

«Утверждаю»
Руководитель
КГКП «Павлодарский областной
центр физиотерапевтической
и реабилитационной
медицины»
С.Мусин Д.С.



Протокол № 13
заседания комиссии по закупке медицинских изделий способом тендера
по КГКП «Павлодарский областной центр физиотерапевтической и реабилитационной медицины»

г. Павлодар

13 декабря 2024 г.

Комиссия в следующем составе:

1. Председатель комиссии – Зам. руководителя Смагулова Р.С.

Члены комиссии:

- 2. Ахметова И.К. – главный бухгалтер;
 - 3. Кочуб Н.С. – провизор;
 - 4. Аказмова Д.Е. – руководитель службы УП и ОПР
 - 5. Жакупова Г.А. – зав. лабораторией;
 - 6. Дуэльбаева А.Б. – старший лаборант;
 - 7. Алимжанова Н.Т. – главная медсестра;
 - 8. Семигулина О.Н. – зав. эпидемиологическим отделом;
- Секретарь комиссии:
Әбдіқалық А.Д. - бухгалтер

1. Наименование, краткое описание и цена, закупаемых товаров:

№ лота	Наименование	Техническая характеристика	Ед.изм	Кол-во	цена
1	245122 Среда питательная жидкая Мидлбрук с флуоресцентным компонентом в пробирках MGIT	Пробирка 7 мл с модифицированной питательной средой Мидлбрук с флуоресцентным детектором - BD VACUETTE MGIT™ 960- Tubes 7 ml. Сто пробирок в упаковке. Индикаторная пробирка для выращивания микобактерий туберкулеза BVL™ MGIT™, дополнительная ростовой добавкой VACUETTE MGIT™ Growth Supplement и антибиотической смесью BVL™ MGIT™ RANTAT™ Antibiotic	уп	100	605 000,00

Handwritten signature and stamp at the bottom left of the page.

	Мixture, предназначена для выделения и выделения микобактерий при помощи системы ВАСТЕС™ MGIT™ 960. Допустимые типы проб – биологически обработанные и деконтаминированные клинические образцы (за исключением мочи), а также стерильные жидкости организма (за исключением крови). Поставка по заявке заказчика в течении 5 дней.			
2 245123 Набор реагентов SIRE для определения чувствительности микобактерий VD ВАСТЕС MGIT	Набор реагентов для определения резистентности микобактерий туберкулеза к стрептомицину, изониазиду, рифампицину, этамбутолу - Вастес™ Mgit™ 960 SIRE Kit - 4 лиофилизированных флакона и 8 флаконов добавки Site Supplement. Набор ВАСТЕС™ Mgit™ 960 SIRE Kit – это быстрый качественный метод для тестирования чувствительности Мусовасетип туберкулеза из культуры к стрептомицину (STR), изониазиду (INH), рифампицину (RIF) и этамбутолу (EMB). Набор ВАСТЕС™ MGIT™ 960 STR 4.0 и набор ВАСТЕС™ MGIT™ 960 INH 0.4 предназначены для тестирования при высоких концентрациях препаратов. Наборы для тестирования чувствительности ВАСТЕС™ MGIT™ 960 используются с системой ВАСТЕС™ MGIT™ 960. Тест ВАСТЕС MGIT 960 SIRE был разработан с критическими концентрациями стрептомицина, изониазида, рифампина и этамбутола, которые незначительно меньше критических концентраций по методике МП во избежание ложной чувствительности. Набор ВАСТЕС MGIT 960 SIRE является качественным тестом длительностью 4 – 13 дней. Тест основан на росте изолята M. tuberculosis в пробирке, содержащей препарат, в сравнении с пробиркой, не содержащей препарата (Контроль роста). Прибор ВАСТЕС MGIT 960 выполняет непрерывный мониторинг пробирок на увеличение флуоресценции. Прибор анализирует флуоресценцию в пробирке, содержащей лекарственный препарат, по сравнению с флуоресценцией пробирки с Контролем роста, для определения результатов чувствительности. Поставка по заявке заказчика в течении 5 дней.	наб	15	212 000,00
3 245124 Обогащающая ростовая добавка VD ВАСТЕС MGIT	Набор реагентов для определения микобактерий туберкулеза - ВАСТЕС™ MGIT™ 960 Supplement Kit: 6 флаконов по 15 мл ВАСТЕС MGIT Growth Supplement и 6 флаконов MGIT RANTA Antibiotic Mixture. Добавляется в каждую пробирку VD MGIT и содержит вещества, необходимые для максимального быстрого роста микобактерий и подавления роста мешающей бактериальной флоры при проведении анализа на приборах VD ВАСТЕС™ MGIT™ 960 и VD ВАСТЕС™ MGIT™ 320. В состав набора входят: 6 флаконов по 15 мл ВАСТЕС MGIT Growth Supplement и 6 флаконов со смесью лиофилизированных антимикробных препаратов MGIT RANTA Antibiotic Mixture. Набор рассчитан на проведение 100 тестов. Срок годности на дату поставки заказчику должен составлять: не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке	наб	35	211 000,00






		годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более). Поставка по заявке заказчика в течении 5 дней.			
4	245115 Среда для определения роста и PZA чувствительности микобактерий ВД ВАСТЕС МGIT	Набор реагентов для определения резистентности микобактерий туберкулеза к пирразинамиду - ВД ВАСТЕС ТМ МGIT 960-PZA Medium, коробка с 25 пробирками по 7 мл. Жидкая питательная среда ВД ВАСТЕС ТМ МGIT 960-PZA Medium применяется в методике качественного экспресс-анализа для тестирования чувствительности Мусобасетитум tuberculosis, выделенных из культуры, к пирразинамиду (PZA). Среда ВВЛ МGIT 960 PZA Medium используется с системой ВАСТЕС МGIT 960 System. Поставка по заявке заказчика в течении 5 дней.	уп	20	190 000,00
5	245116 Обогащающая ростовая добавка OADS для среды Мидлбрук МGIT	Набор реагентов для определения микобактерий туберкулеза - ВАСТЕС ТМ МGIT 960 OADS Supplement for 2nd line DST: 6 флаконов по 15 мл. Добавляется в каждую пробирку ВД МGIT и содержит вещества, необходимые для максимального быстрого роста микобактерий и подавления роста мейншоуей бактериальной флоры при проведении анализа на приборах ВД ВАСТЕС ТМ МGIT 960. Поставка по заявке заказчика в течении 5 дней.	наб	15	139 000,00
6	245128 Набор реагентов PZA для определения чувствительности микобактерий ВД ВАСТЕС МGIT	Набор реагентов для определения чувствительности микобактерий туберкулеза к пирразинамиду - ВД ВАСТЕС ТМ МGIT 960-PZA Kit. В комплекте: порошок лиофилизированного препарата пирразинамид 2 флакона по 20 гр., раствор PZA Supplement 6 флаконов по 15 мл. Набор ВД ВАСТЕС ТМ МGIT 960-PZA Kit применяется в методике качественного экспресс-анализа для тестирования чувствительности Мусобасетитум tuberculosis, выделенных из культуры, к пирразинамиду (PZA). Набор ВАСТЕС МGIT 960 PZA Kit используется с системой ВАСТЕС МGIT 960 System. Краткий обзор и описание: Система ВАСТЕС МGIT 960 в сочетании с набором ВАСТЕС МGIT 960 PZA представляет собой метод определения противомикобактериальной чувствительности к PZA без использования радиометрических измерений. Набор ВАСТЕС МGIT 960 PZA Kit позволяет выполнять тестирование чувствительности при концентрации пирразинамида 100 мкг/мл. Поставка по заявке заказчика в течении 5 дней.	наб	7	227 000,00
7	445871 Набор калибраторов для ВД ВАСТЕС МGIT - 17	Набор калибровочных пробирок Calibrators Kit for 1 drawer предназначен для контроля качества работы «Полностью автоматизированной системы для детекции			206 000,00

Handwritten signature and text:
 PS...
 ...
 ...
 ...

