ПРОТОКОЛ № 15

итогов по закупу медицинских изделий на 2025 год для КГП на ПХВ «Павлодарский областной центр крови» способом проведения тендера.

г. Павлодар

17 января 2025 года

В соответствии с требованиями 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 уголовноисполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 07 июня 2023 года №110 (далее -Правила), тендерная комиссия в составе:

1. Сыздыкова С.Б. – зам. директора по МЧ, председатель;

2. Макишева Γ .Б. – зав.ОТ \overline{K} , зам. председателя комиссии;

3. Алейник А.Я. – главная медсестра, член комиссии;

4. Сиязова Ж.С. – зав. ЛДИ, член комиссии;

5. Тулемисов М.Ш. – председатель профсоюзного комитета, член комиссии;

Мусадилова С.Н. – бухгалтер, секретарь комиссии.

Подвела итоги закупа медицинских изделий в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного медицинского страхования на 2025 год, способом тендера.

1. Наименование, краткое описание закупаемых медицинских изделий по лотам и сумма закупа:

№ лота	на: Наименова ние лота	Техническая спецификация	Ед. изм	Кол-во	Сумма выделенная, для закупа, тенге
1	Стандартные эритроциты Акросс А/1/В для определения группы крови АВО перекрестный методом	чСтандартные 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. Стеклянные флаконы с крышками разного цвета со встроенным используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System.	наб	55	1 395 075
2	гелевая карта Акросс дляя фенотепирова ния по системе Резус и определения КЕЛЛ	Карта для определения антигенов Dvi+(RH1), C(RH2), E(RH3), c(RH4), e(RH5), Cw(RH8) и Kell(KEL1). Должна содержать не менее микропробирки. Микропробирки гелевой карты Across для фенотипирования по системе Rh c Kell (K) обозначены на этикетке на передней стороне карты: - Микропробирка DVI+(RH1): моноклональный анти-D (человеческие IgG и IgM антитела, клоны RUM 1, P3X61, MS-26) - Микропробирка C(RH2): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, - Микропробирка E(RH3): моноклональный анти-E (антитела IgG человека, - Микропробирка c(RH4): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, - Микропробирка e(RH5): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, - Микропробирка e(RH5): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, - Микропробирка Cw(RH8): моноклональный анти-C (антитела IgM человека, - Микропробирка Сw(RH8): моноклональный анти-С (антитела IgM моноклональный анти-С (ан	уп 	120	17 029 800

		V Vall			
		- Микропробирка KELL(KEL1): моноклональный анти-Kell (антитела IgM человека, клон MS-56) - Микропробирка Ctl.: Отрицательный контрольный образец 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			
3	наконечникик 1000 мкл (192		уп	120	2 171 400
4	шт уп) стандартные эритроциты Акросс для скрининга антителл (4)	Наконечники, 1000 мкл (192 шт уп) для Системы Across Стандартные эритроциты для скрининга антител - 4-х клеточная панель. Набор из четырех флаконов. Каждый флакон должен содержать не менее 10 мл человеческих эриктроцитов 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. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим	наб	48	2 173 200
5	контроль качества Акросс 4*4 мл	с гелевыи картами Across System. Набор реагентов для проведения контроля качества при иммуногематологических исследованиях. Содержит 4 пробирки с не менее 4 мл цельной крови в каждорй со следующими антигенами эритроцитов и антиэритроцитарными антителами: Пробирка 1 — Группа A, R1R1 (D +, C +, e+), Kel1 антигены, антитела анти-В Пробирка 2 — Группа B, R1R2 (D +, C +, c+, E+, e+) антигены, антитела анти-А и анти-Кеll Пробирка 3 — Группа AB, rr (c+, e+) антигены, антитела анти-D Пробирка 4 — Группа O, R2R2 (D +, c+, E+) антигены, антитела анти-A и анти-В Концентрация эритроцитов в каждой пробирке скорректирована до 25%-30%.	наб	22	3 984 112
6	гелевая карта Акросс ддля проведения прямой и непрямой пробы Кумбса - Lg+ G3d - 50 шт	Карта для проведения прямой и непрямой реакции Кумбса. Должна содержать не менее 8 микропробирок. На лицевой этикетке карты указан тип микропробирки микропробирка АНС. Каждая микропробирка карты должна содержать полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами, смешанные с поливалентным античеловеческим	уп	50	5 538 100
7	анализатора Octo М Акросс - 5	R S S U	1	2	213 220
8	шт Гелевая карт Акросс Д	га Карта для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом, резус-фактора и антигена Келл (К). Должна содержать н	м уп	163	17 418 18

