

**Протокол заседания тендерной комиссии  
по подведению итогов тендера №4 по приобретению медицинских изделий согласно Правил организации и  
проведения закупа 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 от 4 июня 2021 года № 375.**

КГП «Карагандинский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗКО

16.03.2023г.

Тендерная комиссия в составе:

- Сагимбаев Б. Ж. – руководитель – председатель тендерной комиссии;**  
- **Мокроусова О.Ю. – заведующая эпидемиологическим отделом – член тендерной комиссии;**  
- **Борбиль О.С. – провизор - член тендерной комиссии;**  
- **Сиделева Е.А. – зав. лаборатории – член тендерной комиссии;**  
- **Нургалиев К.Т. - юрист – член тендерной комиссии.**

**Секретарь:**

- **Шкляревич И.В. – менеджер по государственным закупкам- секретарь тендерной комиссии**

06.03.2023г. в 14:00 часов в актовом зале КГП «Карагандинский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗКО комиссия провела заседание, с применением аудио- и видеофиксации, по вскрытию конвертов с тендерными заявками по закупкам медицинских изделий по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи на 2023г.:

По следующим позициям:

№ лота	Наименование изделий медицинского назначения	Технические и качественные характеристики	Ед. изм.	Планиру- емая цена	Колич- ество	Сумма (тенге)
	<b>Автоматический Анализатор Alinity</b>					
1	IR3801 Alinity ci Sample Cups	Чашечки для раскапывания образцов, калибровочных и контрольных сывороток. Материал - пластик. Совместим с автоматическим анализатором Alinity. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более). В случае поставки товаров, маркованных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий. Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортёра.	шт	41570,0	1	41570,0

2	IR5840 Alinity I Probe Conditioning Solution	Раствор для игл кондиционирующий (ProbeConditioningSolution) используется в ходе процедур техобслуживания. После промывки пробозаборная игла пипеттора образцов кондиционируется данным раствором с целью предотвращения неспецифического связывания анализов в пробозаборной игле. Раствор для игл кондиционирующий (ProbeConditioningSolution) содержит рекальцинированную плазму крови человека. Консерванты: противомикробный препарат и ProClin 300. Совместим с иммунохимический автоматический анализатор Alinity i. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более). В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортёра.	уп	156655,0	2	313310,0
3	4R1001 Alinity Calibrator/Control Replacement Caps	Крышки для флаконов калибраторов/контролей, для предотвращения розлива калибраторов/контролей. Материал - пластик. Совместим с автоматическим анализатором Alinity i.Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более). В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортёра.	шт	25975,0	1	25975,0
4	4R4701 Alinity Reagent Replacement Caps	Крышки для реагентных флаконов, для предотвращения розлива реагента. Материал - пластик. Совместим с автоматическим анализатором Alinity i. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более). В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение	шт	28840,0	1	28840,0

		товара, выданными компонентными органами в стране экспортера.				
5	6P 1160 Alinity Trigger Solution (REACH)	Раствор Триггера расходные материалы для иммунохимического анализатора. Предназначен для люминисценции исследуемого образца при проведении исследований. Совместим с иммунохимический автоматический анализатор Alinity i. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более). В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортера.	уп	31915,0	12	382 980,0
6	6P1265 Alinity Pre-Trigger Solution (REACH)	Раствор Пре-триггера расходные материалы для иммунохимического анализатора. Предназначен для люминисценции исследуемого образца при проведении исследований. Совместим с иммунохимический автоматический анализатор Alinity i. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более). В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортера.	уп	69785,0	5	348 925,0

7	6PI368 Alinity I Concentrated Wash Buffer	Концентрированный промывающий буфер расходные материалы для иммунохимического анализатора. Комплексный реагент, предназначенный для деконтаминации анализатора. Совместим с иммунохимический автоматический анализатор Alinity i. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более). В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортёра.	уп	72755,0	100	7 275 500,0
8	6P1401 AlinityReactionVessels	Ячейка реакционная предназначена для смешивания растворов, сыворотки, проведения фотоэлектрического считывания. Материал - пластик. Совместим с автоматическим анализатором Alinity i. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более). В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортёра.	уп	81665,0	20	1 633 300,0
9	8P0701 Alinity I HIV Ag/Ab Combo Calibrator Kit	Калибратор. Используется для калибровки тест системы для выявления ВИЧ-инфекции на иммунохимическом анализаторе при одно-временном качественном определении антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типов 1 и/или 2 (HIV-1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. Состав набора: 1 флакон (3 мл) содержит очищенный вирусный лизат HIV, подготовленный в TRIS-буферном физиологическом растворе с протеиновым (бывшим) стабилизатором. Консервант: азид натрия. Совместим с иммунохимический автоматический анализатор Alinity i. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более). В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на	уп	72015,0	3	216 045,0

		территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортера.				
10	8P0710 Alinity I HIVAg/Ab ComboControl Kit	Контрольные материалы предназначены для оценки воспроизводимости теста для выявления ВИЧ-инфекции и выявления систематических аналитических погрешностей в рабочих характеристиках иммунохимического анализатора при одновременном качественном определении антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 и/или 2 (HIV1/HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека. Состав набора: 4 флакона (8 мл). Отрицательный контроль, Положительный контроль 1 и Положительный контроль 2 подготовлены в рекальцинированной плазме крови человека. Положительный контроль 1 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-1. Положительный контроль 2 (инактивированный) реактивен на анти-HIV-2. Положительный контроль 3 является очищенным вирусным лизатом HIV, подготовленным в TRIS-буферном физиологическом растворе с протеиновым (бычьим) стабилизатором. Консерванты для отрицательного контроля, положительного контроля 1 и положительного контроля 2: азид натрия и противомикробный препарат. Консервант для положительного контроля 3: азид натрия. Совместим с иммунохимический автоматический анализатор Alinity i	уп	79435,0	4	317 740,0
11	Alinity I HIVAg/Ab Combo Reagent	Тест с использованием ВИЧ Ag/АтКомбо Реагенты является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах (СМИА) для одновременного качественного определения антигена HIV p24 и антител к вирусу иммунодефицита человека типа 1 (HIV-1 группы М и О) и/или 2 (HIV-2) в сыворотке или плазме крови человека на иммунохимическом анализаторе. Совместим с иммунохимический автоматический анализатор Alinity i. Остаточный срок годности на поставляемый товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более). В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документы, подтверждающие факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документами, подтверждающими указанный факт могут быть лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий. Потенциальный поставщик предоставляет организатору закупок надлежаще оформленные документы (в том числе договора), подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию товара на территории РК, предоставленного уполномоченным представителем производителя, сертификат происхождение товара, выданными компонентными органами в стране экспортера.	наб	1271990,0	100	127 199 000,0
	<b>Реагенты и расходные материалы для автоматизированной системы Cobas 4800 для ПЦР диагностики</b>					
12	5232732001 Reagentreservoir 50ml	Пластиковые прозрачные резервуары для реагентов для использования во время пробоподготовки на cobasx 480, объемом не более 50 мл. В комплект входит один пластиковый дозатор, три фильтра 0,8 мкм, один пластиковый шприц-заливки 5 мл, две этикетки для идентификации дозатора, один пластиковый шприц 30 мл, пластиковая насадка-адаптер.	шт	297440,0	4	1 189 760,0

13	6884008001 ExtractionPlate 2.0ml	Глубоколуночный планшет для жидкостей объемом не менее 2,0 мл для использования во время выделения РНК на приборе COBAS 4800. В комплект входит один пластиковый дозатор, три фильтра 0,8 мкм, один пластиковый шприц-заливки 5 мл, две этикетки для идентификации дозатора, один пластиковый шприц 30 мл, пластиковая насадка-адаптер.	шт	171600,0	7	1 201 200,0
14	5232724001 AD-plate 0.3ml	Пластиковые белые ПЦР-плашки объемом не менее 0,3 мл для ПЦР-системы COBAS 4800 , используются для добавления образцов и контролей при выделении РНК. В комплект входит один пластиковый дозатор, три фильтра 0,8 мкм, один пластиковый шприц-заливки 5 мл, две этикетки для идентификации дозатора, один пластиковый шприц 30 мл, пластиковая насадка-адаптер.	шт	240240,0	7	1 681 680,0
15	5235759001 Reagentreservoir 200ml	Пластиковые одноразовые прозрачные резервуары для реагентов при использовании во времепробоподготовки на cobas x480, объемом не более 200 мл. В комплект входит один пластиковый дозатор, три фильтра 0,8 мкм, один пластиковый шприц-заливки 5 мл, две этикетки для идентификации дозатора, один пластиковый шприц 30 мл, пластиковая насадка-адаптер.	шт	228800,0	7	1 601 600,0
16	4639642001 Tip CORE TIOS with Filter, 1ml	Незаменимые для точного дозирования, наконечники с фильтром объемом не менее 1000 мкл, который облегчает дозирование микрообъемов в штативе не менее 96 шт. В комплект входит один пластиковый дозатор, три фильтра 0,8 мкм, один пластиковый шприц-заливки 5 мл, две этикетки для идентификации дозатора, один пластиковый шприц 30 мл, пластиковая насадка-адаптер.	уп	491920,0	28	13 773 760,0
17	6979530190 KIT COBAS 4800 LYSIS 2 240T CE-IVD	Набор лизирующего реагента Р 2 (протеаза 2) трис буфер, < 0,05 % ЭДТА, хлорид кальция, ацетат кальция , 8 % (м/о) протеаза. Количество в наборе 10x1,0 мл. Второй лизирующий реагент 43 % (м/м)гуанидинтиоцианат, 5 % (м/о) полидоканол, 2 % (м/о) дитиотреотол, дигидрат цитрата натрия. Количество в наборе не менее 10x27 мл. В комплект входит один пластиковый дозатор, три фильтра 0,8 мкм, один пластиковый шприц-заливки 5 мл, две этикетки для идентификации дозатора, один пластиковый шприц 30 мл, пластиковая насадка-адаптер	уп	383240,0	28	10 730 720,0
18	6979513190 KIT COBAS 4800 SAMPLE PREP 2 240T CE-IVD	Набор реагентов для пробоподготовки образцов, состоящий из реагент 2 (MGP 2) магнитных стеклянных частиц, трис буфер, 0,1 % метил-4-гидрокси-бензоат, < 0,1 % азид натрия . Количество в наборе не менее 10x8 мл. Буфер для элюции (EB 2) трис буфер, 0,2 % метил-4-гидрокси- бензоат. Количество в наборе не менее 10x17 мл. Р В комплект входит один пластиковый дозатор, три фильтра 0,8 мкм, один пластиковый шприц-заливки 5 мл, две этикетки для идентификации дозатора, один пластиковый шприц 30 мл, пластиковая насадка-адаптер	уп	446160,0	28	12 492 480,0
19	5235863190 KIT COBAS 4800 SYS WASH BUFFER 240T IVD	Набор промывочного буфера, состоящий из дигидрат цитрата натрия, 0,05 % N-метилизотиазолонHCl на 240 определений. Количество в наборе не менее 10x 55мл. В комплект входит один пластиковый дозатор, три фильтра 0,8 мкм, один пластиковый шприц-заливки 5 мл, две этикетки для идентификации дозатора, один пластиковый шприц 30 мл, пластиковая насадка-адаптер.	уп	80080,0	30	2 402 400,0
20	6979572190 KIT COBAS 4800 HXV CONTROLS 10T CE-IVD	Набор контрольных образцов для ВГС/ВГВ/ВИЧ, состоящий из низкотитражного положительного контроля < 0,001 % синтетическая (зашщщенная) РНК ВИЧ-1 группы М в оболочечном белке бактериофага MS2, < 0,001 % синтетическая (плазмидная) ДНК ВТВ в оболочечном белке бактериофага Лямбда, < 0,001 % синтетическая (зашщщенная) РНК в оболочечном белке бактериофага MS2, нормальная человеческая плазма, нереактивная в лицензированных тестах на антитела к ВИЧ-1/2, антитела к ВГС, HBsAg, антитела к HBc; негативная по РНК ВИЧ-1, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ при тестировании методом ПЦР. не менее 0,1 % консервант ProClin 300. Количество в наборе не менее 10x0,75 мл; Отрицательного контроля нормальная человеческая плазма, нереактивная в лицензированных тестах на антитела к ВИЧ-1/2, антитела к ВГС, HBsAg, антитела к HBc; негативная по РНК ВИЧ-1, РНК ВИЧ-2, РНК ВГС и ДНК ВГВ при тестировании методом ПЦР. 0,1 % консервант ProClin 300. Количество в наборе не менее 10x0,75 мл. В комплект входит один пластиковый дозатор, три фильтра 0,8 мкм, один пластиковый шприц-заливки 5 мл, две этикетки для идентификации дозатора, один пластиковый шприц 30 мл, пластиковая насадка-адаптер.	уп	240240,0	27	6 486 480,0

