

Протокол итогов

Итогов тендера по закупу «Медицинской техники и медицинских изделий» на 2024 г.

КГП на ПХВ "Алматинский областной Центр по профилактике и борьбе со СПИД".

г.Алматы

«23» апреля 2024 года

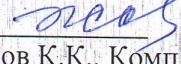
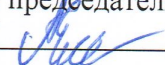
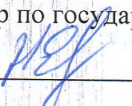
Наименование заказчика: КГП на ПХВ "Алматинский областной Центр по профилактике и борьбе со СПИД"

Адрес заказчика: г. Казанская 33

Дата начала приема заявок: 26.03.2024 г.

Дата окончания приема заявок: до 11:00 часов 17.04.2024 г.

Комиссия в составе:

1. Жаканова Г.А. Заместитель директора по контролю качества медицинских услуг, председатель комиссии / 
2. Асылбеков К.К., Комплеанс офицер – заместитель председателя / 
3. Керимов А.Е., Врач лаборатории - член комиссии / 
4. Ерденев Н.А., менеджер по государственным закупкам – секретарь комиссии / 

(Экспертная комиссия не привлекалась).

Провела оценку и сопоставление тендерных заявок по следующему объему закупаемых товаров и суммы, выделенной для их закупа по каждому наименованию.

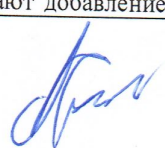
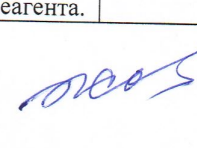
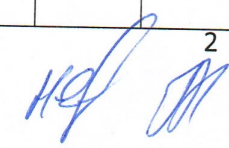
1. Наименование, краткая характеристика:

№ лот а	Наименование закупаемых товаров	Ед.изм	Количество, объем	Цена за единицу в тенге	Общая сумма в тенге
1	Тест-система ИФА для выявления антител к ВИЧ-1 и ВИЧ-2 в сухой капле крови (СКК), одноэтапный вариант, 192 определений ДЭН	набор	3	85000	255 000
2	Тест –система ИФА для выявления иммуноглобулинов G и M к вирусу гепатита С в сухой капле крови (СКК), двухэтапный вариант, 192 определений ДЭН	набор	3	85000	255 000
3	Тест –система ИФА для выявления иммуноглобулинов G и M к структурным(core) и неструктурным (NS) белкам вируса гепатита С в сухой капле	набор	3	85000	255 000

	крови человека, двухэтапный вариант, 96 определений ДЭН				
4	Набор реагентов для обнаружения ДНК chlamidia spp. В плазме крови (качественный метод), 110 тестов	набор	5	85000	425 000
5	Набор реагентов для обнаружения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов в плазме крови (качественный метод), 110 тестов	набор	5	85000	425 000
6	Набор реагентов для обнаружения ДНК Mycoplasma (качественный метод), 110 тестов	набор	5	85000	425 000
7	Выделения ДНК из клинического материала «ДНК-сорб-АМ» 100	набор	5	85000	425 000
8	HIV Combo ВИЧ в наборе (100 тестов)	набор	700	135000	94 500 000
9	Тест-система иммуноферментная для определения антител к Treponema pallidum, в сыворотке или плазме крови человека в коробке на 480 определений	набор	2	348975	697 950
Итого:					97 662 950 (девяносто семь миллионов шестьсот шестьдесят две тысячи девятьсот пятьдесят) тенге 00 тиын

Техническая спецификация закупаемых товаров

№ лота	Наименование	Характеристика	ед.из	кол-во	цена	сумма, тенге
1	Тест-система ИФА для выявления антител к ВИЧ-1 и ВИЧ-2 в сухой капле крови (СКК), одноэтапный вариант, 192 определений ДЭН	Метод определения основан на твердофазном иммуноферментном анализе. Рекомбинантные антигены вируса иммунодефицита человека 1 и 2 типов (ВИЧ-1 и ВИЧ-2), иммобилизованы в лунках полистироловых планшетов. При инкубации в лунках исследуемых образцов сывороток происходит специфическое связывание антител с рекомбинантными антигенами ВИЧ-1 и ВИЧ-2. Несвязавшийся материал отмывают, добавляют в лунки конъюгат, состоящий из рекомбинантных антигенов ВИЧ-1 и ВИЧ-2, конъюгированных с пероксидазой хрена, после инкубации которого лунки промывают и вносят раствор ТМБ. В результате ферментативной реакции образуется окрашенный продукт, интенсивность окраски которого пропорциональна концентрации в лунках суммарных антител к ВИЧ-1 и ВИЧ-2. Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента.	набор	3	85000	255 000