ШТ.	Микобактерий туберкулеза и определения лекарственной чувствительности к противотуберкулезным препаратам «ВАСТЕС MGT 960». Поставка по заявке заказчика в течении 5 дней.	шт	6	
8 Медицинские респираторы класс защиты FFP3	Маска респиратор МА6, модификация RUP3-K, медицинская, противоожоговая, четырехслойная, с клапаном выдоха, класс защиты FFP3, из нетканого материала, форма «Утиный клюв», с клапаном, на резинках, с носовым фиксатором, имеет антибактериальный фильтр из полипропилена, эластичные резинки оголовья, гибкий носовой фиксатор. Является средством индивидуальной защиты обеспечивающее защиту органов дыхания от факторов профессионального риска. Предназначена для защиты медицинских работников и пациентов от микроорганизмов, взвешенных в воздухе биологических жидкостей, а также от инфекций, передающихся воздушно-капельным путем, в том числе микобактерий туберкулеза, атипичной пневмонии, птичьего гриппа, кори, ветрянки, краснухи и др. Размеры: Длина: 25,1 см ± 1 см. Ширина: 10,1 см ± 1 см. Резинка: 23 см ± 1 см. Клапан выдоха: 2,7 см в диаметре ± 0,5 см, выпускной клапан расположен в нижней части поверхности респиратора; выдыхаемый воздух выпускается только вниз и в стороны (влево или вправо, не в рабочую область). Носовой фиксатор длиной 14,4 ± 1 см. Форма маски-респиратора обеспечивает максимальное прилегание к лицу. Состав: Три слоя нетканого материала. Четвертый слой с антибактериальным фильтром из полипропилена. Плотностью не менее 20 г/м2. Носовая деталь (наносник): гибкий полипропилен. Головная повязка: высокоэластичный полиуретан. Клапан выдоха - полипропилен. Коэффициент проницаемости по тест-веществу (при расходе постоянного воздушного потока 95 дм3/мин) - хлорид натрия: не более 1%. Начальное сопротивление воздушному потоку, Па, не более: - на входе (при расходе постоянного воздушного потока 30 дм3/мин) - 100; - на выходе (при расходе постоянного воздушного потока 160 дм3/мин) - 300. Для длительного использования во время хирургических процедур, в инфекционных отделениях, в противотуберкулезных диспансерах, при работе с пациентами с пониженным иммунитетом (для предотвращения респираторной инфекции), для профилактики распространения внутри больничных инфекций, передающихся аэрозольным путем, для всех процедур при повышенном риске контакта с особо опасными инфекциями (в том числе неспецифическая пневмония, особо опасными инфекциями. При проведении операций пациентам больным туберкулезом, вирусами и другими опасными инфекциями. А так же для работы с токсичными аэрозолями (антисептиками и цитостатиками, во время приготовления растворов для генеральных уборок в зараженных помещениях). Предоставить документы подтверждающие соответствие масок-респираторов данного типа всем требованиям	шт	30 000	1 700,00