21	6979599190 KIT COBAS 4800 HIV-1 120T CE-IVD	Набор тестов для определения РНК ВИЧ-1 для ПЦР-анализатора HIV не менее 120 определений. MMX R1 (собамастермикс реагент 1) ацетат марганца, гидроксид калия, < 0,1 % азид натрия. количество в наборе не менее 10x1,75 мл. HIV-1 MMX R2 (cobas HIV-1 мастермикс реагент 2) трициновый буфер, ацетат калия, не менее 18 % диметилсульфоксид, глицерин, < 0,1 % Tween 20, ЭДТА, < 0,12 % dATP, dCTP, dGTP, dUTP, < 0,01 % праймеры ВИЧ, < 0,01 % прямой и обратный праймеры для количественного стандарта, < 0,01 % меченные флуоресцентным красителем олигонуклеотидные зонды для ВИЧ и количественного стандарта, < 0,01 % олигонуклеотидныйаптамер, < 0,01 % Z05D ДНК-полимераза (бактериальная), < 0,01 % фермент AmpErase (урацил-N-гликозидаза) (бактериальный), < 0,1 % азид натрия. Количество в наборе не менее 10x0,5мл. RNA QS (cobas® количественный стандарт РНК) Трис буфер, < 0,05 % ЭДТА, < 0,001 % не относящаяся к ВИЧ защищенная РНК внутреннего контроля, содержащая специфичные сайты посадки праймеров и зонда (неинфекционная РНК, заключенная в бактериофаг MS2), < 0,1 % азид натрия. Количество в наборе не менее 10x1,75 мл. В комплект входит один пластиковый дозатор, три фильтра 0,8 мкм, один пластиковый шприц-заливки 5 мл, две этикетки для идентификации дозатора, один пластиковый шприц 30 мл, пластиковая насадка-адаптер.	наб	955240,0	53	50 627 720,0
	<b>ЛОТ:Наборы и расходный материал для ПЦР-анализатора "CFX96" BIO-RAD</b>					
22	Набор реагентов для качественного и количественного выявления ДНК вируса гепатита В методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени (РеалБест РНК ВГВ) (форма 1, форма 2) 48 опр.	Набор реагентов для выявления ДНК вируса гепатита В методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени. <b>Характеристика набора:</b> В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации ДНК в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством ДНК в образце. <b>Количество определений:</b> 48 определений, включая контроли; <b>Объем вносимого в РС (анализируемого) образца:</b> 50 мкл. <b>Чувствительность:</b> Набор гарантированно (в 100% образцов) выявляет ДНК ВГВ в концентрации не менее 5 МЕ/мл при выделении ДНК из 1 мл образца. <b>Специфичность:</b> В образцах, не содержащих ДНК ВГВ, результат анализа гарантированно (в 100% образцов) должен быть отрицательным. <b>Длительность анализа:</b> 70 мин. <b>Регистрация и оценка результатов:</b> протокол проведения реакции ПЦР: 1 стадия: 94°C – 1 мин; 2 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 (40) сек); Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct ВКО и Ct ВГВ, вычисление (CtВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор предназначен для применения с приборами «QiCycler», «iQ5 iCycler», «CFX96» («Bio-Rad», США), «Rotor-Gene 3000», «Rotor- Gene 6000», «Rotor-Gene Q», «ДТ-96» (ЗАО «НПФ ДНК-Технология», Россия) или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспорттировать результат в виде таблицы в MicrosoftExcel. <b>Комплектация набора:</b> Комплект реагентов для выделения НК: концентрирующий раствор – 4 фл. по 14 мл; лизирующий раствор № 1 – 4 фл. по 4 мл; лизирующий раствор № 2 – 4 фл. по 7 мл; сорбент (суспензия магнитных частиц) – 1 фл., 1 мл; осадитель НК – 4 фл. по 12 мл; раствор для отмычки № 1 – 4 фл. по 8 мл; раствор для отмычки № 2 – 4 фл. по 5 мл; элюирирующий раствор – 4 фл. по 3 мл. Комплект контрольных образцов: раствор для восстановления контрольных образцов (РВК) – 2 фл. по 4 мл; положительный контрольный образец (лиофилизированный концентрат), (ПКО) – 1 фл.; отрицательный контрольный образец (ОКО) – 1 фл., 12 мл; внутренний контрольный образец (лиофилизированный концентрат), (ВКО) – 2 фл.; Комплект реагентов для проведения ПЦР: Готовая реакционная смесь для ПЦР, лиофилизированная, (ГРС) – 48 пробирок. Набор дополнительно комплектуется пластиковыми крышками для фляконов с контрольными образцами. <b>Каждый флякон с реагентами имеет цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки:</b> хранить при температуре 2 – 8 °С. Допускается транспортировка при температуре до 25 °С не более 10 суток. <b>Срок годности:</b> 12 месяцев	набор	107100,0	2	214200,0

