

**Протокол об итогах закупа № 20**  
**«Приобретение медицинских изделий»**  
**(ОБЪЯВЛЕНИЕ № 20 от 14 апреля 2023 г.)**

**«03» мая 2022г.**

**г. Семей**

1. Комиссия в составе:

**БАЙМУХАМЕТОВ Е.С.**- заместитель директора по медицинской части – Председатель комиссии;

**ДАНАНОВА А.Ж.** (гл. акушерки) – заместитель председателя комиссии;

**ВДОВИНА Ю.В.** – фармацевт – член комиссии;

**СТЕПАНЕНКО Г.Ю.** (юрист) – секретарь комиссии.

24 апреля 2023 года в 15 часов 00 минут по адресу: РК, область Абай, г. Семей, ул. Жамакаева, д. 100, КТП на ПХВ «Областной перинатальный центр» Управления здравоохранения области Абай, кабинет «Конференц-зал» произвела процедуру рассмотрения (вскрытия) конвертов с заявками на участие в закупе **«Приобретение медицинских изделий»:**

№ лота	Международное непатентованное название или состав	Характеристика препарата с указанием дозировки, концентрации и лекарственной формы	Поставка	Единица измерения	Количество	Цена	Сумма, выделенная для закупа, тенге
1	Педиатрический набор для продленной эпидуральной анестезии	Срез Туохи; Разметка по длине с шагом 0,5см; Диаметр 0,9*50мм, 20G( для катетеров 24G ); Прозрачный павильон иглы. Материал катетора: полиамид/ полиуретан; длина 720мм(24G) ; три пары микроотверстий;специальная разметка катетера от 20до 200мм; направитель катетера. Коннектор катетера - защелкивающийся. Плоский эпидуральный фильтр.Объем заполнения 0,45мл. Устойчивость к избыточному давлению до 7 бар, самоклеящийся. Соединение Луэр Слип.	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Штука	20	6 500	130 000
2	C-реактивный белок (C-Reactive Protein) - CRP	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации C-реактивного белка в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Используют латексную частицу, которая сенсibiliзируется антителом против C-реактивного белка человека. Латексные частицы сталкиваются с C-реактивным белком в образце жидкости и образуют нерастворимый комплекс антиген-антитело и определенную мутность. Уровень мутности отражает уровень C-реактивного белка в образце по сравнению с калибратором, обработанным аналогичным образом, поэтому можно рассчитать концентрацию C-реактивного белка в образце. Компоненты: Реагент 1- Трис Буфер 20 ммоль/л. Реагент 2- Антитело против C-реактивного белка человека Соответствующее количество. Продолжительность реакции 2 минуты. Линейный диапазон настоящего реагента – 0 -0,80 мг/л; Фасовка 2x60 мл R2 2x15 мл Количество тестов в упаковке не менее 350. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.		Набор	10	255 312	2553120
3	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase)	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии АЛТ L-аланин вступает в реакцию с α-кетоглутаратом, в результате чего образуется пируват и L-глутамат. Пируват восстанавливается до L-лактата при помощи ЛДГ, присутствующей в реагенте, а тем временем НАДН окисляется до НАД,		Набор	8	21 775	174200

		<p>что позволяет снизить значение абсорбции до 340 нм. Активность АЛТ можно проверить за счет измерения скорости снижения абсорбции при 340нм. Эндогенетический пируват образца восстанавливается ЛДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста .Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ЛДГ &gt;1820ЕД/Л; Трис Буфер 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 ммоль/л; НАДН &gt;0.75 ммоль/л; <math>\alpha</math>- кетоглутарат 36 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60-120 секунд. Фасовка R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>				
4	Аспаратаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase)	<p>Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аспаратаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспаратаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспартат амино-,что приводит к преобразованию <math>\alpha</math>-кетоглутарата в эфир уксусной кислоты и L-глутамат. Эфир уксусной кислоты восстанавливается малатдегидрогеназой в реагенте до L-яблочной кислоты. В это время НАДН окисляется до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости снижения значения абсорбции при 340 нм, измеряют активность аспартата во время аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа &gt;1365 ЕД/Л; L-аспартат 300 ммоль/л; Трис Буфер &gt;80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л Трис Буфер &gt;80 ммоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа &gt;1635 ЕД/Л; <math>\alpha</math>-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН &gt;0.75ммоль/л; Трис Буфер &gt;80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л.Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 120~180 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/Л. Фасовка R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	Набор	8	21 775	174200
5	Мочевина (Urea)	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации мочевины в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе CS-T240. Мочевина в образце, катализируемая уреазой в реагенте, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и <math>\alpha</math>-кетоглутаровая кислота в реагенте при катализе глутамата дегидрогеназы (ГЛДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD . Таким образом, абсорбция света на 340 нм снижается. Контроль уровня снижения абсорбции света при 340 нм позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: Реагент 1- <math>\alpha</math>-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа &gt;800 ЕД/Л; NADH 0.35 ммоль/л; Аденозин дифосфат 1.5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза &gt; 40000 ЕД/Л; <math>\alpha</math>-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл). Фасовка R1 4x50 мл R2 1x 50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который</p>	Набор	8	41 460	331680

		содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.				
6	Общий билирубин (Total Bilirubin) –TB	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфаниловой кислотой, в результате чего образуется азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на 750нм. Компоненты: Реагент 1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300-600 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Фасовка R1 5×50 мл R2 1x 5 мл. Количество тестов в упаковке не менее 1068. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	Набор	10	29 979	299790
7	Прямой билирубин (Direct Bilirubin) - DB	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации прямого билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазония с аминобензол сульфониевой кислотой в гиперщелочных и гиперкислых растворах, в результате чего образуется окрашенный азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации прямого билирубина. Концентрация прямого билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. Компоненты Реагент 1 - Соляная кислота 165 ммоль/л; Метаниловая кислота 29 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Фасовка R1 5×50 мл R2 1x3 мл. Количество тестов в упаковке не менее 1068. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	Набор	8	29 979	239832
8	Креатинин Creatinine	Реагент креатинина для определение концентрации креатинина на биохимическом анализаторе CS-T240. Фасовка R1 4×50 мл R2 1×25 мл. калибратор 1x2 мл. Количество тестов в упаковке не менее 652. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дата производства реагента, дата окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	Набор	6	15 289	91734
9	Общий белок (Total Protein)	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего белка в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-	Набор	8	15 368	122944

		<p>T240. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е. при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвратить автоматическую реверсию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520~560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600~700нм. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 г/л; Фасовка R 5×50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 870. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>				
10	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)	Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе CS-T240 следующих аналитов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. АСР. Фасовка 5 мл x 4.	Набор	1	161 240	161 240
11	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1)	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1», лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. АСР. Фасовка 5 мл x 4	Набор	1	148 256	148 256
12	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 2)	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2 », лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. АСР. Фасовка 5 мл x 4	Набор	1	109 034	109 034
13	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control serum Level 1)	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень№1) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/RF/CRP/ALB/RBP. Фасовка 1 мл x 1	Набор	1	111 723	111 723
14	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2 (Specific protein control serum Level 2)	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень№2) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/RF/CRP/ALB/RBP. Фасовка 1 мл x 1	Набор	1	111 723	111 723
15	Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent). 500 мл	Набор	10	69 359	693590
16	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent) 2000 мл	Набор	5	69 359	346795

ИТОГО ВЫДЕЛЕННАЯ СУММА								5 799 861
------------------------	--	--	--	--	--	--	--	-----------

2. Заявки на участие в закупе «**Приобретение медицинских изделий, лекарственных средств**» способом запроса ценовых предложений представили следующие потенциальные поставщики:

№ п/п	Наименование потенциального поставщика	Адрес потенциального поставщика	Время
1	ТОО «ONTUSTIK MEDICAL»	РК, г. Шымкент, ул. Майлы Кожа, 203	19.04.2023 15:26

3. Ценовое предложение следующего потенциального поставщика **оставлено без рассмотрения**, на основании пункта 136 Постановления Правительства РК от 4 июня 2021 года № 375 «Об утверждении Правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства РК (далее – Правил), т.к. потенциальный поставщик предоставил ценовое предложение после истечения окончательного срока представления ценовых предложений: **НЕТ**
4. Основания отклонения ценовых предложений потенциальных поставщиков: **НЕТ**
5. Потенциальный поставщик представил следующие ценовые предложения:

№ лота	Международное непатентованное название или состав	Сумма, выделенная для закупки, тенге	ТОО «ONTUSTIK MEDICAL»
1	Педиатрический набор для продленной эпидуральной анестезии	130 000	---
2	С-реактивный белок (C-Reactive Protein) - CRP	2 553 120	2 553 120
3	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase)	174 200	174 200
4	Аспаргатаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase)	174 200	174 200
5	Мочевина (Urea)	331 680	331 680
6	Общий билирубин (Total Bilirubin) –ТВ	299 790	299 790
7	Прямой билирубин (Direct Bilirubin) - DB	239 832	239 832
8	Креатинин Creatinine	91 734	91 734
9	Общий белок (Total Protein)	122 944	122 944
10	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)	161 240	161 240
11	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1)	148 256	148 256
12	Сыворотка для клинико-химического контроля	109 034	109 034

	качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 2)		
13	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control serum Level 1)	111 723	111 723
14	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2 (Specific protein control serum Level 2)	111 723	111 723
15	Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	693 590	693 590
16	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)	346 795	346 795

6. Комиссия по результатам оценки и сопоставления тендерных заявок, **РЕШИЛА:**

6.1. По лоту № 1; **признать НЕСОСТОЯВШИМСЯ** (п.140 Правил. При отсутствии ценовых предложений закуп способом запроса ценовых предложений признается несостоявшимся)

6.2. На основании п.139 Правил (В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с [пунктом 141](#) настоящих Правил, заказчик или организатор закупа принимают решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа).

№ лота	Победитель закупа
2-16	ТОО «ONTUSTIK MEDICAL»

6.3. Разместить данный протокол на интернет - ресурсе Рсsemey.kz направить победителям уведомления об итогах закупа.

6.4. При вскрытии конвертов присутствовал представитель потенциального поставщика: **НЕТ**

<b>Председатель комиссии</b>		<b>БАЙМУХАМЕТОВ Е.С.</b>
<b>Заместитель председателя</b>		<b>ДАНАНОВА А.Ж.</b>
<b>Члены комиссии</b>		<b>ВДОВИНА Ю.В.</b>
<b>Секретарь комиссии</b>		<b>СТЕПАНЕНКО Г.Ю.</b>