		принятых стандартов и исследования на проникновение микобактерий туберкулеза, Сертификат СТ КЗ. Обязательно согласование образца товара с Заказчиком перед заключением договора. Поставка по заявке заказчика в течении 5 дней.			
9	Медицинские респираторы класса защиты FFP2	Маска респиратор MAG модификации RVR2 медицинская, противожидкостная, многослойная из нетканого материала, форма «бабочка», на резинках, с гибким носовым фиксатором. Маска-Респиратор является средством индивидуальной защиты обеспечивающее защиту органов дыхания от факторов профессионального риска. Изделие, призвано обеспечить защиту от ингаляционного воздействия микробных, биологических и химических загрязнений и представляет собой многослойную фильтрующую маску универсального размера с эластичными резинками крепления. Цвет - белый. Размер: Высота: 13см ± 1см Глубина: 12см ± 1см Резинка: 17см ± 1см. Состав: Три слоя нетканого материала, четвертый слой с антибактериальным фильтром из полиэстера. Противожидкостные свойства респиратора обеспечивают дополнительную защиту при использовании, препятствуя проникновению биологических жидкостей внутрь респиратора. Плотность не менее 10 г/м Носовая деталь (наносник): гибкий полипропилен. Резинка: высокоэластичный полиуретан. Коэффициент пропускности по тест-веществу (при расходе постоянного воздушного потока 95 дм3/мин), % не более: -хлорид натрия - 12,6 FFP2. Начальное сопротивление воздушному потоку, Па, не более: -на входе (при расходе постоянного воздушного потока 30 дм3/мин) - 33,-на выходе (при расходе постоянного воздушного потока 160 дм3/мин) - 221. Для всех процедур при повышенном риске контакта с особо опасными инфекциями (в том числе туберкулезом). Предоставить документы подтверждающие соответствие масок-респираторов данного типа всем требованиям принятых стандартов и исследования на проникновение микобактерий туберкулеза. Сертификат СТ КЗ. Обязательно согласование образца товара с Заказчиком перед заключением договора. Поставка по заявке заказчика в течении 5 дней.	шт	1 000	1 000,00
10	Пробирки из натриево-кальциевого стекла с закручивающейся пластиковой крышечкой с белой эластомерной прокладкой, автоклавируемые.	Выдерживают обработку в центрифуге. Конструкция крышки позволяет избежать загрязнений внутренней поверхности стекла вследствие скопления жидкости. Пробирки из натриево-кальциевого стекла с закручивающейся пластиковой крышечкой с белой эластомерной прокладкой, автоклавируемые 16*160 Диаметр пробирки-16 мм, Высота-160 мм, толщина стенки-1 мм,максим.скорость центрифугирования-1800 об/мин. Поставка по заявке заказчика в течении 5 дней.	шт	20 000	170,00









11	Медицинские респираторы, класс защиты - FFP3 с клапаном	Медицинские респираторы, класс защиты FFP3 с клапаном, используемые в медицинских организациях, в том числе в противотуберкулезных и инфекционных стационарах, физиопульмонологических центрах, предназначены для защиты органов дыхания медицинских работников от инфекций, передаваемых воздушно-капельным путем. 1. К медицинским респираторам предъявляются следующие технические характеристики: 1.1. Эффективность фильтрации не менее 97%. 1.2. Медицинские респираторы должны представлять собой формовую маску конусовидного типа с клапаном, с носовым зажимом, состоящим из гибкой пластинки. Должны состоять из нескольких слоев высокоэффективных фильтрующих материалов, содержать фильтрующий элемент свободный от стекловолокна. Не должны содержать латекс. 1.3. Должны обеспечивать плотное прилегание к лицу. 1.4. Одноразовое применение (NR), разрешается использование в течение одной рабочей смены, при условии исключения повторного использования. 1.5. Не стерильны. 2. К медицинским респираторам предъявляются следующие качественные характеристики: 2.1. Новый товар, в заводской упаковке, без каких-либо дефектов в материале и исполнении, признаков использования и порчи, а также признаков изматости вследствие длительной транспортировки и небрежной упаковки. 2.2. Комфортность и прочность на протяжении всей смены использования. Участники конкурса должны представить документы, подтверждающие возможность применения товара (регистрационное удостоверение) и соответствие качества предлагаемого товара (сертификат соответствия) на территории РК, выданные уполномоченным государственным органом в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий. Также представляется Инструкция по применению от производителя/представителя производителя, зарегистрированная уполномоченным государственным органом. Инструкция по применению должна содержать указание, что медицинские респираторы обеспечивают защиту против бактерий и микобактерий туберкулеза. Для подтверждения сведений, содержащихся в Инструкции по применению, предоставляются протоколы лабораторных испытаний: 1) на определение эффективности бактериальной фильтрации; 2) непроницаемости для возбудителей туберкулеза. 3) на определение устойчивости к проникновению синтетической крови (брызгоустойчивости) – медицинский респиратор должен быть устойчив к проникновению брызг биологических жидкостей при давлении; 4) на определение микробиологической чистоты (бионагрузки) – отсутствие популяций жизнеспособных микроорганизмов на респираторе;	шт	30 000	1 550,00
----	---	--	----	--------	----------