Handwritten signatures and marks:



2

		Результаты ИФА регистрируют с помощью спектрофотометра, измеряя оптическую плотность (ОП) в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, референс-фильтр – в диапазоне 620–650 нм. Допустима регистрация результатов только с фильтром 450 нм. После измерения оптической плотности раствора в лунках на основании рассчитанного значения ОП_{крит} анализируемые образцы оцениваются как положительные или отрицательные. Состав: Набор содержит все необходимые для проведения анализа реагенты, кроме дистиллированной воды: - планшет с иммобилизованными рекомбинантными антигенами ВИЧ-1 и ВИЧ-2, готовый для использования – 2 шт.; - положительный контрольный образец, содержащий антитела к ВИЧ-1, инаktivированный (K⁺), готовый для использования – 1 фл., 1,0 мл; - отрицательный контрольный образец, инаktivированный (K⁻), готовый для использования – 1 фл., 2,0 мл; - конъюгат – рекомбинантные белки ВИЧ-1, ВИЧ-2, меченные пероксидазой хрена – 1 фл. или 2 фл.; - раствор для предварительного разведения (РПР) – 1 фл., 3,0 мл; - раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 9,0 мл; - раствор для разведения конъюгата (РК) – 2 фл., по 13,0 мл; - 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 4 фл., по 28,0 мл; - субстратный буферный раствор (СБР) – 2 фл., по 13,0 мл; - тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; - стоп-реагент – 1 фл., 21,0 мл. <u>Набор дополнительно комплектуется:</u> - ванночками для реагентов – 2 шт.; - наконечниками для пипетки на 5-200 мкл – 16 шт.; - плёнками для заклеивания планшета – 4 шт. Набор рассчитан на проведение 192 анализов, включая контроли (по 3 лунки в каждой постановке) в ручном режиме или с использованием автоматических ИФА-анализаторов открытого типа. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя – при температуре (2–8)°С. Срок хранения набора – 18 месяцев со дня выпуска.				
2	Тест – система ИФА для выявления иммуноглобулинов G и M к вирусу гепатита С в сухой капле крови (СКК), двухэтапный вариант, 192 определений ДЭН	Метод определения основан на твёрдофазном иммуноферментном анализе с применением рекомбинантных антигенов. Во время первой инкубации, при наличии в исследуемых образцах антител к ВГС, они связываются с рекомбинантными белками, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Во время второй инкубации смесь пероксидазных конъюгатов антител к IgG человека и антител к IgM человека связывается с антителами, иммобилизованными в ходе первой инкубации. Далее, во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках, содержащих образовавшиеся комплексы «антиген-антитело». Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента	набор	3	85000	255 000

