

**Протокол об итогах тендера
по закупке медицинских изделий**

г. Астана

«09» июля 2024 года

Тендерная комиссия, утвержденная приказом Директора РГП «Больница Медицинского центра Управления Делами Президента Республики Казахстан» на ПХВ (далее- БМЦ УДП РК), от «04» июня 2024 года № 385 в составе:

Гасанов	Заместитель директора по финансам и цифровизации,
Мустафа Гусейн оглы	председатель комиссии;
Жуманова	Заведующая аптекой, заместитель председателя комиссии;
Гульсум Ертаргыновна	
Туребаев	Начальник юридического отдела, член комиссии;
Серикбол Шахизатович	
Толубаева	Главный экономист, член комиссии;
Диана Бахытовна	
Мухамедкалиев	Начальник отдела государственных закупок, член
Бауржан Жанбуршаевич	комиссии;
Сейдахметова	Ведущий специалист отдела государственных закупок,
Галия Сейтбековна	секретарь комиссии.

«26» июня 2024 года в 17 часов 00 минут, при наличии кворума рассмотрела представленные заявки и подвела итоги тендера по закупке медицинских изделий:

1. Наименование, краткое описание закупаемых медицинских изделий, суммы, выделенные для закупа указаны в Приложении к настоящему протоколу:

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

№	Наименование потенциального поставщика	Адрес местонахождения потенциального поставщика	Дата и время предоставления заявок на участие в тендере
1	ТОО «Rogers Pharma»	г. Алматы, микрорайон Мирас, 157, н.п. 819	18.06.2024 года 11:50 часов
2	ТОО «Vita Pharma»	г. Астана, район Байконур, ул. Ж.Тәшенова, здание 4	19.06.2024 года 13:19 часов
3	ТОО «Ак Ниет»	г. Шымкент, район Туран, трасса Темирлановское, дом 30, н.п. 84	20.06.2024 года 15:38 часов
4	ТОО «Asia Med Engineering»	г. Алматы, Бостандыкский район, ул. Попова, дом 19, н.п. 3	24.06.2024 года 12:30 часов
5	ТОО «Mi-Group»	г. Алматы, Бостандыкский район, микрорайон Нурлытау, ул. 24, дом 43	24.06.2024 года 15:15 часов
6	ТОО «Фонамед»	г. Алматы, ул. Жамбыла 176	25.06.2024 года 11:57 часов

3. Тендерная заявка следующих потенциальных поставщиков соответствует требованиям тендерной документации и квалификационным требованиям, указанным в Правилах 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, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 (далее – Правила):

- ТОО «Vita Pharma» по лоту № 3;
- ТОО «Asia Med Engineering» по лотам № 1,4;
- ТОО «Mi-Group» по лоту № 2;
- ТОО «Фонамед» по лотам № 6.

4. Следующие заявки потенциальных поставщиков отклонены:

- ТОО «Ак Ниет» по лоту № 5 в соответствии с пп. 7 п. 62 Правил «представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей условиям тендерной документации и Правил»;

- ТОО «Rogers Pharma» по лоту № 5 в соответствии с пп. 17 п. 62 Правил «представления тендерной заявки в непрошитом виде с непрономерованными страницами».

5. Экспертная комиссия для участия в данном Тендере не привлекалась.

6. Цена и другие условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией, а также цены допущенных потенциальных поставщиков указаны в Приложении к настоящему протоколу.

7. Изложение оценки и сопоставления тендерных заявок: Тендерная комиссия при рассмотрении представленных тендерных заявок исходила из следующих критериев оценки соответствия условиям тендера: принимая во внимание п.16 тендерной документации – предоставления приоритета потенциальным поставщикам – отечественным товаропроизводителям, наименьшей цены, сроков поставки в соответствии требованиями тендерной документации и квалификационных требований.

8. В соответствии с подпунктом 66 Правил признать победителем тендера и заключить договор в течение 5 (пяти) календарных дней:

- по лоту № 3 с ТОО «Vita Pharma» на сумму 19 800 000 (девятнадцать миллионов восемьсот тысяч) тенге;

- по лотам № 1,4 с ТОО «Asia Med Engineering» на сумму 31 400 000 (тридцать один миллион четыреста тысяч) тенге;

- по лотам № 2 с ТОО «Mi-Group» на сумму 24 130 000 (двадцать четыре миллиона сто тридцать тысяч) тенге;

- по лоту № 6 с ТОО «Фонамед» на сумму 12 400 000 (двенадцать миллионов четыреста тысяч) тенге.

