

**Протокол №1 об итогах
закупа медицинских изделий способом из одного источника (9 лотов)**

г. Усть-Каменогорск
ул. Кокжал Барака, 11
Каб.234

«19» февраля 2021 года
10:00 час

1. На основании:

1.1. Приказа и.о. директора ВК ОЦК №31-п от «15» февраля 2021 года;

1.2. п.п. 1) пункта 116, главы 11 Постановлению Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг» (далее «Правила»).

КГП на ПХВ «Восточно-Казахстанский областной центр крови» УЗ ВКО, юридический адрес: 070016, ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Кокжал Барака, 11, провел закупки способом из одного источника (9 лотов).

2. Краткое описание закупаемых товаров, их торговое наименование, и сумма, выделенная для закупок представлены в Приложении №1 к настоящему Протоколу.
3. Выделенная сумма для закупок по 9 лотам 173 040 034 (сто семьдесят три миллиона сорок тысяч тридцать четыре) тенге 00 тиын.
4. Приглашение для участия в закупке медицинских изделий было направлено следующему потенциальному поставщику:

№ п/п	Наименование потенциального поставщика	Адрес потенциального поставщика	Номер и дата приглашения
1	ТОО «Медицина-Әлемы»	г. Нур-Султан, ул. Мәриям Жагоқызы, 21	№136/02-05 от 15.02.2021г.
2	ТОО «AUM+»	г. Нур-Султан, ул. Мәриям Жагоқызы, 21	№137/02-05 от 15.02.2021г.
3	ТОО «ШығысМедТрейд»	г. Усть-Каменогорск, ул. Добролюбова, 39/2;	№138/02-05 от 15.02.2021г..

5. Наименование и адрес потенциального поставщика, представившего подтверждение об участии в закупке с приложением документов, предусмотренных в приглашении:

№ п/п	Наименование потенциального поставщика	Адрес потенциального поставщика	№ лотов
1	ТОО «Медицина-Әлемы»	г. Нур-Султан, ул. Мәриям Жагоқызы, 21	8
2	ТОО «AUM+»	г. Нур-Султан, ул. Мәриям Жагоқызы, 21	1,2,3,4,5,6,7
3	ТОО «ШығысМедТрейд»	г. Усть-Каменогорск, ул. Добролюбова, 39/2	9

6. Соответствие требованиям, установленных главами 3 и 4 вышеуказанных Правил:
 - 6.1. Согласно п.п. 1) п. 116 Главы 11 подтверждения соответствия требованиям глав 3 и 4 не требуется.
7. Организатор закупок по результатам данных закупок способом из одного источника РЕШИЛ:
 - 7.1. Закупить медицинские изделия способом из одного источника:
 - Лот №8 у ТОО «Медицина-Әлемы», г. Нур-Султан, ул. Мәриям Жагоқызы, 21;
 - Лоты №1,2,3,4,5,6,7 у ТОО «AUM+», г. Нур-Султан, ул. Мәриям Жагоқызы, 21;
 - Лот №9 у ТОО «ШығысМедТрейд», г. Усть-Каменогорск, ул. Добролюбова, 39/2;
8. Заказчику – КГП на ПХВ «Восточно-Казахстанский областной центр крови» УЗ ВКО заключить договор: с ТОО «Медицина-Әлемы», ТОО «AUM+», ТОО «ШығысМедТрейд».