23	Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени (РеалБест РНК ВГС) (форма 1, форма 2)	<p>Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в реальном времени. <b>Характеристика набора:</b> В основе используемого метода регистрации лежит измерение уровня флуоресценции в процессе амплификации кДНК (полученной методом обратной транскрипции из РНК ВГС) в каждом цикле ПЦР, интенсивность которой определяется исходным количеством кДНК в образце. Возможно выделение РНК из 1 мл, 100 мкл сыворотки (плазмы) крови. <b>Количество определений:</b> 48 определений, включая контроли; <b>Объем элюции:</b> 200 мкл. <b>Объем вносимого в РС образца:</b> 50 мкл. <b>Чувствительность:</b> Набор гарантированно (в 100% образцов) выявляет РНК ВГС в концентрации не менее 15 МЕ/ мл при выделении РНК из 1 мл пробы. <b>Специфичность:</b> в образцах, содержащих РНК ВГС (выше предела обнаружения) набор выявляет вирус гепатита С генотипов 1a, 1b, 2a, 2b, 2c, 2i, 3, 4, 5a, 6 независимо от субтипа. В образцах, не содержащих РНК ВГС, результат анализа гарантированно (в 100% образцов) должен быть отрицательным. <b>Длительность анализа:</b> 100 мин. <b>Регистрация и оценка результатов:</b> протокол проведения реакции ОТ-ПЦР: 1 стадия: 45°C – 30 мин; 2 стадия: 94°C – 1 мин; 3 стадия: 50 циклов (94°C – 10 сек, 60°C – 20 (40) сек); Измерение флуоресценции проводить при 60°C. Гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов ПЦР в реальном времени, каналы детекции «FAM», «ROX». Определение Ct ВКО и Ct ВГС, вычисление (CtВКО)ср, сравнение по заданным критериям. Набор предназначен для применения с регистрирующими амплификаторами «iQcycler», «iQ5 iCycler», «CFX96», «ДТ-96», «Rotor-Gene 3000», «Rotor- Gene 6000», «Rotor-Gene Q», «ДТ-96» или их аналогами. Для удобства проведения анализа с помощью амплификаторов «iQ5 iCycler» и «CFX96» рекомендуется использовать программу «РеалБест Диагностика» (ЗАО «Вектор-Бест»), поставляемую по запросу вместе с наборами, которая автоматически выполняет все необходимые операции по анализу и учёту результатов, позволяет экспортить результаты в виде таблицы в MicrosoftExcel. <b>Комплектация набора:</b> Комплект реагентов для выделения НК:</p>	набор	123 480,00	10	1234800
	<b>ЛОТ:Реагенты для автоматического гематологического анализатора " Sysmex KX-21N " Япония</b>					
24	Изотонический раствор (20л/уп) cellpack pk-20 L	Изотонический раствор (20л/уп) cellpack pk-20 L Разбавитель, используемый для разбавления аспирированных проб для анализа с целью измерения количества эритроцитов, количества лейкоцитов, концентрации гемоглобина и количества тромбоцитов, проводимость не более 13,40 mS/cm, pH в пределах 7,75-7,85	уп	47 500,00	9	427 500,00
25	Лизирующий раствор (1,5л/уп) STROMATOLYSER-WH SWH-20.	Лизирующий раствор (1,5л/уп) STROMATOLYSER-WH SWH-20. Готовый к использованию реагент, для лизирования эритроцитов и для точного подсчета лейкоцитов, анализа распределения трехмодального размера лейкоцитов (лифоцитов, нейтрофилов и смешанной популяции клеток) и измерения уровня гемоглобина. Содержит соли аммония и хлорид натрия.	уп	136 800,00	5	684 000,00
	<b>ЛОТ:Реагенты для гематологического анализатора BCC 3600 DIRUI</b>					
26	Лизирующий раствор Lyse 500мл	Лизирующий реагент применяется для автоматизированного определения концентрации гемаглобина в крови. Объем: 500 мл Состав: Шестнадцать алкил три бромистого метила аммония, натрия борная кислота, поверхностно-активное пропитывающее вещество, натрия сульфат Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 оС в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 оС в темном месте в течение 90 дней. Для автоматических гематологических анализаторов BCC-3600	упк	39 061,00	6	234 366,00
27	Очищающий раствор Cleanser 500 мл	Очищающий реагент применяется для очистки трубопроводов гематологических анализаторов для предотвращения перекрестного загрязнения, вызванного остатками крови или других частиц. Объем: 500мл Состав: натрия карбонат, натрия сульфат, поверхностно-активные вещества, консерванты Условия хранения и срок годности: герметично - при температуре от 2 до 30 оС в темном месте в течение 12 месяцев; открытую емкость - при температуре от 2 до 30 оС в темном месте в течение 90 дней. Для автоматических гематологических анализаторов серии BCC-3600.	упк	24 420,00	3	73 260,00