Организатору тендера, в течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера, уведомить потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет – ресурсе Заказчика.

За данное решение единогласно проголосовали:

«ЗА» – 5 (пять) голоса;

«ПРОТИВ» - 0 голосов;

«ВОЗДЕРЖАЛСЯ» - 0 голосов.

Председатель комиссии:

Гасанов М.Г.

Заместитель председателя

комиссии:

Жуманова Г.Е.

Члены комиссии:

Туребаев С.Ш.

Толубаева Д.Б.

Мухамедкалиев Б.Ж.

Секретарь комиссии:

Сейдахметова Г.С.

№ лота	Наименование закупаемых товаров	Краткая характеристика (описание)	Единица измерения	Цена за единицу, руб.	Количество, шт.	Общая сумма, руб. (без учета НДС)	Цена потенциального поставщика					Победителем признан		Торговые наименования победителей		
							TOO «Rogers Pharma»	TOO «Vita Pharma»	TOO «Ак Ният»	TOO «Asia Med Engineering»	TOO «MI-Group»	TOO «Фонамед»	Цена		Общая сумма	Наименование поставщика
1	Коронарный гибридный стент с лекарственным покрытием Sirolimus	Материал стента: кобальт-хромовый сплав, L-605 с двумя типами покрытия. 1) Пассивное покрытие: аморфный карбид кремния, 2) активное покрытие: биодegradуемый антипролиферативный препарат Sirolimus. Длина лекарственного вещества не более 1,4 мл/мм. Лекарственное вещество выделяется в течение 12-14 недель. Толщина каркаса для стентов Ø 2,25-3,00 мм - не более 60 мкм (0,0024") и для Ø 3,5-4,0 мм - не более 60 мкм (0,0031"). Кроссинг профиль стента не более 0,039" (0,994 мм) для Ø3мм. Конструкция каркаса стента: матричный, по типу двойной спирали. Длина стента: 13, 15, 18, 22, 26, 30, 36, 40 мм. Толщина стента: 2,25-2,52; 2,52; 2,52; 2,52; 2,52; 2,52 мм. Система доставки быстрая. Диаметр стента номинальный диаметром 2,25-3,0мм. 0% и диаметром 3,5-4,0 мм - 0,7%. Материал баллона: полиуретилсульфонат-кополимер. Покрытие дистального тубуса (шафта) гидрофильное. Два металлических платиносеребряных маркера с улитым профилем. Диаметр проволоки не более 0,014" (0,3556 мм). Диаметр проксимального катетера не более 5,7 (минимальный внутренний диаметр 0,039" (1,4624 мм)). Диаметр дистальной проволочной части (профиля, жила) - 0,017" (0,4318 мм). Рабочая длина катетера - 140 см. Диаметр проксимального тубуса (шафта) не более 2,0 F. Диаметр дистального тубуса (шафта) стента номинальный диаметр не более 2,25 - 3,5 мм - 2,8 F. Диаметр дистального тубуса (шафта) стента номинальный диаметр 4,0 мм не более 2,8 F. Номинальное давление не менее 8 атм. Расчетное давление разрыва баллона не менее 16 атм. для всех размеров. Диаметр стента 2,25 мм при давлении 8 атм., 2,25 мм. Диаметр стента 2,25 мм при давлении 16 атм.; 2,50 мм. Наличие Системы усиленной передачи воздействия шфта. Маркеры тубуса (шафта) на расстоянии 60 см и 100 см от наконечника. Подтверждение эффективности и безопасности стента по результатам рандомизированных клинических исследований с участием не менее 35000 пациентов. Срок хранения не менее 24 месяцев. Документы, предоставляемые поставщиком: Копия регистрационного удостоверения либо письма из уполномоченного органа о том, что данный набор не подлежит регистрации в РК; Паспорт/сертификат происхождения от производителя; Товар должен иметь маркировку в соответствии с законодательством РК.	штука	245,000	40	9,800,000				245,000			245,000	9,800,000	TOO «Asia Med Engineering»	Коронарный стеновая система Oratio с покрытием Sirolimus размерами (мм): малый (small)-диаметром 2,25; 2,50; 2,75; 3,0; средний (medium)-диаметром 3,5; 4,0; длинной стента (мм) 9; 13; 15; 18; 22; 26; 30; 36 и 40 с устройством доставки быстрой смены, BIOTRONIK AG, Швейцария, РК-ИИН-5N6010035