И.о.директора

С. Шмурыгина

Главная медсестра

Н. Булгакова

Зав.ОМиГЗ

А. Сагидулдинова



№ Лота	Наименование изделий медицинского назначения	Единица измерения	Количество	Цена, тенге	Сумма, тенге	Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМ С-2000)	Срок поставки товара	Место поставки товара	Размер авансового платежа, %	ТОО Мелишпа-Элемы	ТОО АУМ+	ТОО ШығысМедТр енд
1	<p>Поверхностный в/г вируса гепатита В, реагент 100 (скрининг)</p> <p>Анализ является хемилюминисцентным иммуноанализом на микрочастицах (ХИАМ) для качественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке и плазме крови человека. Микрочастицы: 1 или 4 флакона (по 6,6 мл флакон для 100 тестов/27,0 мл флакон для 500 тестов) микрочастиц, сенсibilизированных антигенами к HBs (мышинные, моноклональные, IgM, IgG) в МЕС буфере с протеиновыми стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,0675% твердых веществ. Консервант: ProClip 300. Кольюгат: 1 или 4 флакона (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов) кольюгата: анти-HBs (козьяк, IgG) акридин-метченый кольюгат в МЕС буфере с протеиновыми стабилизаторами (бычьими или из плазмы крови человека, не реактивной на HBsAg, HIV-1 RNA или HIV-1 Ag, анти-HIV-1/HIV-2 и анти-HCV). Минимальная концентрация: 0,25 мкг/мл. Консервант: ProClip 300. Разбавитель образца: 1 флакон (100 мл) ручного разбавителя ARCHTECT HBsAg Manual Diluent, содержащего рекальмированную плазму крови человека, не реактивную на HBsAg, HIV-1 RNA или HIV-1 Ag, анти-HIV-1/HIV-2, анти-HCV и анти-HBs. Консервант: противомикробный препарат и ProClip 300. Воспроизводимость: Test разработан таким образом, чтобы погрешность составила ≤ 10% общего КВ для образцов в диапазоне от 1,00 до 2,50 S/CO. Test ARCHTECT HBsAg Qualitative разработан таким образом, чтобы иметь выявленную специфичность > 99,5% для популяции доноров крови и показать рабочие характеристики в пределах 95%-ного доверительного интервала в коммерческом тесте на HBsAg для обследованных людей. Чувствительность теста составляет 99,80% (505/506) с 95%-ным доверительным интервалом от 98,90-99,99%. Аналитическая чувствительность: Test ARCHTECT HBsAg Qualitative разработан в соответствии с СТС, чтобы иметь аналитическую чувствительность ≤ 0,130 МЕ/мл. Используется при исследовании образцов крови методом ИХЛА.</p>	набор	120	80 256	9 630 720	DDP пункт назначения	март-30 июнь-30 сентябрь-30 декабрь-30	КТП на ПХВ "Восточно-Казахстанский областной центр крови" УЗ ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Кожжал Барака, 11	0		80 256	
2	<p>Антигена к вирусу Гепатита С, реагент 100 (скрининг).</p> <p>Anti-HCV представляет собой хемилюминисцентный иммуно анализ на микрочастицах (ХИАМ), предназначенный для качественного определения антиген к вирусу гепатита С (анти-HCV) в сыворотке и плазме человека. Микрочастицы 1 или 4 флакона (6,6 мл на 100 тестов/27,0 мл на 500 тестов) HCV (E сой, дрожжи, рекомбинант) с сенсibilизированными антигеном микрочастицами в МЕС-буфере. Минимальная концентрация: 0,14% твердого вещества. Консервант: Противомикробные препараты. Кольюгат 1 или 4 флакона (5,9 мл на 100 тестов/26,3 мл на 500 тестов) кольюгата: мышинный анти-IgG/анти-IgM/кольюгат, меченый акридином, в МЕС-буфере. Минимальная концентрация: (IgG) 8 нг/мл/(IgM) 0,8 нг/мл. Консервант: Противомикробные препараты. Консервант: противомикробные препараты. Разбавитель 1 или 4 флакона (10,0 мл на 100 тестов/50,9 мл на 500 тестов) разбавителя образца Анти-HCV, содержащий TRIS-буфер с протеиновыми стабилизаторами. Консервант: Противомикробные препараты. Общая относительная специфичность составляет 99,60% (10361/10403) при 95% доверительном интервале от 99,45 до 99,71%. Чувствительность составила 99,10% при 95% доверительном интервале от 96,77% до 99,89%. Используется при исследовании образцов крови методом ИХЛА.</p>	набор	120	309 320	37 118 400	DDP пункт назначения	март-30 июнь-30 сентябрь-30 декабрь-30	КТП на ПХВ "Восточно-Казахстанский областной центр крови" УЗ ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Кожжал Барака, 11	0		309 320	
3	<p>ВИЧ Комбо, реагент 100 (скрининг)</p> <p>Качественное определение антигена HIV р24 и антиген к вирусу иммунодефицита человека типа 1 и типа 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. HIV Ag/AbCombo может применяться как вспомогательный метод при постановке диагноза инфекции HIV-1/HIV-2 и как метод выявления HIV при проверке крови и плазмы доноров. HIV Ag/AbCombo не позволяет уточнить, какой из перечисленных маркеров выявлен: антиген р24 или антигена к HIV-1 или HIV-2. Микрочастицы: 1 или 4 флакона (6,6 мл во флаконе на 100 анализов/27 мл во флаконе на 500 анализов) микрочастиц: Микрочастицы, сенсibilизированные антигеном ВИЧ-1/ВИЧ-2 (рекомбинантными) и антигенами к антигену р24 (мышинные моноклональные), в забуференном физиологическом растворе с TRIS. Минимальная концентрация: 0,07% Консервант: аزيد натрия. Кольюгат: 1 или 4 флакона (5,9 мл во флаконе на 100 анализов/26,3 мл во флаконе на 500 анализов) кольюгата: Меченые акридином антигены ВИЧ-1 (рекомбинантные), меченые акридином синтетические пептиды ВИЧ-1/ВИЧ-2 и меченые акридом антигена к антигену р24 (мышинные моноклональные) в фосфатном буфере, содержащем белок (бачий) и поверхностно-активное вещество в качестве стабилизаторов. Минимальная концентрация: 0,05 мкг/мл. Консервант: аزيد натрия. Разбавитель образца: 1 или 4 флакона (5,9 мл во флаконе на 100 анализов/26,3 мл во флаконе на 500 анализов) разбавителя тест-системы. Разбавитель тест-системы HIV Ag/AbCombo, содержащий TRIS-буфер. Консервант: аزيد натрия. ARCHTECT HIV Ag/AbCombo в отношении антигена HIV-1 р24 Ag составила < 50 пг/мл. Воспроизводимость: погрешность составляет ≤ 14. Специфичность составляет ≥ 99,5%. Аналитическая чувствительность метода HIV Ag/AbCombo в отношении антигена HIV-1 р24 Ag составляет < 50 пг/мл. Используется при исследовании образцов крови методом ИХЛА.</p>	набор	120	116 204	13 944 480	DDP пункт назначения	март-30 июнь-30 сентябрь-30 декабрь-30	КТП на ПХВ "Восточно-Казахстанский областной центр крови" УЗ ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Кожжал Барака, 11	0		116 204	