	ЛОТ: Реагенты портативного анализатора для подсчета клеток CD4 BD FACSPrestoNear-Patient CD4 Counter,	новое оборудование				
28	Картридж BD FACSPrestoCartridge на 100 тестов	Картридж BD FACSPrestoCartridge на 100 тестов. Позволяет одновременно определять абсолютное и процентное содержание CD4 клеток и общую концентрацию гемоглобина. Можно исследовать как капиллярную, так и венозную кровь, собранную в пробирку с ЭДТА.	шт	964 850,00	30	28 945 500,00
	Лот: Диагностика ВИЧ — инфекции					
29	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена p24 ВИЧ1 (192опр.)	<p>Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена p24 ВИЧ-1.</p> <p><b>Характеристика набора:</b> представляет собой набор, основой которого являются рекомбинантные антигены ВИЧ-1 и ВИЧ-2 и антитела к ядерному антигену p-24 к ВИЧ-1, иммобилизованные на поверхности лунок планшета и входящими в состав коньюгата;</p> <p><b>Количество определений:</b> 192 определения, включая контроли; <b>Объем анализируемого образца:</b> 70 мкл;</p> <p><b>Чувствительность:</b> Чувствительность набора при определении антигена p24 ВИЧ-1 – 10 пг/мл.</p> <p>Чувствительность по антителам к ВИЧ-1 (по требованиям ОСО 42-28-212-02П) -100 %.</p> <p>Чувствительность по антителам к ВИЧ-2 (по требованиям ОСО 42-28-216-02) -100 %.</p> <p>Чувствительность по антигену p24 ВИЧ-1 (по требованиям ОСО 42-28-375-05) - не более 25 пг/мл.</p> <p><b>Специфичность:</b> Специфичность по антителам к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и антигену p24 ВИЧ-1( о требованиям ОСО 42-28-214-02П) - 100 %. <b>Длительность анализа:</b> 120 минут; Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА регистрируются с помощью спектрофотометра, измеряя оптическую плотность (ОП) в двухволновом режиме: основной фильтр- 450 нм, рефренс-фильтр в диапазоне 620-650 нм. Комплектация набора: Планшет с иммобилизованными рекомбинантными антигенами ВИЧ-1, ВИЧ-2 и антителами к антигену p24 ВИЧ-1 - 2 шт, положительный контрольный образец № 1, содержащий антитела к ВИЧ-1, инактивированный (К1+) - 1 фл., положительный контрольный образец № 2, содержащий рекомбинантный p24 ВИЧ-1, инактивированный (К2+) - 1 фл., отрицательный контрольный образец, инактивированный (К-) - 2 фл., коньюгат №1 (биотинилированные антитела к p24 ВИЧ-1) - 1 фл., коньюгат №2 (стрептавидин-пероксидаза и рекомбинантные белки ВИЧ-1 и ВИЧ-2, меченные пероксидазой хрина) - 1 фл. или 2 фл., раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 фл. 8 мл, раствор для разведения коньюгата №1 (РК №1) - 2 фл. по 9 мл, раствор для разведения коньюгата № 2 (РК №2) - 2 фл. по 13 мл, концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с тинном (ФСБ-Тх25) - 3 фл. по 28 мл, субстратный буферный раствор (СБР) - 2 фл. по 13 мл, тетраметилензидин (ТМБ), концентрат - 1 фл. 1.5 мл, стоп-реагент - 1 фл. 21 мл, ванночка для реагентов - 4шт, наконечники для пипетки - 32 шт., пленка для заклеивания планшета - 4 шт. каждый флакон с реагентами имеет цветовую идентификацию. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 °C. Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток. Концентрированные растворы коньюгатов (в предварительном разведении) хранятся при (2-8)°C до 1 месяца. В случае более длительного хранения – при минус 20°C. Допускается 5-кратное перемораживание. Срок годности: 12 месяцев.</p>	набор			
30	Набор реагентов иммунохроматографический экспресс-тест для одновременного определения антигена p24 ВИЧ и антител к ВИЧ-1 и 2 типов (ВИЧ-1, ВИЧ-2) в сыворотке, плазме и цельной крови человека с принадлежностями №100	Иммунохроматографический экспресс-тест 4-го поколения, для одновременного определения антигена p24 ВИЧ и антител к ВИЧ-1 и 2 типов (ВИЧ-1, ВИЧ-2) в сыворотке, плазме и цельной крови человека с принадлежностями. Имеющий преквалификацию ВОЗ.	набор	192 875,00	63	12 151 125,00

31	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 10мл с иглами 21Gx11/2	Шприц изготовлен из высококачественного пластика и состоит из поршня, уплотнительного резинового кольца и цилиндра с градуировкой. Игла с трехгранной заточкой покрыта тонким слоем силикона.	шт	24,1	34000	819400
32	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 5мл с иглами 22Gx11/2	Шприц изготовлен из высококачественного пластика и состоит из поршня, уплотнительного резинового кольца и цилиндра с градуировкой. Игла с трехгранной заточкой покрыта тонким слоем силикона.	шт	15,69	448000	7029120
33	Презерватив из натурального латекса, гладкий, со смазкой , в упаковке № 3, 144 (3x48)	1. Презерватив из натурального латекса, гладкий, со смазкой на водной основе 2. Ширина кольца - мин 53 2мм 3. Длина - мин 180 2мм 4. Толщина слоя - 0,065 +/- 0,015 мм 5. Цвет - Прозрачный (безцветный) 6. Смазка - Обильная, жидкая до середины тела, не дополненная тальком, на водной основе 7. Фактура - Гладкий (без текстуры) 8. Смазка по длине – Равномерная, на водной основе 9. Запах смазки - Натуральный, без ароматизаторов и других посторонних запахов 10. Венчик (кольцо) - Средней плотности 11. Накопитель – спермоприемник – Выраженный 12. Упаковка - Плотная квадратная фольга 13. Линии разрыва или зубчики (при упаковке в ленте) - Ярко выраженные, чтобы легко можно было оторвать, не повреждая упаковку соседнего презерватива, и вскрыть упаковку 14. Срок годности - Не менее 3 лет (срок годности на момент поставки не менее 80% от срока годности завода изготовителя) 15. Наличие надписи CE (сертификат соответствия) на индивидуальной упаковке. Надпись должна быть нанесена на фольге заводом производителем с помощью промышленного оборудования, использование самоклеящихся материалов и наклеек при нанесении надписи не допускается. 16. Наличие надписи «Бесплатно» на индивидуальной упаковке на русском и казахском языках. Надпись должна быть нанесена на фольге заводом производителем с помощью промышленного оборудования, использование самоклеющихся материалов и наклеек при нанесении надписи не допускается. 17. Наличие сертификата CE 18. Наличие сертификата EN ISO 19. Наличие регистрационного удостоверения 20. Наличие утвержденной инструкции по применению 21. Обязательное предоставление образца 2 шт. для оценке экспертной комиссии	шт	30	562500	16875000
	<b>итого</b>					<b>324 439 856,00</b>