С.С.С. *Иванов* *Петров*

		5) на определение эффективности фильтрации твердых латексных частей материалов – эффективность материалов медицинского респиратора как барьера для проникновения вирусов. По итогам конкурса потенциальный поставщик должен обеспечить проведение проверки качества подгонки представленных медицинских респираторов, обеспечивающих плотное прилегание к лицу всего персонала посредством фит-теста, за счет собственных средств. Потенциальному поставщику необходимо представить гарантийное письмо на возможность обеспечения проведения проверки качества подгонки, представленных респираторов. Обязательно согласование образца товара с Заказчиком перед заключением договора. Поставка по заявке заказчика в течении 5 дней.			
12	GenoType MTBDR plus, 96 опр. (VER 2.0)	Набор реагентов для идентификации микобактерий туберкулезного комплекса и определения резистентности к рифампицину и/или изониазиду GenoType MTBDRplus на 96 определений. Тест GenoType MTBDRplus VER 2.0 - это качественный тест для диагностики in vitro, для идентификации комплекса <i>Mycobacterium tuberculosis</i> и определения его устойчивости к Рифампицину (RMP) и/или Изониазиду (INH) в положительных образцах мокроты или в отрицательных клинических и культивированных образцах. Принцип тестирования Test GenoType MTBDRplus основан на DNA-STRP технологии. Процедура проведения теста подразделяется на три этапа: (I) выделение ДНК из клинических образцов (легочных, деконтаминированных) или культивированного материала (плотные/жидкие среды) - необходимые реагенты не поставляются, (II) мультиплексная амплификация с биотинилированными праймерами, (III) реверс-гибридизация. Условия хранения: Хранить все Компоненты Комплекта 1 при 2-8°C. Компоненты Комплекта 2 хранить при -20°C и строго изолировано от контаминирующей ДНК. Срок годности – 18 месяцев.	набор	6	768 570,00
13	Geno Type MTBDRsl, 96 опр. (VER 2.0)	Набор реагентов для идентификации микобактерий туберкулезного комплекса и определения резистентности к рифампицину и/или изониазиду GenoType MTBDRsl на 96 определений. GenoType MTBDRsl на 96 определений – это качественный in vitro тест для идентификации комплекса <i>Mycobacterium tuberculosis</i> и выявления его устойчивости к фторхинолонам (FQ), напр. офлоксацин и моксифлоксацин) и аминогликозидам/циклическим пептидам (AG/CP, инъекционные антибиоттики, такие, как канамицин, амикацин, капреомицин, виомисин) из образцов положительной и отрицательной мокроты и из культивированных образцов. Принцип тестирования. Метод основывается на технологии ДНК-стрип и состоит из трех этапов: 1. Выделение ДНК 2. Мультиплексная амплификация. 3. Реверс	набор	4	1 251 800,00

С.В. С.В. *Ирина С.В. С.В.*

		гибридизация. Условия хранения: Хранить все Компоненты Комплекта 1 при 2-8°C. Компоненты Комплекта 2 хранить при -20°C и строго изолировано от контаминирующей ДНК. Срок годности – 18 месяцев.			
14	Geno Lyse, 96 опр.	Набор для выделения ДНК Geno Lyse на 96 определений. Geno Lyse – Реагенты предназначены для выделения ДНК. Позволяет быстро и легко вручную выделять бактериальную ДНК для последующего использования со следующими диагностическими анализами от Nain Lifescience: Geno Type MTBDRsl, Geno Type MTBDRsl, Geno Type MTBC, Geno Type Mucobacterium CM, Geno Type Mucobacterium AS, GenoQuick CT, GenoQuick MTB. В зависимости от последующего теста, образцы пациента и/или культивированный материал можно использовать в качестве исходного материала. Принципы тестирования. Весь ход работы подразделяется на три этапа: (I) осаждение клеток для удаления жидкости из образца, (II) лизис в щелочной среде и при повышенной температуре, и (III) нейтрализация. Выделенную геномную ДНК можно использовать непосредственно для дальнейшей работы, а можно хранить при -20°C. Условия хранения: Все компоненты набора хранить при 2-8°C. Срок годности – 24 месяца.	набор	6	69 300,00
15	Geno Type Mucobacterium CM, 96 опр. (VER 2.0)	Набор реагентов для идентификации нетуберкулезных микобактерий Geno Type Mucobacterium CM на 96 определений. Набор реагентов для идентификации нетуберкулезных микобактерий Geno Type Mucobacterium CM на 96 определений – это качественный in vitro тест для идентификации комплекса Mucobacterium tuberculosis, а так же следующих нетуберкулезных микобактерий из культурального материала: M. avium, M. chelonae, комплексе M. abscessus, группы M. fortuitum, M. goodii, M. indicusprilae, M. neoaurum, M. szulgai, M. indicus, M. kansasii, M. malmoense, M. marinum. Принципы тестирования: Процедура проведения теста подразделяется на три этапа: (I) Выделение ДНК из культур (выросших на плотной или жидкой среде; необходимые для этого реагенты в наборе не поставляются), (II) мультиплексная амплификация с биотинилированными праймерами, (III) реверс-гибридизация. Условия хранения: Хранить все Компоненты Комплекта 1 при 2-8°C. Компоненты Комплекта 2 хранить при -20°C и строго изолировано от контаминирующей ДНК. Срок годности – 18 месяцев.	набор	1	630 300,00





