМВ (цитомегаловирус) Ig G | Тест-система иммуноферментная для качественного и количественного определения антител класса G к цитомегаловирусу, набор диагностический на 96 тестов. Тип микропланшета 96-луночный со стрипами, разделяемыми на отдельные лунки, не менее 96 определений. Чувствительность - 100%.Специфичность составила 100%. Диапазон измерения- от 0 до 5 Е/мл, без учёта разведения. Воспроизводимость. Коэффициент вариации результатов определения антител класса G к ЦМВ в одном и том же образце сыворотки крови не более 8%. Количество анализируемого образца не более 100 мкл.Условия транспортирования набора реагентов - при температуре от 2 до 8 °С., при температуре от 9 до 25 °С. не менее 10 сут. Условия и сроки хранения приготовленных рабочих растворов - Рабочий ПР при температуре от 18 до 25 °С не менее 14 сут, при температуре от 2 до 8 °С не менее 28 сут. Срок годности тест-системы 18 месяцев. Наличие регистрационного удостоверения РК. Наличие утвержденной инструкции по применению. | наборы | 12  |  38 900  |  466 800  |  | **38 800** | **38 900** |  | **38 400** |  | **ТОО "LabTest Diagnostics"** |
| 7 | Реагент патромтин | Pathromtin SL 20 x 5 ml (Реагент для определения Pathromtin SL 20 x 5 мл) | Упаковка | 1  |  104000  |  104 000  |  |  |  | **104 000** |  |  | **ТОО "IVD Holding"** |
| 8 | Дилюент М-58D | Изотонический разбавительСпециальный разбавитель, предназначенный для разведения цельной крови при подсчете форменных элементов. В составе не должно содержаться никаких вредных веществ. Наличие специальных антибактериальных присадок должно позволять использовать данный разбавитель в течение всего срока хранения указанного на упаковке. Упаковка должна быть маркирована специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы BC-5800. Объем флакона не менее 20 л | шт | 48  | 29 100 |  1396800  |  |  |  |  |  | **29 100** | **ТОО "Мухсад"** |
| 9 | Лизирующий раствор LEO(1) 1л М-58 | Лизирующий реагентСпециальный жидкий реагент, предназначенный для лизирования эритроцитов и тромбоцитов. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы ВС-5800. Объем флакона не менее 1000 мл | флак | 38  | 38 500 |  1463000  |  |  |  |  |  | **38 500** | **ТОО "Мухсад"** |
| 10 | Лизирующий раствор LEO(2) 500мл)М58 | Лизирующий реагентСпециальный жидкий реагент, предназначенный для лизирования эритроцитов и тромбоцитов. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы ВС-5800. Объем флакона не менее 500 мл | флак | 15  | 25 700 |  385 500  |  |  |  |  |  | **25 700** | **ТОО "Мухсад"** |
| 11 | Лизирующий LH (500 мл)М58 | Лизирующий реагентСпециальный жидкий реагент, предназначенный для лизирования эритроцитов и тромбоцитов. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы ВС-5800. Объем флакона не менее 500 мл | флак | 42  | 19 400 |  814 800  |  |  |  |  |  | **19 400** | **ТОО "Мухсад"** |
| 12 | Лизирующий растворLBA(1л)М58 | Лизирующий реагентСпециальный жидкий реагент, предназначенный для лизирования эритроцитов и тромбоцитов. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы ВС-5800. Объем флакона не менее 1000 мл | флак | 33  | 38 400 |  1267000  |  |  |  |  |  | **38 400** | **ТОО "Мухсад"** |
| 13 | Раствор для очистки пробоотборника (50 мл)М58 | Универсальный чистящий реагент, предназначенный для одновременной очистки счетных камер и трубопроводов от органических и неорганических загрязнений. Реагент не должен оказывать на очищаемые элементы коррозийного, окисляющего воздействия, а также должен легко вымываться. Каждый флакон по 50мл. Данная фасовка предназначена для удобства и совместимости с длиной аспирационного зонда при проведении процедуры очистки анализатора | шт | 24  | 5 900 |  141 600  |  |  |  |  |  | **5 900** | **ТОО "Мухсад"** |
| 14 | Контрольные кровь (низкие, средние и высокие показатели)3\*3.5 ml | Набор контрольных растворов предназначен для ежедневного проведения внутрилабораторного контроля точности измерений на приборах использующих в работе базовые реагенты. Набор должен состоять из трех флаконов, емкостью не менее 3,5мл каждый. Контрольные растворы предоставляют проверенные контрольные данные не менее чем по восьми параметрам клинического анализа крови плюс дополнительные аналитические параметры, относящиеся к трехвершинной кривой распределения лейкоцитов, эритроцитов и тромбоцитов. Наличие аттестованных референтных параметров соответствующих низким, нормальным и высоким показателям указанным во вкладыше, который прилагается к набору. Дополнительно вкладыш должен иметь специальный штриховой код совместимый со считывателем для закрытой системы  | набор | 10  | 95 000 |  950 000  |  |  |  |  |  | **95 000** | **ТОО "Мухсад"** |
| 15 | РФМК-тест в плазме крови 400 опр. | Набор реагентов для определения растворимых фибрин-мономерных комплексов (РФМК) в плазме крови человена о-фенантролиновым методом | набор | 9 | 9 000 |  81 000  |  |  |  |  |  |  |   |