1) Тендерные заявки и гарантийные обеспечения тендерных заявок следующих потенциальных поставщиков предоставлены в установленные сроки:

№	Наименование поставщика	Адрес	Дата и время предоставления тендерной заявки
1	ТОО «ТриМедика»,	г.Алматы, Бостандыкский район, ул.Тимирязева, дом№42/15, офис 1/1.	28.02.2023 года в 16:50 ч.
2	ТОО «Halyk Medical Company»	г.Алматы, медеуский район, улица Гурилева, дом 106А.	28.02.2023 года в 16:55 ч.
3	ТОО «БионМедСервис»,	г.Караганда, пр.Строителей стр.6.	03.03.2023 года в 10:47 ч.
4	ТОО «Ясар эксперт»	г.Алматы, Бостандыкский район, ул.Егизбаева,7В, офис 501.	03.03.2023 г. в 11:47 ч.
5	ТОО «FlyMed Diagnostics»,	г.Астана, пр.Сарыарка 15, НП 9.	06.03.2023. г. в 10:05 ч.
6	ТОО «Mega Pharma»,	г.Шымкент, ул. Жилой массив Кайнарбулак, здание 7	06.03.2023 г. в 10:09 ч.

7	ТОО «КФК «МЕДСЕРВИС ПЛЮС»	г.Алматы, ул. Маметовой, 54.	06.03.2023 г. в 10:18 ч.
8	ТОО «AUM+»	г.Астана, ул.Е.Брусловский 24/1,каб.301.	06.03.2023 г. в 10:22 ч.
9	ПК «Витанова»	г. Караганда, ул.Абая, строение 71	06.03.2023 г. в 10:34 ч.
10	ТОО «ЛОКАЛ ФАРМ»	г.Астана, проспект Сарыарка 31/2, ВП-32.	06.03.2023 в 11:57 ч.

2) Отзыв и изменение тендерных заявок в сроки, не производились. Потенциальные поставщики представили ценовые предложения по закупкам, которые были зачитаны при вскрытии конвертов с тендерными заявками в присутствии комиссии, потенциальных поставщиков и их представителей.

Тендерная комиссия рассмотрела, оценила и сопоставила тендерные заявки, принятые для участия в тендере с учетом критериев, указанных в тендерной документации, включая следующие критерии: сроки поставки, условия платежа, соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, соответствие предлагаемого товара технической спецификации заказчика.

3) Наименование поставщиков и цена тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией (тенге):

17	6979530190 KIT COBAS 4800 LYSIS 2 240T CE-IVD								
18	6979513190 KIT COBAS 4800 SAMPLE PREP 2 240T CE-IVD								
19	5235863190 KIT COBAS 4800 SYS WASH BUFFER 240T IVD								
20	6979572190 KIT COBAS 4800 HVX CONTROLS 10T CE-IVD								
21	6979599190 KIT COBAS 4800 HIV-1 120T CE-IVD								
	<b>ЛОТ:Наборы и расходный материал для ПЦР-анализатора "CFX96" BIO-RAD</b>								
22	Набор реагентов для качественного и количественного выявления ДНК вируса гепатита В методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени (RealBest РНК ВГВ) (форма 1, форма 2) 48 опр.								107 000
23	Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С методом ОТ-ПЦР в режиме реального времени (RealBest РНК ВГС) (форма 1, форма 2)								123 400
	<b>ЛОТ:Реагенты для автоматического гематологического анализатора " Sysmex KX-21N " Япония</b>								
24	Изотонический раствор (20л/уп) cellpack pk-20 L								
25	Лизирующий раствор (1,5л/уп) STROMATOLYSER -WH SWH-20.								
	<b>ЛОТ:Реагенты для гематологического анализатора ВСС 3600 DIRUI</b>								
26	Лизирующий раствор Lyse 500мл								
27	Очищающий раствор Cleanser 500 мл								
	<b>ЛОТ: Реагенты портативного анализатора для подсчета клеток CD4 BD FACS Presto Near-Patient CD4 Counter,</b>								
28	Картридж BD FACS Presto Cartridge на 100 тестов								
	<b>Лот: Диагностика ВИЧ — инфекции</b>								
29	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ -1,2 и антигена p24 ВИЧ1 (192опр.)				47 515				78 000

30	Набор реагентов иммунохроматографический экспресс-тест для одновременного определения антигена p24 ВИЧ и антител к ВИЧ-1 и 2 типов (ВИЧ-1, ВИЧ-2) в сыворотке, плазме и цельной крови человека с принадлежностями №100				165 000	129 000			192 875
31	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 10мл с иглами 21Gx11/2						21	21,2	
32	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 5мл с иглами 22Gx11/2							13,9	
33	Презерватив из натурального латекса, гладкий, со смазкой , в упаковке № 3, 144 (3x48)	30	29,5				20,5		

4) Изложение оценки и сопоставления тендерных заявок:

- в целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассмотрела информацию, размещенную на интернет -ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации – данные о всех поставщиках отсутствуют;
- в части наличия в перечне недобросовестных поставщиков тендерная комиссия рассмотрела информацию на интернет -ресурсе уполномоченного органа в области здравоохранения – данные о всех поставщиках отсутствуют. Все потенциальные поставщики внесли гарантитное обеспечение тендерных заявок, согласно условиям тендерной документации, кроме ТОО «Ясар эксперт»

5) Комиссия, рассмотрев представленные заявки квалификационным и общим требованиям Правил и тендерной документации закупа РЕШИЛА:

- В соответствии с подпунктом 15) пункта 130-39 Правил отклонить тендерную заявку ТОО «ТриМедика» по лоту №33.

