**«УТВЕРЖДАЮ»**

АО «НИИ кардиологии

и внутренних болезней»

Председатель правления

 **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Пашимов М.О.**

**Протокол итогов №1912 «РР»**

**по закупу «Реагенты» на 2024 год**

**способом запроса ценовых предложений**

**19.12.2024 г.**

**Организатор/Заказчик:** АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней» г. Алматы, ул.Айтеке би, 120

1. Краткое описание и цена закупаемых лекарственных средств в приложении №1:

**Приложение №1**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **наименование** | **Техническа спецификация** | **ед.изм** | **кол-во** | **цена** | **Сумма**  |
| 33 | Цоликлон анти-А 10 мл | Состав и описание изделия: ЭРИТРОТЕСТ-Цоликлон Анти-А во флаконе по 10 мл №10. 10 мл раствора содержит:Активное вещество – антитела моноклональные Анти- А – титр 1:32В качестве консерванта применяется азид натрия в конечной концентрации 0,1%. Внешний вид: Прозрачная слегка опалесцирующая жидкость светло-малинового или розового цвета.Гемагглютинирующая способность: с эритроцитами группы А1(II) и A1B(IV) - не позднее 5 секОбласть применения: Препараты предназначены для определения групп крови человека системы АВО в прямых реакциях гемагглютинации и применяются взамен или параллельно с поликлональными иммунными сыворотками.Условия хранения: Хранение реагентов должно производиться в упаковке предприятия-изготовителя в темном месте при температуре +2-8ºС в течение всего срока годности.Срок годности: 2 года. Не применять после истечения срока годности. Производитель: ООО «Гематолог», Российская Федерация, Москва | 10мл-10фл. | 2 | 18000 | 36000 |
| 34 | Цоликлон анти-В 10 мл | Состав и описание изделия: ЭРИТРОТЕСТ-Цоликлон Анти-В во флаконе по 10 мл №10. 10 мл раствора содержит:Активное вещество – антитела моноклональные Анти- В – титр 1:32В качестве консерванта применяется азид натрия в конечной концентрации 0,1%. Внешний вид: Прозрачная слегка опалесцирующая жидкость синего цвета.Гемагглютинирующая способность: с эритроцитами группы В(III) и A1B(IV) - не позднее 5 секОбласть применения: Препараты предназначены для определения групп крови человека системы АВО в прямых реакциях гемагглютинации и применяются взамен или параллельно с поликлональными иммунными сыворотками.Условия хранения: Хранение реагентов должно производиться в упаковке предприятия-изготовителя в темном месте при температуре +2-8ºС в течение всего срока годности.Срок годности: 2 года. Не применять после истечения срока годности. Производитель: ООО «Гематолог», Российская Федерация, Москва | 10мл-10фл. | 2 | 18000 | 36000 |
| 42 | Кассеты полиспецифические содержащие античеловеческий иммуноглобулиндля скрининга антител 600 тестов на совместимость | Поли-кассета (анти-человеческий глобулин/анти - IgG, анти-СЗ, анти-СЗб; полиспецифические), 100шт/уп. Качественный метод для выявления связанных с эритроцитами молекул IgG или комплемента. 6 пробирочные кассеты содержащие стеклянные шарики и реактив, для проведения реакции Кумбса | уп | 3 | 183000 | 549000 |
| 43 | Стандартные эритроциты для поиска антител Surgiscreen 3х10мл рассчитан на 200проб | 0,8% Серджискрин (0,8% Surgiscreen), 3x10мл. Эритроциты в виде 0,8%-й суспензии используются для идентификации возможных антител неожидаемых групп крови с помощью системы | уп | 2 | 33100 | 66200 |
| 45 | Реагент для исследования активации по внутреннему пути -in-tem, 10 флаконов по 10 тестов из комплекта Система гемостаза цельной крови методом тромбоэластометрии  | Активация свертывания по «внутреннему пути»: позволяет оценить дефицит факторов свертывания XII, XI, IX, VIII, X, V, II, дефицит фибриногена и тромбоцитов. Упаковка 10 флаконов, по 10 тестов в каждом. | упак | 2 | 219390 | 438780 |
| 46 | Наконечники для пипетки - 10 пластин по 96 шт, 10-320 мкл. из комплекта Система гемостаза цельной крови методом тромбоэластометрии ROTEM | Наконечники для для электронной пипетки. Объем 5-350 мкл. Уп. 960 шт. | упак | 2 | 88638 | 177276 |
