

Протокол итогов №21 от 25.09.2024
способом запроса ценовых предложений

Заказчик/организатор: КГП на ПХВ «Павлодарский областной перинатальный центр №1»
№ закупки: **Объявление №21 от 17.09.2024**
Дата окончания приема заявок (вскрытие конвертов): **10-00 (11-00), 24.09.2024**

1. Комиссия в составе:

Председатель комиссии: Директор - Буратаева Г.Б.
Члены комиссии: Заместитель директора - Высоцкая И.В.
Кулинич В.Н. - Главная медсестра
Секретарь комиссии: Толеуов Б.Ж. - Бухгалтер

В соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 07.06.2023 года №110 "Об утверждении правил организации и проведения закупок 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", подвела итоги по закупке лекарственных средств, медицинских изделий на 2024 год.

2. Краткое описание и цена закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий:

№ лота	Наименование	Краткая характеристика	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма
1	Набор Нео-Тиреотропный гормон с бланками (Нео ТТГ с бланками) для анализатора АвтоДЕЛЬФИЯ (AutoDELFIA Neonatal hTSH with blancs)	Стандарты ТТГ (калибраторы) ABCDEF, (Точные концентрации ТТГ указаны в прилагаемом сертификате контроля качества, специфичном для партии) на фильтровальном листе (Шляйхер&Шуль 903) с 5 пятнами высушенной крови. Контроли на фильтровальной бумаге: норма, патология (точные значения должны быть указаны в сертификате контроля качества партии, имеющейся в наборе). Калибраторы и контроли приготовлены из человеческой кровипригематокрите 50-55% и откалиброваны по тиреотропному гормону человека для иммуноанализа, согласно третьему международному стандарту NIBSC, код81/565. Концентрация ТТГ в сыворотке, приводимая в данном документе, соответствует гематокриту в 55%. Метка Анти-hTSH-Eu. Метка растворена в Tris-HCL буфере (pH=7,8) солевом растворе с альбумином бычьей сыворотки, и добавлением азида натрия (< 0,1 %) в качестве консерванта.- 6 флакон 1,1мл. Нео-ТТГ буфер анализа. Готовый для использования ТРИС HCL буфер (pH=7.8) солевой раствор с БСА, бычьим глобулином, Твин 40, полиэтиленгликолем 6000, с инертным красным красителем и азидом натрия как консервантом — 3 флакон 120мл, Микропланшеты с антителами -12шт. Наклейки со штрих-кодами для кассеты с реагентами – 6шт. Дополнительные штрих-коды для планшета -3 шт. Сертификат контроля качества партии -1шт.	набор	2	2045000	4090000
2	Промывочный буфер для анализатора АвтоДЕЛЬФИЯ (AutoDELFIA Wash Concentrate) 250 ml	Мощный концентрат (Концентрированный раствор ТРИС-HCL буфера (pH=7.8) солевом растворе с консервантами Твин 20 и Гермалл II. Разводится в 25 раз) - 1 флакон 250мл	флакон	5	104000	520000
3	Усиливающий раствор для анализатора АвтоДЕЛЬФИЯ (AutoDELFIA Enhancement Solution) 250 ml	Усиливающий реагент (готовый для использования с Тритон X-100, уксусной кислотой и желаторами) - 1 флакон 250 мл,	флакон	5	129000	645000
4	Набор диагностических реагентов для количественного определения фенилаланина в образцах крови Neonatal Phenylalanine kit	Стандарты ФЕНИЛАЛАНИН (калибраторы) бштук (точные значения указаны в сертификате контроля качества партии, имеющейся в наборе) на фильтровальном листе (Шляйхер&Шуль 903) с 5 пятнами высушенной крови. Контроли на фильтровальной бумаге: норма, патология (точные значения указаны в сертификате контроля качества партии, имеющейся в наборе). Цинк сульфат реагент- 1флакон, 30мл, ФКУ реагент - 10 флаконов. Медный реагент готовый к использованию - 1 флакон, 240мл, ФКУ буфер-восстановитель для разведения 1флакон, 118мл, Микропланшеты белые (открытые), 10 штук. Ярлыки со штрих-кодами для планшетов 30 штук. Индивидуальный сертификат контроля качества партии. Концентрационный диапазон измерения – 24-908 мкмоль/л, Длины волн измерения: 390нм(возбуждение) 486нм (испускание) 486нм (испускание)	набор	2	984000	1968000
5	Бумага для проб DBS (1 уп.1000 шт)	тест-бланки на фильтровальном листе ватман 903, изготовленной из 100% хлопка, форма прямоугольника, размером 218x120 мм, с текстом инструкция по взятию крови, информации о беременной и пятью кружками для взятия крови штрих кодом 1 уп-1000 шт	упаковка	3	555000	1665000