	определения	менее 8 микропробирок.			
	группы крови	В каждой микропробирке карты должны содержаться			
	прямым и	полимеризованные декстраны в буферной среде с консервантами,			
	перекрестным	смешанные с различными реагентами. Тип микропробирки указан			
	методом,	на лицевой этикетке карты: микропробирка А, микропробирка В,			
	резус-фактора	микропробирка AB, микропробирка DVI+, микропробирка Kell,			
		микропробирка Ctl., микропробирка N/A1, микропробирка N/B (A-			
	10.007 00.00000	B-AB-DVI+-Kell-CtlN/A1-N/B).			
	KELL, № 50	Микропробирка А должна содержать моноклональный реагент			
		DIDA(A 1)			
		anin-A (ight animiona	60		
		Микропробирка В должна содержать моноклональный реагент анти-В (IgM-антитела мышей клон LB 2)			
		anin-b (ight unintesta			
		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 (смесь IgG- и IgM-антител человека, клоны RUM 1, P3X61,			
	-	MS-26).			11
	1	Данный моноклональный анти-D реагент выявляет слабый D и	_		
		частичные варианты D-антигена, включая вариант DVI.			
		Микропробирка Kell должна содержать моноклональный реагент			
		анти-К (IgM-антитела человека, клон MS-56)			
		Микропробирка Ctl должна содержать буферный раствор без			
		антител (контрольная микропробирка)			
	-	Микропробирки N 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. Раствор лия приготовления суспензии эритроцитов.			
	Раствор	Tacibop Appi iipin etezerene	фл	20	1 630 200
9	низкой	Флакон содержит буферный раствор низкой ионной силы. Раствор	T**		
	ионной силы	должен быть совместим с гелевыми картами Across System.			
	Стандартные	Область применения ТРУ Стандартные эритроциты предназначены для определения специфичности (идентификации)			
	эритроциты	предизонации пля определения спенифичности (идентификации)			
		предназначены ды определения специя			
1	Акросс для	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом			
	Акросс для идентификац	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле			
	_	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов,			
	идентификац	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со			
	идентификац	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее	r		
	идентификац	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические			
	идентификац	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл			
	идентификац	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в	,		
	идентификац	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в			
	идентификац	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать			
	идентификац	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены, соответствующие основным клинически значимым			440.550
10	идентификац ии антител	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены, соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы, анализируя в	наб	2	442 772
10	идентификац ии антител	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены, соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы, анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого	наб	2	442 772
10	идентификац ии антител	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены, соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы, анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с		2	442 772
10	идентификац ии антител	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены, соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы, анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой		2	442 772
10	идентификац ии антител	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены, соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы, анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в		2	442 772
10	идентификац ии антител	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены, соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы, анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться		2	442 772
10	идентификац ии антител	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены, соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы, анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться		2	442 772
10	идентификац ии антител	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены, соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы, анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться пистом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе.		2	442 772
10	идентификац ии антител	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены, соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы, анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого		2	442 772
10	идентификац ии антител	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены, соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы, анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Используемый в составе буферный раствор должен быть		2	442 772
10	идентификац ии антител	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены, соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы, анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. Эксплуатационные		2	442 772
10	идентификац ии антител	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены, соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы, анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. Эксплуатационные характеристики Срок годности со дня выпуска 6 недель. После		2	442 772
10	идентификац ии антител	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены, соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы, анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Асгозѕ System. Эксплуатационные характеристики Срок годности со дня выпуска 6 недель. После вскрытия реагенты стабильны до истечения срока годности при		2	442 772
10	идентификац ии антител	антител в непрямом антиглобулиновом тесте методом агглютинации в геле Качественные характеристики 0,8% суспензия эритроцитов, готовых к использованию. Стеклянные флаконы с крышками со встроенными пипетками. Форма выпуска: Набор из не менее одиннадцати флаконов, 11 флаконов по 5 мл Технические характеристики Каждый флакон должен содержать не менее 5 мл человеческих эритроцитов группы 0 в виде 0,8% суспензии, в буферном растворе с консервантами. Эритроциты во флаконах в наборе отличаются по составу антигенов, должны содержать антигены, соответствующие основным клинически значимым антителам и быть отобраны таким образом, чтобы, анализируя в совокупности реакции агглютинации эритроцитов из каждого флакона в присутствии исследуемого образца в гелевой карте с античеловеческим глобулином методом исключения с большой вероятностью можно было установить специфичность антител в исследуемом образце. Каждая партия должна сопровождаться листом, на котором указан состав антигенов в каждом флаконе. Реактив производится из материала одного донора для каждого флакона. Используемый в составе буферный раствор должен быть совместим с гелевыи картами Across System. Эксплуатационные характеристики Срок годности со дня выпуска 6 недель. После		2	442 772