1. **Дата и время представления ценового предложения:**

– **ТОО «IVD Holding»,** 09.06.2021 г., в 11:40;

– **ТОО «Мухсад»,** 09.06.2021 г., в 15:00;

– **ТОО «LabTest Diagnostics»,** 10.06.2021 г., в 14:08;

– **ТОО «Hydramed»,** 10.06.2021 г., в 16:45;

– **ТОО «Диамед»,** 11.06.2021 г., в 14:00;

– **ТОО «NanoBioTech»,** 14.06.2021 г., в 09:00;

1. **Наименование и местонахождение потенциального поставщика, с которым предполагается заключить договор закупа или фармацевтических услуг, и цена такого договора:**

**- По лотам № 1, 2, 3, 4, 5 и 6 -** ТОО «LabTest Diagnostics», 050028, Республика Казахстан, город Алматы, ул. Земнухова, д.19А, сумма договора 2 488 800,00 (два миллиона четыреста восемьдесят восемь тысяч восемьсот) тенге ноль тиын;

**- По лоту № 7 -** ТОО «IVD Holding», 050000, Республика Казахстан, город Алматы, ул. Жандосова, д.172А, сумма договора 104 000,00 (сто четыре тысячи) тенге ноль тиын;

**- По лотам № 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 -** ТОО «Мухсад», 050061, Республика Казахстан, город Алматы, пр.Райымбека, 481а, БЦ Эталон, 8 этаж, офис1, сумма договора 6 418 900,00 (шесть миллионов четыреста восемнадцать тысяч девятьсот) тенге ноль тиын;

 В соответствии с п.112 Главы 10 Правил лот: 15 - по причине отсутствии ценовых предложений, закуп способом запроса ценовых предложений признается несостоявшимся.

1. **Отклоненные ценовые предложения от поставщиков и основания отклонения:**

– по лотам №1, 3, 4, 5 – **ТОО «NanoBioTech»** в нарушении пп. 9 п. 20 главы 4 Правил не предоставил сведение о характеристике (комплектации) на медицинское изделие указанной в объявлении или приглашении на закуп;

– по лоту №2 – **ТОО «Диамед»** в нарушении пп. 9 п. 20 главы 4 Правил предоставил ценовое предложение на товары не соответствующей по характеристике (комплектации) указанной в объявлении.

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

– нет

1. **Поставщики, указанные в пункте 4, в срок до «07» июля 2021 года должны представить документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям, установленным Главой 10 пунктом 113 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Правила организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования».**
2. **За данное решение проголосовали:**
3. **Председатель комиссии:**

Заместитель главного врача по лечебной части Асанова Н.У. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. **Заместитель председателя:**

Заместитель главного врача по контролю качества медицинских услуг Жарасов А.М. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. **Член комиссии:**

Заведующая клинико-диагностической лаборатории Корецкая Л.Т. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. **Член комиссии:** Фармаколог Мухитова Д.Т. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
2. **Член комиссии:** Провизор Нурлыбаева Ж.Е. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Секретарь: Специалист по государственным закупкам Акылбаев Д.Б. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**