6	Наконечники для дозаторов ер Т. I.P.S Standart, Eppendorf Quality, 0,5-10 мл. 165 мм, бирюзовый, 200 наконечников/упаковка (2 пак*100 наконечников)	смешивание жидкостей, наполнение планшетов	Упаковка	1	103840	103840
7	Гелевая карта 8-пробирочная для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом и резус-фактора DVI-/DVI+. Упаковка № 50 (упаковка 50шт).	Карты для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом и резус-фактора не менее чем двумя различными анти-D реagenтами. Должна содержать не менее 8 микропробирок. В каждой микропробирке карты должны содержаться полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с различными reagenтами. Тип микропробирки указан на лицевой этикетке карты: микропробирка А, микропробирка В, микропробирка АВ, микропробирка DVI-, микропробирка DVI+, микропробирка CII., микропробирка N/A1, микропробирка N/B (А-В-АВ-DVI--DVI+-CII.-N/A1-N/B). Микропробирка А должна содержать моноклональный reagenт анти-А (IgM-антитела мышей, клон BIRMA-1). Микропробирка В должна содержать моноклональный reagenт анти-В (IgM-антитела мышей, клон LB 2). Микропробирка АВ должна содержать моноклональный reagenт анти-АВ (смесь IgM-антител мышей, клоны BIRMA-1, LB-2). Микропробирка DVI- должна содержать моноклональный reagenт анти-D (IgM-антитела человека, клон RUM 1). Микропробирка DVI+ должна содержать моноклональный reagenт анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клоны RUM 1, P3X61, MS-26). Данный моноклональный анти-D reagenт выявляет слабый D и частичные варианты D-антигена, включая вариант DVI. Микропробирка CII. должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка). Микропробирки N/A1 и N/B должны содержать буферный раствор без антител (определение группы крови АВО перекрестной реакции с использованием стандартных эритроцитов А1, В). Карта должна иметь специальный штриховой код для автоматической идентификации её типа, номера партии, заводского номера, срока годности и быть совместима с системой автоматизированной Across System для иммуногематологических исследований. Упаковка №50.	упаковка	20	83985	1679700
8	Стандартные эритроциты А1/В для определения группы крови АВО перекрестным методом. Упаковка 10 мл № 2	Стандартные эритроциты для определения группы крови АВО перекрестным методом. Набор из двух флаконов. Каждый флакон содержит не менее 10 мл человеческих эритроцитов групп А1 и В соответственно, в 0,8-% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклообразные флаконы с крышками разного цвета со встроенными пипетками. Упаковка 2флакона*10мл. (Должны быть совместимы с системой автоматизированной Across System для иммуногематологических исследований).	упаковка	2	27951	55902
9	Стандартные эритроциты для скрининга антител 4-х клеточная панель. Упаковка 10 мл № 4.	Стандартные эритроциты для скрининга антител - 4-х клеточная панель. Набор из четырех флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 10 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе и с консервантами. (Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов и отобраны с целью детектирования наиболее клинически значимых антител.) Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклообразные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыми картами Across System. Упаковка 4 флакона*10мл	упаковка	3	49940	149820
10	Гелевая карта 8-пробирочная для определения группы крови АВО/D у новорожденных. Упаковка № 50 (50 шт).	Карта для определения группы крови АВО прямым методом и резус-фактора не менее чем двумя различными анти-D reagenтами. Должна содержать не менее 8 микропробирок. В каждой микропробирке карты должны содержаться полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с различными reagenтами. Тип микропробирки указан на лицевой этикетке карты: микропробирка А, микропробирка В, микропробирка АВ, микропробирка DVI-, микропробирка DVI+, микропробирка CII., микропробирка N/A1, микропробирка N/B (А-В-АВ-DVI--DVI+-CII.-N/A1-N/B). Микропробирка А должна содержать моноклональный reagenт анти-А (IgM-антитела мышей, клон BIRMA-1). Микропробирка В должна содержать моноклональный reagenт анти-В (IgM-антитела мышей, клон LB 2). Микропробирка АВ должна содержать моноклональный reagenт анти-АВ (смесь IgM-антител мышей, клоны BIRMA-1, LB-2). Микропробирка DVI- должна содержать моноклональный reagenт анти-D (IgM-антитела человека, клон RUM 1). Микропробирка DVI+ должна содержать моноклональный reagenт анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клоны RUM 1, P3X61, MS-26). Данный моноклональный анти-D reagenт выявляет слабый D и частичные варианты D-антигена, включая вариант DVI. Микропробирка CII. должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка). На лицевой этикетке карты указан тип микропробирки - микропробирка АНГ. Каждая микропробирка карты должна содержать полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с поливалентным античеловеческим глобулином (смесь кроличьего поликлонального анти-IgG BRIC-8, MS-278 и моноклонального анти-C3d, анти-IgM антитела мыши, клон 12011 D10). Карта должна иметь специальный штриховой код для автоматической идентификации её типа, номера партии, заводского номера, срока годности и быть совместима с системой автоматизированной Across System для иммуногематологических исследований. Упаковка №50	упаковка	1	141405	141405
		Итого:				11 018 667