2. Дата и время представления ценового предложения, наименование и местонахождение потенциальных поставщиков, предоставивших ценовые предложения:

№ п/п	Дата	Время	Наименование потенциального поставщика	Юридический адрес
1	14.01.2025	15:20	ТОО «Дельрус Казахстан»	г. Астана, ул. Богенбай батыра 3/3

3. **Квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные** заявки. Тендерная комиссия рассмотрела представленные тендерные заявки потенциального поставщика на соответствие условиям, предусмотренным пунктами 8, 9 и 11 Правил (Приложение 1).

4. Цена и другие условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацей:

- Потенциальный поставщик ТОО «Дельрус Казахстан», г. Астана, ул. Богенбай батыра 3/3

№			Кол-во	Цена за ед., тенге	ym. Boronoum ourmpa 3/3
лота	наименование лота	Ед. изм	KOM-BO		Производитель
1	Стандартные эритроциты Акросс A/1/B для определения группы крови ABO перекрестный методом	наб	55	25 365	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
2,	гелевая карта Акросс для фенотепирования по системе Резус и определения КЕЛЛ	уп	120	141 915	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
3	наконечникик 1000 мкл (192 шт уп)		120	18 095	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
4	стандартные эритроциты Акросс для скрининга антителл (4)	наб	48	45 275	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
5	контроль качества Акросс 4*4 мл	наб	22	181 096	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
6	гелевая карта Акросс ддля проведения прямой и непрямой пробы Кумбса - Lg+ G3d - 50 шт	уп	50	110 762	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
7	Микропланшет для приготовланеия суспензии 96 лунок для анализатора Octo M Акросс - 50 шт — —	уп	2	106 610	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
8	Гелевая карта Акросс дя определения группы крови прямым и перекрестным методом, резус-фактора DVI+ и KELL, № 50	уп	163	106 860	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
9	Раствор низкой ионной силы	фл	20	81 510	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция
10	Стандартные эритроциты Акросс для идентификации антител	наб	2	221 386	Dia Pro Tibbi Urunler San. Ve Tic.A.S. Турция

5. Изложение оценки и сопоставление тендерных заявок:

- соответствие потенциального поставщика условиям Правил;
- представление гарантийного обеспечения тендерной заявки в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации;
 - соответствие тендерной заявки требованиям тендерной документации;
- цены тендерных заявок потенциальных поставщиков в соответствии с суммой, выделенной для закупа;
- соответствие технических характеристик потенциальных поставщиков требованиям тендерной документации.

В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков условия Правил в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет — ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.

6. Наименование и местонахождение победителя по лоту тендера и условия, по котрым

определен победитель:

По результатам рассмотрения представленных тендерных заявок тендерная комиссия единагласно РЕШИЛА: определить победителем тендера ТОО «Дельрус Казахстан», г. Астана, ул. Богенбай батыра 3/3, на основании пункта 66 Правил – в отсутствие конкуренции по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и условиям Правил.

.Срок, в течении которого надлежит заключить договор закупа.

Заказчик в течении 5 (пяти) календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа. Победитель тендера подписывает договор закупа в течении 10 (десяти) рабочих дней со дня получения договора, либо письменно уведомляет о несогласии с его условиями или отказе от подписания.

. Информация о привлечении экспертной комиссии. Экспертная комиссия не привлекалась.

Председатель комиссии:

Зам. председателя комиссии:

Члены комиссии:

Секретарь комиссии:

Сыздыкова С.Б.

Макишева Г.Б.

Алейник А.Я

Сиязова Ж.С.

Тулемисов М.Ш.

Мусадилова С.Н.