| 47 | Реагент для исследования фибриногена -ex-tem, 10 флаконов по 10 тестов из комплекта Система гемостаза цельной крови методом тромбоэластометрии  | Активация свертывания по «внешнему пути»: позволяет оценить дефицит факторов свертывания VII, X, V, II, дефицит фибриногена и тромбоцитов. Упаковка 10 флаконов, по 10 тестов в каждом. | упак | 2 | 244513 | 489026 |
| 48 | Готовый к использованию реагент для исследования гиперфибринолиза, 10 флаконов по 5 тестов из комплекта Система гемостаза цельной крови методом тромбоэластометрии  | Активация свертывания по «внутреннему пути» с добавлением гепариназы для нейтрализации гепарина: позволяет подтвердить/исключить наличие гепарина в крови. Упаковка 10 флаконов, по 7 тестов в каждом. | упак | 2 | 297488 | 594976 |
| 49 | Контрольный материал, нормальный 5 флаконов по 4 теста из комплекта Система гемостаза цельной крови методом тромбоэластометрии  | Контроль норма. Качественный контрольный материал. Лиофилизированная контрольная плазма норма, полученная при обработке человеческой плазмы цитратом натрия и антикоагулянтом (0,129 моль/л) и раствор для разведения. | упак | 2 | 122197 | 244394 |
| 50 | Контрольный материал, патологический, 5 по 4 теста из комплекта Система гемостаза цельной крови методом тромбоэластометри | Контроль патология. Качественный контрольный материал. Лиофилизированная контрольная патология норма, полученная при обработке человеческой плазмы цитратом натрия и антикоагулянтом (0,129 моль/л) и раствор для разведения. | упак | 2 | 133138 | 266276 |
| 51 | Реагент для исследования фибриногена - fib-tem, 10 флаконов по 5 тестов из комплекта Система гемостаза цельной крови методом тромбоэластометрии | Активация свертывания по «внешнему пути» с добавлением цитохолазина D для инактивации тромбоцитов: позволяет подтвердить/исключить дефицит фибриногена. Упаковка 10 флаконов, по 5 тестов в каждом. | упак | 2 | 185932 | 371864 |
| 52 | Диспосистемы для измерений (кюветы и стержни), 200 шт/уп. из комплекта Система гемостаза цельной крови методом тромбоэластометрии  | Пластиковая измерительная диспосистема, представляющая собой измерительный цилиндр с перемешивающим стержнем. Упаковка 200 шт. | упак | 2 | 829776 | 1659552 |
| 3 | CELLCLEAN 50 мл | Чистящий раствор для автоматизированных гематологических систем Sysmex, используемый для очистки внутренней системы анализатора чтобы предотвратить оседание органических веществ из остатков образцов или рост бактерий. Состав: гипохлорит натрия (концентрация активного хлора 5,0 %). Условия хранения: закрытый раствор хранится при 2-35°С в тёмном месте 12 месяцев со дня изготовления; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 1х50 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 2 | 61608 | 123216 |
| 5 | SULFOLYSER (Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови) | Реагент используется в канале XN-CBC для получения результата по гемоглобину с помощью спектрофотометрии. Ключевым компонентом является лаурилсульфат натрия, молекула, имеющая гидрофобные/гидрофильные части. При смешивании с образцом SLS вызывает лизис эритроцитов, что позволяет гидрофобной части прикрепиться к молекуле глобина. Это вызывает конформационное изменение молекулы глобина, которое приводит к окислению гем-группы из Fe2+ в Fe3+. После окисления гидрофильная часть SLS присоединяется к гем-группе, образуя стабильный окрашенный комплекс, который затем пропускают через спектрофотометр и считывают при длине волны 555 нм. Состав: лаурилсульфат натрия 1,7 г/л. Условия хранения: закрытый реагент хранится 12 месяцев со дня изготовления при 1-30°С; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 3х500 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 2 | 95184 | 190368 |
| 6 | XN-L Check L1 (Контрольная кровь XN-LCheck L1) | Контрольный материал низкого диапазона (первый уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови (CBC), дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии Sysmex XN-L. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°С до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1х3 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 2 | 75396 | 150792 |