Таблица цен к Протоколу №21 от 25.09.2024 года

№ лота	Наименование	Краткая характеристика	Ед.изм.	Кол-во	Цена	Сумма	ТОО "Кеми Групп	ТОО "Дельрус Казахстан"	ТОО Компания "Медиус"
1	Набор Нео-Тиреотропный гормон с бланками (Нео ТТГ с бланками) для анализатора АвтоДЕЛЬФИЯ (AutoDELFLIA Neonatal hTSH with blancs)	Стандарты ТТГ (калибраторы) ABCDEF, (Точные концентрации ТТГ указаны в прилагаемом сертификате контроля качества, специфичном для партии) на фильтровальном листе (Шляйхер&Шуль 903) с 5 пятнами высушенной крови. Контроли на фильтровальной бумаге: норма, патология (точные значения должны быть указаны в сертификате контроля качества партии, имеющейся в наборе). Калибраторы и контроли приготовлены из человеческой кровипригематокрите 50-55% и откалиброваны по тиреотропному гормону человека для иммуноанализа, согласно третьему международному стандарту NIBSC, код81/565. Концентрация ТТГ в сыворотке, приводимая в данном документе, соответствует гематокриту в 55%. Метка Анти-hTSH-Eu. Метка растворена вTgis-HCLбуфере(pH=7,8) солевом растворе с альбумином бычьей сыворотки, и добавлением азида натрия(< 0,1 %) в качестве консерванта.- 6 флакон 1,1мл. Нео-ТТГ буфер анализа. Готовый для использования ТРИС HCL буфер (pH=7.8) солевой раствор с БСА, бычьим глобулином, Твин 40, полиэтиленгликолем 6000, с инертным красным красителем и азидом натрия как консервантом — 3 флакон 120мл, Микропланшеты с антителами -12шт. Наклейки со штрих-кодами для кассеты с реагентами – 6шт. Дополнительныештрих-коды для планшета -3 шт. Сертификат контроля качества партии -1шт.	набор	2	2045000	4090000	2042000		
2	Промывочный буфер для анализатора АвтоДЕЛЬФИЯ (AutoDELFLIA Wash Concentrate) 250 ml	Моющий концентрат (Концентрированный раствор ТРИС-HCL буфера (pH=7.8) солевом растворе с консервантами Твин 20 и Гермалл II. Разводится в 25 раз) 1 флакон 250мл	флакон	5	104000	520000	103000		
3	Усиливающий раствор для анализатора АвтоДЕЛЬФИЯ (AutoDELFLIA Enhancement Solution) 250 ml	Усиливающий реагент (готовый для использования с Тритон X-100, уксусной кислотой и хелаторами) - 1 флакон 250 мл,	флакон	5	129000	645000	128000		
4	Набор диагностических реагентов для количественного определения фенилаланина в образцах крови Neonatal Phenylalanine kit	Стандарты ФЕНИЛАЛАНИН (калибраторы) 6штук (точные значения указаны в сертификате контроля качества партии, имеющейся в наборе) на фильтровальном листе (Шляйхер&Шуль 903) с 5 пятнами высушенной крови. Контроли на фильтровальной бумаге: норма, патология (точные значения указаны в сертификате контроля качества партии, имеющейся в наборе). Цинк сульфат реагент- 1флакон, 30мл, ФКУ реагент - 10 флаконов. Медный реагент готовый к использованию - 1 флакон, 240мл, ФКУ буфер-восстановитель для разведения 1флакон, 118мл, Микропланшеты белые (открытые), 10 штук. Ярлыки со штрих-кодами для планшетов 30 штук. Индивидуальный сертификат контроля качества партии. Концентрационный диапазон измерения – 24-908 мкмоль/л, Длины волн измерения: 390нм(возбуждение) 486нм (испускание) 486нм (испускание)	набор	2	984000	1968000	982000		