301 180,00

№ п/п	Дата	Время	Наименование потенциального поставщика	Адрес
1	06.12.2024 год	11:30 час	TOO «Life Med Holding»	г.Алматы, Наурызбайский район, мкр. Акжар, офис 7
2	09.12.2024 год	11:58 час	TOO «Datis Group»	Акмолинская область, Шортандинский район, п.Шортанды, улица Пионерская, дом 7
3	09.12.2024 год	11:10 час	TOO ННФ «VELD»	г.Алматы, улица Сейфуллина, 410/78
4	09.12.2024 год	14:49 час	TOO «Dialab KZ»	г.Павлодар, ул. Сураганова 12/2
5	09.12.2024 год	15:38 час	TOO «Medical Active Group»	г.Павлодар, ул. Российская, 6

By *SS* *Frederick M. Burt* *MD* *Phys*

- ТОО НПФ «VELD» г. Алматы, Улица Сейфуллина, 410/78 по лотам №10,12,13,14,15,16 на общую сумму 14 667 080,00 (четырнадцать миллионов шестьсот шестьдесят семь тысяч восемьдесят) тенге, 00 тьнг;

- ТОО «Medical Active Group» г. Павлодар, ул. Российская, 6 по лотам №8,9 на общую сумму 52 000 000,00 (пятьдесят два миллиона) тенге, 00 тьнг;

4. Наименование потенциальных поставщиков, присутствовавших при процедуре вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:

- При процедуре вскрытия конвертов с ценовыми предложениями по закупке способом тендера представители потенциальных поставщиков отсутствовали.

- По лоту №1 предоставили тендерные заявки 2 поставщика - ТОО «Datis Group» и ТОО «Dialab KZ».

Отечественным производителем является ТОО «Datis Group» - Производитель по регистрационному удостоверению «Datis Group», страна происхождения - Республика Казахстан. В заявке ТОО «Dialab KZ» по данному лоту производитель по регистрационному удостоверению - ТОО Doise. Согласно Приказа МЗ РК №110 от 07.06.2023г Главы 2. пункта 14 - Если в закупке по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза (далее - ЕАЭС), представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявка других потенциальных поставщиков автоматически отклоняется, которым является ТОО «Dialab KZ».

- В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом тендера признается несостоявшимся.

- Победители в соответствии с пунктом 80 Главы 3 Правил, предоставляют Заказчику в течении десяти календарных дней со дня признания победителем, документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям.

Зам. руководителя

Главный бухгалтер

Провизор

Руководитель службы УП и ОПР

Зав. лабораторией

Старший лаборант

Главная медсестра

Зав. эпидемиологическим отделом

Бухгалтер

Смагулова Р.С.

Ахметова И.К.

Кочуб Н.С.

Асманова Д.Е.

Жакупова Г.А.

Дусельбаева А.Б.

Алижанова Н.Т.

Семинулина О.Н.

Әбісқалық А.Д.