| 7 | XN-L Check L2 (Контрольная кровь XN-LCheck L2) | Контрольный материал нормального диапазона (второй уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови (CBC), дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии Sysmex XN-L. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°С до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1х3 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 2 | 75396 | 150792 |
| 8 | XN-L Check L3 (Контрольная кровь XN-LCheck L3) | Контрольный материал высокого диапазона (третий уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови (CBC), дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии Sysmex XN-L. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°С до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1х3 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | упаковка | 2 | 75396 | 150792 |
| 16 | Вода для инъекций | Стерильно 400 мл | фл | 130 | 200 | 26000 |
| 6 | Набор ИФА-реагентов для определения IgA антител к кардиолипину. Количество тестов в наборе (включая контроли/калибраторы)-96 | Набор реагентов для полуколичественного и количественного определения антител IgA/IgG/IgM классов к кардиолипину на 96 определений, для работы с образцами в сыворотки или плазмы крови для диагностики антифосфолипидного синдрома (АФС). Оригинальное название: Anti-Cardiolipin ELISA IgAGM. Набор содержит три уровня калибратора (2, 12 и 120 Ед/мл) по 2 мл каждого, а также контроли высокого и низкого уровней по 2 мл каждого. Контроли и калибраторы готовы к использованию. Линейность в диапазоне от 8 до 120 Ед/мл. Нижний предел обнаружения теста составляет 1,2 Ед/мл. | набор | 1 | 142 600 | 142600 |
| 7 | Набор ИФА-реагентов для определения IgG антител к кардиолипину. Количество тестов в наборе (включая контроли/калибраторы)-96 | Набор реагентов для полуколичественного и количественного определения антител IgA/IgG/IgM классов к кардиолипину на 96 определений, для работы с образцами в сыворотки или плазмы крови для диагностики антифосфолипидного синдрома (АФС). Оригинальное название: Anti-Cardiolipin ELISA IgAGM. Набор содержит три уровня калибратора (2, 12 и 120 Ед/мл) по 2 мл каждого, а также контроли высокого и низкого уровней по 2 мл каждого. Контроли и калибраторы готовы к использованию. Линейность в диапазоне от 8 до 120 Ед/мл. Нижний предел обнаружения теста составляет 1,2 Ед/мл. | набор | 1 | 142 600 | 142600 |
| 8 | Набор ИФА-реагентов для определения IgM антител к кардиолипину. Количество тестов в наборе (включая контроли/калибраторы)-96 | Набор реагентов для полуколичественного и количественного определения антител IgA/IgG/IgM классов к кардиолипину на 96 определений, для работы с образцами в сыворотки или плазмы крови для диагностики антифосфолипидного синдрома (АФС). Оригинальное название: Anti-Cardiolipin ELISA IgAGM. Набор содержит три уровня калибратора (2, 12 и 120 Ед/мл) по 2 мл каждого, а также контроли высокого и низкого уровней по 2 мл каждого. Контроли и калибраторы готовы к использованию. Линейность в диапазоне от 8 до 120 Ед/мл. Нижний предел обнаружения теста составляет 1,2 Ед/мл. | набор | 1 | 142 600 | 142600 |
| 29 | Луис тест | Набор реагентов «ЛЮИС-ТЕСТ» для определения ассоциированных с сифилисом реагиновых антител, предназначен для определения ассоциированных с сифилисом реагиновых антител в образцах сыворотки (плазмы) крови и ликвора человека и должен использоваться в клинико-диагностических лабораториях специально обученным персоналом,500 определении | уп | 3 | 32 500,00 | 97500 |
| 30 | Стекло предметное 76\*25\*1,2мм со шлифов.краями,уг.90градусов(уп-50шт) | Стекло предметное - стеклянная пластина стандартных размеров 76 х 26 со шлифованным краем определенной толщины, как правило 1 мм, с идеально гладкой и ровной поверхностью и равномерной толщиной, не допускается наличие воздушный пузырей.  | уп | 10 | 650,00 | 6500 |
| 31 | Раствор для автоматического контроля качества, уровень 3, 30 ампул | Система автоматического контроля качества AutoCheck 5+ (BG/pH/OXI/Bil/LYT/MET) для оценки точности и прецизионности параметров и контрольных пределов для анализаторов ABL. Комплект содержит 30 ампул. Одна ампула содержит 0,7 мл раствора. Заданные значения – алкалоз. | кор. | 5 | 235538 | 1177690 |