5	Бумага для проб DBS (1 уп.1000 шт)	тест-бланки на фильтровальном листе ватман 903, изготовленной из 100% хлопка, форма прямоугольника, размером 218x120 мм, с текстом инструкция по взятию крови, информации о беременной и пятью кружками для взятия крови штрих кодом 1 уп-1000 шт	упаковка	3	555000	1665000	553000		
6	Наконечники для дозаторов ер T.I.P.S Standart, Eppendorf Quality, 0,5-10 мл. 165 мм, бирюзовый, 200 наконечников/упаковка (2 пак*100 наконечников)	смешивание жидкостей, наполнение планшетов	Упаковка	1	103840	103840			103839 (нет РУ)
7	Гелевая карта 8-пробирочная для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом и резус-фактора DVI-/DVI+. Упаковка № 50 (упаковка 50шт).	Карты для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом и резус-фактора не менее чем двумя различными анти-D реагентами. Должна содержать не менее 8 микропробирок. В каждой микропробирке карты должны содержаться полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикетке карты: микропробирка А, микропробирка В, микропробирка АВ, микропробирка DVI-, микропробирка DVI+, микропробирка Ctl., микропробирка N/A1, микропробирка N/B (A-B-AB-DVI--DVI+-Ctl.-N/A1-N/B). Микропробирка А должна содержать моноклональный реагент анти-А (IgM-антитела мышей, клон BIRMA-1). Микропробирка В должна содержать моноклональный реагент анти-В (IgM-антитела мышей, клон LB 2). Микропробирка АВ должна содержать моноклональный реагент анти-АВ (смесь IgM-антител мышей, клоны BIRMA-1, LB-2). Микропробирка DVI- должна содержать моноклональный реагент анти-D (IgM-антитела человека, клон RUM 1). Микропробирка DVI+ должна содержать моноклональный реагент анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клоны RUM 1, P3X61, MS-26). Данный моноклональный анти-D реагент выявляет слабый D и частичные варианты D-антигена, включая вариант DVI. Микропробирка Ctl. должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка). Микропробирки N/A1 и N/B должны содержать буферный раствор без антител (определение группы крови АВО перекрестной реакции с использованием стандартных эритроцитов А1, В). Карта должна иметь специальный штриховой код для автоматической идентификации её типа, номера партии, заводского номера, срока годности и быть совместима с системой автоматизированной Across System для иммуногематологических исследований. Упаковка №50 .	упаковка	20	83 985	1 679 700		83985	