*Справочно: (пп. 15) п. 130-39 если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации; (в тендерной заявке потенциального поставщика прописан срок :до подведения итогов тендера).*

- В соответствии с подпунктом 7) пункта 130-39 Правил отклонить тендерную заявку ТОО «БионМедСервис» по лоту № 29

*Справочно: (пп. 7) п. 130-39 представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил (техническая спецификация потенциального поставщика не соответствует требованиям технической спецификации заказчика, а именно: в заявленных требованиях тех.спецификации прописано- Для оптимального использования тест-наборов, необходимо: ванночки для реагентов-4 штуки,наконечники для пипетки-32 шт, пленка для заклеивания планшета-4 шт., в технической спецификации потенциального поставщика прописано - 1 одноразовая ванночка, один наконечник, одна пленка. в заявленных требованиях тех.спецификации прописано- Допускается транспортировка при температуре до 25 °C не более 10 суток , в технической спецификации потенциального поставщика прописано не менее 15 суток).Также , в соответствии с главой 6 пп.20 Правил Справочно: Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибуторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются. По лоту №29 , сертификат GDP имеется у ПК Витанова).*

- В соответствии с подпунктом 15) пункта 130-39 Правил отклонить тендерную заявку ТОО «Ясар» по лоту №30.

*Справочно: (пп. 15) п. 130-39 если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации; (в тендерной заявке потенциального поставщика прописан срок :до подведения итогов тендера). В соответствии с подпунктом 1) пункта 130-39 Правил отклонить тендерную заявку ТОО «Ясар» по лоту №30.Справочно: (пп. 1) п. 130-39 непредставления гарантитного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил (гарантитное обеспечение потенциально поставщика внесено, от своей заявленной стоимости, а не от выделенной суммы заказчика).В соответствии с подпунктом*

11) пункта 130-39 Правил отклонить тендерную заявку ТОО «Ясар» по лоту №30. Справочно: (пп. 11) п. 130-39 непредставления копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи", за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибуторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем – сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг (не предоставлен акт)

- В соответствии с подпунктом 7) пункта 130-39 Правил отклонить тендерную заявку ТОО «FlyMedDiagnostics» по лоту №30.

Справочно: (пп. 7) п. 130-39 представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил (техническая спецификация потенциального поставщика не соответствует требованиям технической спецификации заказчика, а именно, тендерной комиссией было выявлено, путем поиска информации в открытых интернет ресурсах, что предлагаемые потенциальным поставщиком экспресс-тесты OnSite4-го поколения для определения HIVAg/Ab №10 не имеют преквалификацию ВОЗ).

- В соответствии с подпунктом 15) пункта 130-39 Правил отклонить тендерную заявку ТОО «Локал Фарм» по лоту №30.

Справочно: (пп. 15) п. 130-39 если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации; (в тендерной заявке потенциального поставщика прописан срок: до подведения итогов тендера). В соответствии с подпунктом 11) пункта 130-39 Правил отклонить тендерную заявку ТОО «Локал Фарм» по лоту №30. Справочно: (пп. 11) п. 130-39 непредставления копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи", за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибуторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем – сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг (не предоставлен акт)

- В соответствии с подпунктом 7) пункта 130-39 Правил отклонить тендерную заявку ТОО «Mega Pharma» по лоту №33.

Справочно: (пп. 7) п. 130-39 представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил (техническая спецификация потенциального поставщика не соответствует требованиям технической спецификации заказчика, а именно в технической спецификации потенциального поставщика не указаны заявленные параметры: в упаковке № 3, 144 (3x48) 5. Цвет - Прозрачный (безцветный) 6. Смазка - Обильная, жидкая до середины тела, не дополненная тальком, на водной основе 7. Фактура - Гладкий (без текстуры) (поставщиком предлагается несколько вариантов, что противоречит требованиям ТД) 8. Смазка по длине - Равномерная, на водной основе (поставщиком предлагается несколько вариантов, что противоречит требованиям ТД) 9. Запах смазки - Натуральный, без ароматизаторов и других посторонних запахов (поставщиком предлагается несколько вариантов, что противоречит требованиям ТД) 10. Венчик (кольцо) - Средней плотности 11. Накопитель – спермоприемник – Выраженный 12. Упаковка - Плотная квадратная фольга 13. Линии разрыва или зубчики (при упаковке в ленте) - Ярко выраженные, чтобы легко можно было оторвать, не повреждая упаковку соседнего презерватива, и вскрыть упаковку 14. Срок годности - Не менее 3 лет (срок годности на момент поставки не менее 80% от срока годности завода изготовителя) 15. Наличие надписи CE (сертификат соответствия) на индивидуальной упаковке. Надпись должна быть нанесена на фольге заводом производителем с помощью промышленного оборудования, использование самоклеящихся материалов и наклеек при нанесении надписи не допускается.) Приложенный сертификат, EN ISO просрочен, срок действия до 01.03.2023 года

