

ПРОТОКОЛ №39
итогов закупа медицинских изделий на 2022 год
для КГП на ПХВ «Павлодарская областная детская больница»
способом проведения тендера.

г. Павлодар

28 февраля 2022 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 и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг от 04 июня 2021 года №375 (далее – Правила), **тендерная комиссия в составе:**

1. Шайкенова К.З. – заместитель директора по качеству мед.помощи, председатель;
2. Гарник Е.В. – заместитель директора по сестринскому делу, зам.председателя;
3. Байтенова М.А. – председатель профсоюзного комитета, член комиссии;
4. Исеева Ш.К. – медицинская сестра аптечного склада, член комиссии;
5. Абулхаир Д.Э. – бухгалтер, член комиссии;
- Мергалимова А.А. – бухгалтер, секретарь комиссии.

Подвела итоги закупа медицинских изделий в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования на 2022 год, способом проведения тендера.

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

Наименование	№ п/п	Комплектация	Ед.изм	Кол-во	Сумма закупа, тенге
Карты и реагенты для автоматизированной системы иммуногематологических исследований Dia Pro	1	Гелевая карта 8-микробириочная для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом и резус-фактора DVI-/DVI+, №50	уп	40	2 569 640,00
	2	Гелевая карта 8-ми пробирочная для определения группы крови АВО/D у новорожденных	уп	8	942 160,00
	3	Гелевая карта 8-микробириочная для проведения прямой и непрямой пробы Кумбса (IgG+C3d) №50 шт	уп	22	2 055 724,00
	4	Стандартные эритроциты Акросс А1/В для определения группы крови АВО перекрестным методом	шт	18	409 248,00
	5	Стандартные эритроциты для скрининга антител 4-х клеточная панель.	шт	13	527 852,00
	6	Раствор низкой ионной силы Акросс 100мл	шт	13	248 300,00

2. Наименование и местонахождение потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки:

Наименование потенциального поставщика	Адрес потенциального поставщика
ТОО «Дельрус РК»	г. Нур-Султан, переулок Шынтас, 16

3. Квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки. Тендерная комиссия рассмотрела представленные тендерные заявки потенциальных поставщиков на соответствие квалификационным требованиям тендерной документации и Правил (Приложение 1).

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



Наименование	№ п/п	Комплектация	Ед.изм	Цена за ед.
Карты и реагенты для автоматизированной системы иммуно-гематологических исследований Dia Pro	1	Гелевая карта 8-микропробирочная для определения группы крови АВО прямым и перекрестным методом и резус-фактора DVI-/DVI+, №50	уп	62 200,00
	2	Гелевая карта 8-ми пробирочная для определения группы крови АВО/D у новорожденных	уп	113 800,00
	3	Гелевая карта 8-микропробирочная для проведения прямой и непрямой пробы Кумбса (IgG+C3d) №50 шт	уп	92 300,00
	4	Стандартные эритроциты Акросс А1/В для определения группы крови АВО перекрестным методом	шт	22 736,00
	5	Стандартные эритроциты для скрининга антител 4-х клеточная панель.	шт	40 604,00
	6	Раствор низкой ионной силы Акросс 100мл	шт	19 100,00

5. Изложение оценки и сопоставления тендерных заявок:

- соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям;
- 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 квалификационным требованиям 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 каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель.

По результатам рассмотрения представленных тендерных заявок тендерная комиссия **РЕШИЛА:**

Признать потенциального поставщика ТОО «Дельрус РК», г. Нур-Султан, переулок Шынтас, 16, победителем тендера в целом на основании пункта 43 тендерной документации и пункта 74 Правил - в отсутствие конкуренции по лотам, победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и требованиям.

7. Срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа.

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


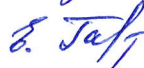




8. Информация о привлечении экспертной комиссии. Экспертная комиссия не привлекалась.

Председатель тендерной комиссии:

Зам.председателя тендерной комиссии:

Члены тендерной комиссии:

Секретарь тендерной комиссии:

 Шайкенова К.З.
 Гарник Е.В.
 Байтенова М.А.
 Исева Ш.К.
 Абулхаир Д.Э.
 Мергалимова А.А.

Квалификационные данные потенциальных поставщиков

№ п/п	Перечень документов / Наименование потенциальных поставщиков	ТОО "Дельрус РК"
ОСНОВНАЯ ЧАСТЬ		
1	Заявка на участие в тендере. Опись прилагаемых к заявке документов (эл.вариант)	в наличии
2	Справка о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справку об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства)	в наличии
3	Копия устава для юридического лица (в случае если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления)	в наличии
4	Копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов	в наличии
5	Сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов	в наличии
6	Копии сертификатов (при наличии): - о соответствии объекта и производства требованиям надлеж. произв.практики (GMP); - о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP); - о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP)	-
7	Ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения:	в наличии
8	Оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения	банковская гарантия
9	Документы, подтверждающие квалификационные требования по главе 3 Правил	в наличии
ТЕХНИЧЕСКАЯ ЧАСТЬ		
1	Технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных медицинских изделий на бумажном носителе	в наличии
2	Копия документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан	в наличии
3	При необходимости копию акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP)	нет необходимости
4	Документы, подтверждающие соответствие предлагаемых медицинских изделий требованиям, предусмотренным главой 4 Правил	в наличии