2	Набор кардиохирургический мини инвазивный (в комплекте)	Плещет «Иксисонкапдаватель с покрытием ValveGate Про Ø5 25см для мелких клипс (1 шт.); Плещет «Иксисонкапдаватель с покрытием ValveGate Про Ø5 25см для средних клипс (Итождатель с покрытием ValveGate по Райдер 25 см (1 шт.); Итождатель микро с покрытием ValveGate с заставом 25 см (1 шт.); Плещет «Иксисонкапдаватель с покрытием ValveGate 1,5 мм x12 зубцами по Диббеки 11мм, 15 см (1 шт.); Плещет «Иксисонкапдаватель с покрытием ValveGate 1,5 мм x12 зубцами по Диббеки 14мм, 25 см (1 шт.); Плещет с покрытием ValveGate по Резано 2 мм, 16мм, 25 см (1 шт.); Ножницы с покрытием ValveGate с углом 15°, длиной 25 см (1 шт.); Ножницы с покрытием ValveGate с углом 40°, длиной 25 см (1 шт.); Ножницы с покрытием ValveGate по Мине Готтс с углом 45° (1 шт.); Ножницы с покрытием ValveGate с углом 70°, длиной 25 см (1 шт.); Ножницы с покрытием ValveGate по Робурсу углом 30°, длиной 25 см (1 шт.); Устройство давления на клапан с покрытием ValveGate 25 см (1 шт.); Итождатель с покрытием ValveGate мини изоплюс с заставом Ø2,7 25см (1 шт.); Итождатель с покрытием ValveGate с заставом Ø5 25см (1 шт.); Зажим с покрытием ValveGate сечением по Гемли 25 см (1 шт.); Зажим с покрытием ValveGate по Ланге с заставом Ø5 25см (1 шт.); Угол скальпеля с покрытием ValveGate 35см #11 резаный (1 шт.); Зажимы нанесенные на инструмент QR -Code. Гарантия на инструмент составляет не менее 5 лет. Документы, предоставляемые поставщиком: Копия регистрационного удостоверения либо письма из уполномоченного органа о том, что данный набор не подлежит регистрации в РК; Паспорт/сертификат происхождения от производителя; Товар должен иметь маркировку в соответствии с законодательством РК.	комплект	24,130,000	1	24,130,000				24,130,000		24,130,000	24,130,000	TOO «MI-Group»	Набор кардиохирургический мини инвазивный (в комплекте). GEISTER MEDIZINTECHNIK GMBH, Германия, РК-ИИН-5N6010235, РК-ИИН-5N6009270, РК-ИИН-5N6009764, РК-ИИН-5N6009719	
3	Защитный комплект однократный стерильный	1. Стерильный комбинезон должен быть для чистых помещений не ниже, чем для класса чистоты ISO 5 (GMP A-B). Стерильный комбинезон должен быть с капюшоном и встроеными ботинками. Стерильный комбинезон должен быть с прогнелеными швами, что гарантирует защиту от заражения. Петли для большого пальца должны фиксировать положение манжет. Стерильные завязки должны надежно фиксировать комбинезон по ширине плечей. Должны быть изготовлены антимикробное покрытие (микробы не менее 0,1мк). Комбинезон должен обладать воздушной проницаемостью не менее 2,0 дм/сек. Стерилизация должна соответствовать уровню стерильности не хуже, чем 10-6. Должна быть двойная вакуумная упаковка. Цвет белый. Размер L. Должен соответствовать ТР ТС 010/2011. Должен иметь маркировку: 2. Перчатки однократные, размер по заказу Заказчика 5,0x9,5 - 1 пара. Должны, предоставляемые поставщиком: 3. Сертификат анализа/ Сертификат качества на поставляемую серию от производителя. 2. Документы, подтверждающие стерильность в. Документы, подтверждающие надлежащее хранение и транспортировку поставляемого товара согласно требованиям производителя. Товар должен соответствовать требованиям стандарта ISO 9001:2015. 4. Документы, подтверждающие соответствие поставленных товаров требованиям, установленным техническими регламентами, положениями стандартов или иными документами в соответствии с законодательством Республики Казахстан, в том числе регистрационным удостоверением либо письмом из уполномоченного органа о том, что данный набор не подлежит регистрации в РК; Паспорт/сертификат происхождения от производителя; Товар должен иметь маркировку в соответствии с законодательством РК.	комплект	19,800	1,000	19,800,000			19,800			19,800	19,800,000	TOO «Vita Pharma»	Защитный комплект однократный стерильный, TOO «Vita Pharma», Казахстан, РК-ИИН-0N6027551	