№ лота	Наименование	Краткая характеристика	Ед.изм.	Кол-во	Цена	Сумма	ТОО "Кеми Групп	ТОО "Дельрус Казахстан"	ТОО Компания "Медиус"
8	Стандартные эритроциты A1/B для определения группы крови ABO перекрестным методом. Упаковка 10 мл № 2	Стандартные эритроциты для определения группы крови ABO перекрестным методом. Набор из двух флаконов. Каждый флакон содержит не менее 10 мл человеческих эритроцитов групп A1 и B соответственно, в 0,8-% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклообразные флаконы с крышками разного цвета со встроенным пипетками. Упаковка 2флакона*10мл. (Должны быть совместимы с системой автоматизированной Across System для иммуногематологических исследований).	упаковка	2	27951	55902		27951	
9	Стандартные эритроциты для скрининга антител 4-х клеточная панель. Упаковка 10 мл № 4.	Стандартные эритроциты для скрининга антител - 4-х клеточная панель. Набор из четырех флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 10 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе и с консервантами. (Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов и отобраны с целью детектирования наиболее клинически значимых антител.) Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Стеклообразные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыми картами Across System. Упаковка 4 флакона*10мл	упаковка	3	49 940	149 820		49940	
10	Гелевая карта 8-пробирочная для определения группы крови ABO/D у новорожденных. Упаковка № 50 (50 шт).	Карта для определения группы крови ABO прямым методом и резус-фактора не менее чем двумя различными анти-D реагентами. Должна содержать не менее 8 микропробирок. В каждой микропробирке карты должны содержаться полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан на лицевой этикетке карты: микропробирка А, микропробирка В, микропробирка АВ, микропробирка DVI-, микропробирка DVI+, микропробирка Ctl., микропробирка N/A1, микропробирка N/B (A-B-AB-DVI-DVI+-N/A1-N/B). Микропробирка А должна содержать моноклональный реагент анти-А (IgM-антитела мышей, клон BIRMA-1). Микропробирка В должна содержать моноклональный реагент анти-В (IgM-антитела мышей, клон LB 2). Микропробирка АВ должна содержать моноклональный реагент анти-АВ (смесь IgM-антител мышей, клоны BIRMA-1, LB-2). Микропробирка DVI- должна содержать моноклональный реагент анти-D (IgM-антитела человека, клон RUM 1). Микропробирка DVI+ должна содержать моноклональный реагент анти-D (смесь IgG- и IgM-антител человека, клоны RUM 1, P3X61, MS-26). Данный моноклональный анти-D реагент выявляет слабый D и частичные варианты D-антигена, включая вариант DVI. Микропробирка Ctl. должна содержать буферный раствор без антител (контрольная микропробирка). На лицевой этикетке карты указан тип микропробирки - микропробирка АНГ. Каждая микропробирка карты должна содержать полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с поливалентным античеловеческим глобулином (смесь кроличьего поликлонального анти-IgG BRIC-8, MS-278 и моноклонального анти-C3d, анти-IgM антитела мыши, клон 12011 D10). Карта должна иметь специальный штриховой код для автоматической идентификации её типа, номера партии, заводского номера, срока годности и быть совместима с системой автоматизированной Across System для иммуногематологических исследований. Упаковка №50	упаковка	1	141405	141 405		141405	

Директор

Буратаева Г.Б.

Заместитель директора

Высоцкая И.В.

Главная медсестра

Кулинич В.Н.