		и измеряют оптическую плотность (ОП) растворов в лунках в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620–650 нм; или при длине волны 450 нм. Интенсивность жёлтого окрашивания пропорциональна количеству содержащихся в исследуемом образце антител к ВГС. В состав набора входят: • планшет цельный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами вируса гепатита С, готовый для использования – 2 шт.; • положительный контрольный образец (K⁺) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; • отрицательный контрольный образец (K⁻) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; • конъюгат (смесь антител к IgG и IgM человека, меченных пероксидазой хрена), концентрат – 2 фл. по 1,5 мл; • раствор для разведения конъюгата (РК) – 2 фл. по 13 мл; • раствор для разведения сывороток (РС) – 2 фл. по 10 мл; • 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×5) – 2 фл. по 28 мл; • тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; • субстратный буферный раствор (СБР) – 2 фл. по 13 мл; • стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 21 мл. <u>Набор дополнительно комплектуется:</u> • плёнками для заклеивания планшета – 4 шт., • ванночками для реагента – 2 шт., • наконечниками для пипеток – 16 шт. Набор рассчитан на проведение 192 (2×96) анализов, включая контроли (по 4 лунки на каждом планшете). Набор предназначен для ручной постановки анализа. Возможно использование набора в автоматических ИФА-анализаторах открытого типа. Транспортирование набора должно проводиться при температуре (2–8) °С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С не более 10 сут. Срок годности набора реагентов – 24 месяца со дня выпуска.				
3	Тест – система ИФА для выявления иммуноглобулинов G и M к структурным(core) и неструктурным (NS) белкам вируса гепатита С в сухой капле крови человека, двухэтапный вариант, 96 определений ДЭН	Метод определения основан на твёрдофазном иммуноферментном анализе с применением рекомбинантных антигенов. Во время первой инкубации, при наличии в исследуемых образцах антител к ВГС, они связываются с рекомбинантными белками, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Во время второй инкубации смесь пероксидазных конъюгатов антител к IgG человека и антител к IgM человека связывается с антителами, иммобилизованными в ходе первой инкубации. Далее, во время инкубации с раствором тетраметилбензидина происходит окрашивание раствора в лунках,	набор	3	85000	255 000

	содержащих образовавшиеся комплексы «антиген-антитело». Реакцию останавливают добавлением стоп-реагента и измеряют оптическую плотность (ОП) растворов в лунках в двухволновом режиме: при основной длине волны 450 нм и длине волны сравнения в диапазоне 620–650 нм; или при длине волны 450 нм. Интенсивность жёлтого окрашивания пропорциональна количеству содержащихся в исследуемом образце антител к ВГС. В состав набора входят: - планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами вируса гепатита С, готовый для использования – 1 шт.; - положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1,0 мл; - отрицательный контрольный образец (К–) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1,0 мл; - конъюгат (смесь антител к IgG и IgM человека, меченных пероксидазой хрена), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; - раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13,0мл; - раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 10,0 мл; - тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; - субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13,0 мл; - 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28,0 мл; - стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12,0 мл. Набор дополнительно комплектуется: - плёнками для заклеивания планшета – 3 шт., - ванночками для реагента – 2 шт., - наконечниками для пипеток на 5-200 мкл– 16 шт. Набор реагентов рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроли. Предусмотрено использование набора частями, в зависимости от количества проб (от 1 анализируемого образца до 45). Возможно использование набора в автоматических ИФА анализаторах открытого типа. Хранение набора в упаковке предприятия-изготовителя должно производиться при температуре (2–8)°С. Замораживание компонентов набора не допускается. Срок хранения набора – 24 месяцев со дня выпуска.					
4	Набор реагентов для обнаружения ДНК chlamidia spp. В плазме крови (качественный метод), 110тестов	Для ПЦР-амплификации ДНК Chlamydia trachomatis с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени» Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления ПЦР-смесь-1 должна быть распалана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта» Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) ДНК Chlamydia trachomatis, ДНК-	набор	5	85000	425 000