4	Катетер электрофизиологический II, двунаправленный, стерильный, однократного применения, длина 115 см, тип кривизны D-F	Управление дистальными кончиками катетера производится для позиционирования катетера в нужной анатомической области. Управление радиусом кривизны в нужной анатомической области для последующей диагностики или абляции. Тип кривизны D-F позволяет спозиционировать катетер в нужной анатомической области для последующей диагностики или абляции. Длина управляемого кончика D-F (64 мм - 76 мм) позволяет спозиционировать катетер в нужной анатомической области для последующей диагностики или абляции. Система контроля, регулирования и фиксации микроупреждения рабочей части катетера позволяет позиционировать и фиксировать катетер в нужной анатомической области. Тип механизма для управления радиусом кривизны - инвазивный рычаг позволяет сгибать катетер в разных направлениях. Возможность фиксировать кривую катетера позволяет зафиксировать катетер в определенной области для позиционирования в зоне интереса. Механизм, обеспечивающий высокий крутящий момент сгибания катетера - двойная оплетка - позволяет повысить осевую устойчивость катетера для позиционирования в нужной камере сердца. Длина входной части катетера - 115 см - обеспечивает доступ в левую камеру сердца. Оплетка входной части катетера 32 витка обеспечивает надежность позиционирования катетера в нужной камере сердца. Оплетка рабочей части катетера 16 витков обеспечивает надежность позиционирования рабочей части катетера при уменьшении жесткости для обеспечения безопасности при манипулировании. Общее количество электродов 6 шт. предназначено для диагностики и верификации механизма аритмии, а также для визуализации проксимальной части катетера на катетерной системе. Количество электродов для регистрации внесердечных электrogramм 4 шт. предназначено для диагностики и верификации механизма аритмии. Возможность однократной регистрации биопотentials и униполярных сигналов позволяет интегрировать электрограммы для определения зоны аритмогенеза с определенной точностью. Содержание электрода в материале электрода позволяет получать электрограммы электронной активности микродара с определенной точностью. Диаметр катетера Ø8 обеспечивает осевую устойчивость катетера при манипуляциях, а также возможность получения необходимого количества проводящих электродов катетера. Длина дистального электрода 3,5 мм предназначена для обеспечения эффективной доставки энергии в ткань во время абляции и регистрации электрограмм оптимального качества. Расстояние между электродами 14-8 мм позволяет получать электрограммы с необходимой площадью эндокарда. Датчик измерения температуры предназначен для предупреждения перегрева кончика катетера. Тип температурного датчика термисторный предназначен для измерения температуры на дистальном кончике катетера. Совместимость со специализированными ПК-термометрами предназначена для подключения катетера к термометру ПК-интерфейс. Совместимость с различными ЭФИ системами позволяет передавать электрограммы на различные ЭФИ системы с целью последующей диагностики. Возможность вводить физиологический раствор через внутренний просвет катетера для опорожнения дистального электрода и охлаждения зоны абляции предназначена для охлаждения дистального электрода и предотвращения образования нагара на дистальном кончике катетера. Тип разъемов на проксимальном конце катетера для подачи физиологического раствора - Разъемы Льюера предназначены для подачи ирригационного раствора к дистальным сегментам катетера. Количество отверстий в дистальном электроде для подачи жидкости для охлаждения зоны абляции - 56 шт. предназначено для равномерного охлаждения дистального кончика катетера. Совместимость с насосом для подачи охлажденной жидкости и управление скоростью подачи жидкости предназначена для подключения насоса с целью ирригации дистального кончика. Электрод оснащен датчиком местоположения, встроенным в дистальный сегмент катетера для работы с магнитной навигационной системой. Электрод обладает функцией измерения расстояния между кончиком катетера и стеной сердца в режиме реального времени, в рамках для измерения силы контакта между кончиком катетера и эндокардом для увеличения эффективности и безопасности абляции. Электрод оснащен сенсором вектора приложения контактного усилия между кончиком катетера и стеной сердца в режиме реального времени.	штука	2,400,000	9	21,600,000			2,400,000			2,400,000	21,600,000	TOO «Asia Med Engineering»	Катетер электрофизиологический II, двунаправленный, стерильный, однократного применения, длина 115 см, тип кривизны D-F. Biosense Webster, Inc, Мексика, РК-ИИН-0N6024570	