4	<p>Сифилис; реagent 100 тестов (скрининг). Качественное определение антител к <i>Treponema pallidum</i> (TP) в сыворотке или плазме крови человека методом хемилюминесцентного иммуноанализа на микроэлементах (ХИМА). Данный тест предназначен для диагностики сифилиса. Чувствительность анализа Syphilis TP составила $\geq 99,0\%$ при анализе образцов. Специфичность анализа Syphilis TP составила $\geq 99,0\%$ для образцов сыворотки и плазмы крови. Воспроизводимость результатов анализа Syphilis TP положительного контроля составляет $\geq 15\%$. Минимальная концентрация микроэлемента: 0,08% по сухому остатку. Минимальная концентрация конъюгат: анти-IgG – 26,6 нг/мл, анти-IgM – 1,34 нг/мл. Используется при исследовании образцов крови методом ИХЛА.</p>	набор	120	152 988	18 358 560	DDP пункт назначения	март-30 июнь-30 сентябрь-30 декабрь-30	КТП на ПХВ "Восточно-Казахстанский областной центр крови" УЗ ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Кожжал Барака, 11	0	152 988
5	<p>Мультиплексный тест к аппарату Cobas S 201 Мультиплексный набор тестов с нанесенными специфичными штрих-кодами на каждой кассете, которая содержит закодированную информацию для системы Cobas s 201. Набор состоит из магнитных стеклышек, лизирующего реагента, раствора протеиназы, буфера для элюции, мастер микс реагента, и внутреннего контроля для мониторинга рабочих характеристик метода при каждом индивидуальном тестировании, а также фермент AmpErase для снижения риска контаминации ранее амплифицированным материалом (ампликоном). Тест служит для прямого мультиплексного качественного одновременного обнаружения РНК вируса иммунодефицита человека типа 1 (ВИЧ-1) группы М, РНК ВИЧ-1 группы О, РНК вируса иммунодефицита человека типа 2 (ВИЧ-2), РНК вируса гепатита С (ВГС) и ДНК вируса гепатита В (ВГВ) в плазме крови человека invitro методом полимеразно-цепной реакции. При исследовании производится одновременное обнаружение и дифференциация ВИЧ, ВГС и ВГВ путем автоматизированного выделения нуклеиновых кислот и реал-тайм ПЦР. Мультиплексный тест предназначен для скрининга образцов плазмы от индивидуальных доноров, включая доноров цельной крови, компонентов крови, плазмы и других живых доноров. При донации цельной крови и компонентов крови образцы плазмы можно исследовать индивидуально или в пуле.</p>	набор	36	1 408 077	50 690 772	DDP пункт назначения	март-9 июнь-9 сентябрь-9 декабрь-9	КТП на ПХВ "Восточно-Казахстанский областной центр крови" УЗ ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Кожжал Барака, 11	0	1 408 077
6	<p>Набор контролей к аппарату Cobas S 201 Набор контролей с нанесенными специфичными штрих-кодами на каждом контроле, которая содержит закодированную информацию для системы Cobas s 201. 4 флакона по 1,6 мл контролей включают: мультиположительный контроль с неинфекционной синтетической РНК ВИЧ-1 группы М, ДНК ВГВ, РНК ВГС; положительный контроль ВИЧ-1 группы О с неинфекционной синтетической РНК ВИЧ-1 группы О; положительный контроль ВИЧ-2 с неинфекционной синтетической РНК ВИЧ-2; отрицательный контроль. Контроли содержат негативную человеческую плазму, неактивную при исследовании лицензированными FDA методами на агглютина к ВГС, агглютина к ВИЧ-1/2, НВсAg, НВсAb и р24 Ag; ВИЧ и на РНК ВИЧ-1, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ при исследовании методами ПЦР, консервант ProClin® 300. Контроли предназначены оценки воспроизводимости теста и выявления системных аналитических отклонений при качественном мультиплексном одновременном определении РНК ВИЧ-1 группы М, РНК ВИЧ-1 группы О, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ.</p>	набор	40	387 924	15 516 960	DDP пункт назначения	март-10 июнь-10 сентябрь-10 декабрь-10	КТП на ПХВ "Восточно-Казахстанский областной центр крови" УЗ ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Кожжал Барака, 11	0	387 924
7	<p>Одноразовые наконечники для Hamilton Star 3840 для системы реал-тайм ПЦР Cobas S 201 Одноразовые пластиковые наконечники с нанесенными специфичными штрих-кодами, которые содержат закодированную информацию для системы Cobas s 201. Одноразовые наконечники предназначены для аликотирования донорских образцов в глубоководный планшет iHmi для специальной вторичной 5-пробирки.</p>	набор	14	539 153	7 548 142	DDP пункт назначения	март-4 июнь-3 сентябрь-3 декабрь-4	КТП на ПХВ "Восточно-Казахстанский областной центр крови" УЗ ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Кожжал Барака, 11	0	539 153
8	<p>Тест полоски для определения аланинаминотрансферазы (АЛТ) Тест-полоски представляют собой пластиковые полоски, на которые нанесены многослойные, сухие области реагентов и предназначены для считывания на биохимическом анализаторе Mission C-100 ACON. Размер тест-полоски не менее 6,0 мм × 80мм. Упаковка по 25 шт. Характеристики: Методология, Тест-полоски для сухой химии, Диапазон Линейности не менее 0-500U/L, Диапазон Измерений не менее 0-2000U/L Реагент Композиция α-кетоглутарата не менее 1 % w/w, L-аланина не менее 5% w/w, Оксидная пирувата не менее 125U/ml, ТРР не менее 0,4% w/w FAD не менее 0,01 % w/w, Индикатор не менее 500U/ml, Буферный раствор не менее 92,8% w/w. Полностью совместимы с биохимическим анализатором: Mission C-100 ACON. Тест предназначен для количественного определения АЛТ в цельной крови, плазме или сыворотке крови на биохимическом анализаторе Mission C-100 ACON.</p>	упаковка	480	25000	12000000	DDP пункт назначения	март-100 июнь-150 сентябрь-150 декабрь-80	КТП на ПХВ "Восточно-Казахстанский областной центр крови" УЗ ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Кожжал Барака, 11	0	25 000