		буфера Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы Количество тестов не менее 110 Остаточный срок годности не менее 7 месяцев Наличие регистрации в РК или разрешения на ввоз. Поставка частями или одной партией по усмотрению Заказчика. Срок поставки в течение 15 календарных дней со дня подачи заявки.				
5	Набор реагентов для обнаружения ДНК вируса простого герпеса 1 и 2 типов в плазме крови (качественный метод), 110 тестов	Для амплификации ДНК вируса простого герпеса I и II типов (HSV I, II) Возможность гибридационно-флуоресцентной детекции продуктов амплификации в режиме «реального времени» Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления ПЦР-смесь-1 должна быть расфасована под воск в пробирки 0,2 мл (обеспечение «горячего старта») Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) Наличие ДНК-буфера Количество тестов не менее 110 Остаточный срок годности не менее 7 месяцев Наличие регистрации в РК или разрешения на ввоз. Поставка частями или одной партией по усмотрению Заказчика. Срок поставки в течение 15 календарных дней со дня подачи заявки.	набор	5	85000	425 000
6	Набор реагентов для обнаружения ДНК Mycoplasma (качественный метод), 110 тестов	Для ПЦР-амплификации ДНК Mycoplasma genitalium с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени» ПЦР-смесь-1 должна быть расфасована под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта» Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК Mycoplasma genitalium, ДНК-буфера Количество тестов не менее 110 Остаточный срок годности не менее 7 месяцев Наличие регистрации в РК или разрешения на ввоз. Поставка частями или одной партией по усмотрению Заказчика. Срок поставки в течение 15 календарных дней со дня подачи заявки	набор	5	85000	425 000
7	Выделения ДНК из клинического материала «ДНК-сорб-АМ» 100	Комплект реагентов для выделения ДНК из клинического материала (мазки. Соскобы. моча) Содержит ВКО и ОКО для выявления возбудителей ИППП Количество выполняемых тестов не менее 100 Штук Остаточный срок годности не менее 7 месяцев Наличие регистрации в РК или разрешения на ввоз. Поставка частями или одной партией по усмотрению Заказчика. Срок поставки в течение 15 календарных дней со дня подачи заявки.	набор	5	85000	425 000
8	HIV Combo ВИЧ в наборе (100 тестов)	Реагент должен использоваться для качественного определения антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1, включая группу М и О, и/или 2 (Anti-HIV-1 и Anti-HIV-2) и антигена HIV p24 в человеческой сыворотке или плазме (гепарин и EDTA) у взрослых, беременных женщин, подростков	набор	700	135000	94 500 000

		и детей с использованием анализаторов серии VITROS. Одна упаковка должна содержать:- не менее 100 лунок с покрытием (бактериальный стептавидин, связывающая способность ≥ 3 нг биотина на лунку) (биотинилированные мышинные моноклональные антитела anti-HIV p24; 0,3 мкг/мл (0,08%) и биотинилированные рекомбинантные ВИЧ-антигены; 0,1025 мкг/мл (0,0205%)). - не менее 6,2 мл тестового реагента (буфер с бычьим гамма глобулином (0,3%), бычьим сывороточным альбумином (БСА) (2,95%) и антимикробным агентом ПроКлин 300 (0,98%)). - не менее 16,2 мл конъюгированного реагента (HRP-рекомбинантные ВИЧ-антигены (1,06%); 0,021 – 0,266 мкг/мл и HRP-мышинные моноклональные ВИЧ-антитела anti-HIV p24; 1,5 мкг/мл (0,266%)) в буфере с козьей сывороткой (1,0%), БСА (3,0%) и антимикробным агентом ПроКлин 300 (1,0%). Фасовка: не менее 100 тестов (1 пластиковая комбинированная неразборная упаковка, включающая 2 емкости с реагентами и тубы с лунками) В набор так же входит: Калибратор ВИЧ Комбо, Набор контролей для выявления антител к HIV 1 и 2, Набор контролей для выявления антигена ВИЧ 1, Наконечники одноразовые пластиковый, Микро контейнеры для образцов, Набор для проведения обслуживания, Упаковка с сигнальным реагентом, Универсальный промывающий реагент, Картридж для поглощения паров.				
9	Тест-система иммуоферментная для определения антител к <i>Treponema pallidum</i> , в сыворотке или плазме крови человека в коробке на 480 определений	Набор реагентов предназначен для in vitro выявления суммарных антител к <i>Treponema pallidum</i> в сыворотке и плазме крови человека методом иммуоферментного анализа. 1. Количество инкубаций: - первая - 30 мин, 370C - вторая - 60 мин, 370C - третья - 30 мин, 370C. 2. Диагностическая чувствительность – не менее 100,0%, а результирующая специфичность - $\geq 99,95\%$. 3. Объем разбавителя для образца не более 50 мкл, объем образца - не более 50 мкл. 4. Данные внутреннего контроля: - Среднее значение отрицательного контроля ОП(К-) - должно быть менее 0.15. - Значение оптической плотности положительного контроля ОП(К+) должна быть больше значения ОП(К-) на 0.8. 5. Имеется цветная индикаторная система для контроля всех этапов постановки реакции и для контроля добавления образца (SAM).	набор	2	348975	697 950
Итого:						97 662 950 (девятьсто семь миллионов шестьсот шестьдесят две тысячи девятьсот пятьдесят) тенге 00 тиын

2.Тендерную заявку на участие в тендере предоставили следующие поставщики:

№	Наименование потенциальных поставщиков	БИН (ИИН)/ИНН/УНП	Дата и время представления заявки (по хронологии)
1	ТОО «Нур-Сон0809»	191140020740	12.04.2024 г. 15 час.20 мин
2	ТОО «Takurra»	181040017577	15.04.2024г. 11 час. 00 мин
3	ТОО «IVD Holding»	120240009004	15.04.2024г. 14 час. 18 мин

3. Наличие документов, предоставленные на участие в тендере потенциальными поставщиками по квалификационным требованиям отражены в протоколе вскрытия и оглашены при вскрытии конвертов, также при всех присутствующих участников тендера и тендерной комиссии, о чем имеются соответствующие записи в «Журнале регистрации представителей потенциальных поставщиков, присутствующих при вскрытии тендерных заявок».

№ п/п	Наименование потенциального поставщика	Документы подтверждающие правоспособность (для юр.лиц) гражданская Дееспособность (для физ.лиц)	Таблица цен потенциального поставщика	Документ подтверждающий платежеспособность, об отсутствии налоговой задолженности, отсутствии задолженности по ОПВ, ОППВ, СО, ОСМС	Информация перечня недобросовестных потенциальных поставщиков	Документ подтверждающий разрешение на осуществление предпринимательской деятельности физ. и юр.лица
1	ТОО «Нур-Сон0809»	В наличии	В наличии	справка от 03.04.2024	Не состоит	В наличии
2	ТОО «Takurra»	В наличии	В наличии	справка от 12.04.2024	Не состоит	В наличии
3	ТОО «IVD Holding»	В наличии	В наличии	справка от 09.04.2024	Не состоит	В наличии

4. Поставщики предоставили тендерную заявку с ценовыми предложениями:

№ п/п лотов	Наименование поставщика	Наименование закупаемых товаров	Единица измерения	Кол-во, объем	Цена за единицу	Общая сумма
8 лот	ТОО «Нур-Сон0809»	HIV Combo ВИЧ в наборе (100 тестов)	набор	700	135000	94 500 000

8 лот	ТОО «Takurra»	HIV Combo ВИЧ в наборе (100 тестов)	набор	700	71 000	49 700 000
9 лот	ТОО «IVD Holding»	Тест-система иммуноферментная для определения антител к <i>Treponema pallidum</i> , в сыворотке или плазме крови человека в коробке на 480 определений	набор	2	348950	697 900

5. Отклоненные заявки на участие в конкурсе (количество заявок)

№	Наименование потенциального поставщика	БИН (ИИН)/ ИИН/УНП	Причина отклонения
1	ТОО «Takurra»	130340006907	На основании подпункта 7 пункта 62, главы 2 Постановления Правительства РК № 110 по лоту № 8

6. Следующие заявки на участие в конкурсе были допущены (количество заявок):

№	Наименование потенциального поставщика	БИН (ИИН)/ ИИН/УНП
1	ТОО «Нур-Сон0809»	191140020740
2	ТОО «Takurra»	181040017577
3	ТОО «IVD Holding»	120240009004

7. Изменения и дополнения в тендерную заявку не вносились.

8. Запросы о разъяснении тендерной документации не поступали.

Решение тендерной комиссии:

Комиссия, рассмотрев представленные тендерные заявки решила:

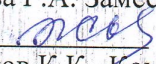
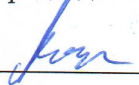
- На основании пункта 65 Главы 2 Правил признать лот № 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 несостоявшимся
- На основании пункта 64 Главы 2 Правил признать лот № 8, 9 несостоявшимся и по основании подачи только одной заявки, соответствующей условиям тендерной документации, осуществить закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.

ТОО «Нур-Сон0809», БИН 191140020740 по лоту № 8

ТОО «IVD Holding», БИН 120240009004 по лоту № 9

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

Комиссия в составе:

1. Жаканова Г.А. Заместитель директора по контролю качества медицинских услуг, председатель комиссии / 
2. Асылбеков К.К., Комплеанс офицер – заместитель председателя / 
3. Керимов А.Е., Врач лаборатории - член комиссии / 
4. Ерденев Н.А., менеджер по государственным закупкам – секретарь комиссии / 