6) В соответствии с вторым абзацем пункта 130-43 Правил признать победителями закупа следующих потенциальных поставщиков. Справочно: (п. 130-43 В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и требованиям настоящих Правил).:

Наименование и местонахождение потенциального поставщика	Номер лота	Заявленная цена(тенге)	Заявленное торговое наименование	Сумма договора
ТОО «AUM+» г.Астана, ул.Е.Брусиловский 24/1,каб.301.	1	41 500	Aliniti ci-series Чашечки для образцов (Aliniti ci-series Sample Cups)	41 500
	2	156 200	Aliniti i-series диционирующий раствор для игл (Aliniti i-series Probe Conditioning Solution)	312 400
	3	25 600	Aliniti ci-series Заменяемые крышки для калибратора/контроля (Aliniti ci-series Calibrator/Control)	25 600

			Replacement Caps)	
	4	28 500	Крышки запасные (Aliniti Reagent Replacement Caps)	28 500
	5	31 500	Раствор триггера (Alinitit Trigger Solutions)	378 000
	6	69 500	Раствор пре-триггера (Alinitit Pre-Trigger Solutions)	347 500
	7	72 500	Aliniti i-series концентрированный промывающий буфер (Aliniti i-series Concentrated Wash Buffer)	7 250 000
	8	81 500	Alinity Реакционные ячейки 4000 шт/уп (Alinity Reaction Vessels)	1 630 000
	9	71 000	Aliniti i Анти-HCV калибратор (Aliniti i Anti-HCV Calibrator)	213 000
	10	79 200	Aliniti i Анти-HCV контроли (Aliniti i Anti-HCV Controls)	316 800
	11	1 250 000	Aliniti i ВИЧ АГ/АТ Комбо реагенты 1200 (Aliniti i HIV Ag/Ab Combo Reagent Kit)	125 000 000
<b>Итого</b>				<b>135 543 300</b>
TOO «Halyk Medical Company» г.Алматы, медеуский район, улица Гурилева, дом 106А.	33	29,5	Презерватив из натурального латекса, гладкий, со смазкой «Venus» , в упаковке № 3, 144 (3x48)	16 593 750
ТОО «КФК «МЕДСЕРВИС ПЛЮС» г.Алматы, ул. Маметовой, 54.	32	13,9	Шприц Bioject Budget инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемом 5 мл, с иглами 22G*11/2	6 227 200

7) В соответствии с главой 6 пп.20 Правил Справочно: Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибуторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются. В соответствии с вторым абзацем пункта 130-43 Правил признать победителями закупа следующих потенциальных поставщиков. Справочно: (п. 130-43 В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и требованиям настоящих Правил.):

8)

Наименование и местонахождение потенциального поставщика	Номер лота	Заявленная цена(тенге)	Заявленное торговое наименование	Сумма договора
ПК «Витанова» г. Караганда, ул.Абая, строение 71	22	107 000	Набор реагентов для выявления ДНК вируса гепатита В методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени – РеалБест ДНК ВГВ	214 000
	23	123 400	Набор реагентов для выявления РНК вируса гепатита С методом от ПЦР в режиме реального времени – РеалБест РНК ВГС	1 234 000
	29	78 000	Набор реагентов для иммуноферментного выявления антител к ВИЧ-1,2 и антигена p24 ВИЧ-1 «КомбиБест ВИЧ-1,2 АГ/АТ»	14 040 000
<b>ИТОГО</b>				<b>15 480 000</b>

9) В соответствии с пунктом 130-43. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения, а так же на основании 130-39

Правил признать победителями закупа следующих потенциальных поставщиков. Справочно: (п. 130-39 21. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибуторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.):

Наименование и местонахождение потенциального поставщика	Номер лота	Заявленная цена(тенге)	Заявленное торговое наименование	Сумма договора
ТОО «MegaPharma» г.Шымкент, ул. Жилой массив Кайнарбулак, здание 7	31	21	Шприцы инъекционные однократного применения с номинальным объемом 10 мл	714 000
Признать следующих участников тендера, предложения которых являются вторым после предложения победителя				
ТОО «КФК «МЕДСЕРВИС ПЛЮС» г.Алматы, ул. Маметовой, 54.	31	21,2	Шприц Bioject Budget инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемом 10 мл, с иглами 21G*11/2	720 800

- 10) В соответствии с подпунктом 1) пункта 130-42 Правил признать закуп по лоту №12,13,14,15,16,17,18,19,20,21,24,25,26,27,28 несостоявшимся по причине отсутствия тендерных заявок.
- 11) В соответствии с подпунктом 2) пункта 130-42 Правил признать закуп по лоту №30 несостоявшимся по причине отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.
- 12) Отделу государственных закупок для заключения договоров в срок до 21.03.2023 года направить подписанные договора закупа следующим потенциальным поставщикам:
  - ТОО «AUM+» г.Астана, ул.Е.Брусиловский 24/1,каб.301.
  - ПК «Витанова» г. Караганда, ул.Абая, строение 71
  - ТОО «Halyk Medical Company» г.Алматы, медеуский район, улица Гурилева, дом 106А.
  - ТОО «MegaPharma» г.Шымкент, ул. Жилой массив Кайнарбулак, здание 7
  - ТОО «КФК «МЕДСЕРВИС ПЛЮС» г.Алматы, ул. Маметовой, 54.
- 13) отделу государственных закупок разместить настоящий протокол об итогах на интернет-ресурсе КГП «Карагандинский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗКО до 19.03.2023 г.

Эксперты не привлекались.

Подписи:

Комисси:

Председатель тендерной комиссии - Сагимбаев Б. Ж.

Члены тендерной комиссии - Мокроусова О.Ю.  
- Борбиль О.С.  
- Сиделева Е.А.  
- Нургалиев К.Т

Секретарь тендерной комиссии: - Шкляревич И.В.