<p>BD Leucosoft™ Kit Leucosoft™ BD состав набора входит: 1) Реагент BD Leucosoft™: Пластиковый флакон коричневого цвета. Состав реагента(пропилий Колли, РНКаза, детергент, буфер), 2) пробирки ВД Тисофт™ содержащие лиофилизированный осадок флуоресцентных частиц размером 4,2мкм Пластиковые пробирки BD с металлическим удерживателем осадка на дне пробирки. Пробирки находятся в фольгированной упаковке. Картонная коробка с пластиковыми пробирками и реагентом для окрашивания лейкоцитов.Используется для определения остаточных лейкоцитов при анализе качества компонентов крови. Один набор расходуется на 50 определений. Набор реагентов на проведение 50 анализов для подсчета остаточных лейкоцитов в лф компонентах.</p>	Упаковка	14	588000	8232000	DDP пункт назначения	Февраль-3 май-3 июль-3 октябрь-3 декабрь-2	<p>КТП на ПХВ "Восточно-Казахстанский областной центр крови" УЗ ВКО, г. Усть-Каменогорск, Ул Кокжал Барака, 11</p>	0	588 000
--	----------	----	--------	---------	----------------------	--	--	---	---------

173 040 034

Итого: 173 040 034 (сто семьдесят три миллиона сорок тысяч тридцать четыре тенге) тенге 00 тмын