Выделенная сумма для государственных закупок: **7 430 794,00** (**Семь миллионов четыреста тридцать тысяч семьсот девяносто четыре**) тенге 00тиын.

1. Ценовые предложения предоставили следующие потенциальные поставщики:

Цены потенциальных поставщиков, предоставленные на закуп указаны в Приложение №2.

**Приложение №2**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование** **потенциального поставщика** | **Дата и время предоставления** **ценового предложения** |
| 1. | ТОО “Halyk Medical Company” | 11.12.2024г. 14ч 13 мин |
| 2. | ТОО “IVD Holding” |  11.12.2024г. 15ч 05мин |

1. Наименование и местонахождение потенциальных поставщиков, с которыми предполагается заключить договор закупа (ценовые предложения которых являются наименьшими и соответствуют требуемым техническим характеристикам), а также цена (сумма) договора:

**Приложение №3**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование** **потенциального поставщика** | **Местонахождение** **потенциального поставщика** | **Сумма договора (тенге)** |
|  | ТОО “Halyk Medical Company” | г.Алматы, ул.Гурилева, дом 106А  | 97 500,00 |
|  | ТОО “IVD Holding” | г.Алматы, ул. Жандосова 172А  |  765 960,00 |

По результатам оценки, сопоставления представленных ценовых предложений и на основании гавы 3 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Об утверждении 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» (закуп способом запроса ценовых предложений), РЕШИТЬ: признать закуп **состоявшимся по лотам: 3, 5, 6, 7, 8, 29 на сумму 7 430 794,00** (**Семь миллионов четыреста тридцать тысяч семьсот девяносто четыре**) тенге (0) тиын.

Признать **не состоявшимся** **по лотам: 6, 7, 8, 16, 29, 30, 31, 33, 34, 42, 43, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52-** (нет заявки)- **на сумму 6 567 334,00** (Один миллион триста сорок одна тысяча шестьсот девяносто) тенге (0) тиын.

1. Признать победителями потенциальных поставщиков, согласно Приложения №3, после предоставления заказчику документов, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям.
2. Заказчику в течение трех календарных дней со дня определения победителя соответствующим квалификационным требованиям направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа для дальнейшего заключения и подписания поставщиком.
3. Победитель в течение пяти рабочих дней со дня получения подписывает договор закупа, либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора закупа, считается отказом от его заключения (уклонение от заключения договора).
4. Экономия: 00 тенге (0) тиын.

 Руководитель отдела по ГЗ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Муратханов М.М..

 Тәжімұрат Е.А. Кайбуллаева Д.А. Хамзина А.Л. Шуканов А.С.

 Боранбаева Ж.О. Бактыгалиева А.К. Аскарова Г.Е.