5	Дексамедетомидин концентрат	раствор для инфузий 100 мг/мл 2 мл. Поставщик должен соответствовать квалификационным требованиям оптовой реализации лекарственных средств согласно ст.233 пункт 1 и пункт 3 (вводится в действие с 01.01.2023) в соответствии с Кодексом РК от 7 июля 2020 года №360-VI. Документы, предоставляемые поставщиком на момент поставки товара (в соответствии с Кодексом "О здоровье народа и системе здравоохранения" от 07.07.2020г. №360-VI (396)) - подтверждающие соблюдение всех этапов холодильной цепи от производителя до потребителя (хранение на складе производителя, транспортировка от производителя к поставщику, хранение на складе поставщика, транспортировка от поставщика до склада Алтам БМЦ/ДПТ РК) согласно требованиям GSP.	флакон	4,900	2,000	9,800,000	3,500		3,800							
6	Система кохлеарной имплантации с закрывающей электродной решеткой для расположения в середине барабанной перепонки со стандартной анатомией улитки	Ударостойкий титановый корпус имплантата. Требования к материалу корпуса и покрытию: биологическая совместимость. Количество независимых электродных каналов. Наличие возможности параллельной стимуляции. Максимальная частота стимуляции ДО 83000 имп/с. Толщина имплантата 4,5 мм. Тип электродной решетки: замкнутая эвклидова электродная решетка с расположением в середине барабанной перепонки. Возможность измерения импеданса каждого канала и телеметрия электроны имплантата. Телеметрия нервного ответа. Возможность проведения магнито-резонансной томографии до 3 Тесла без влияния магнита. Возможность калибровки магнита при нервно-электрической стимуляции. Возможность использования новых стратегий кодирования. Длина рабочей области электродной решетки 1500 мкм. Возможность повторного введения электродной решетки до 3х попыток. Совместимость с будущими моделями речевых процессоров. 1. Требования к речевому процессору Речевой процессор звукового типа Цифровой тип передачи импульсов. Наличие органов управления на процессоре-регуляторах: переключение каналов, переключение частоты, переключение скорости, переключение громкости, переключение громкости, переключение громкости. 2. Требования к устройству. Совместимость с устройством CROS, передающий звук с неимплантированной стороны на процессор NAL-CI по беспроводному каналу. Реальность стратегии кодирования сигналов. 6 стратегии. Количество программ прослушивания до 5 программ. Входной динамический диапазон до 80. Наличие индикации громкости. Передача сигнала на процессор. Передача сигнала на процессор. Передача сигнала на процессор. Передача сигнала на процессор. Передача сигнала на процессор. 3. Гарантийные обязательства, сервисное обслуживание, обучение. Гарантийное обслуживание: наружная часть системы - речевая улитка/ процессор - внутренняя часть системы. Сервисное паркинговое и постпаркинговое обслуживание. Регулярное проведение курсов усовершенствования по системе кохлеарной имплантации для специалистов, занятых в процессе кохлеарной имплантации: хирургов, отоларингологов. Комплект оборудования для проведения интеракционного исследования и настроек речевых процессоров Программное обеспечение для проведения интеракционного исследования и настроек речевых процессоров. Документы, предоставляемые поставщиком: Копия регистрационного удостоверения либо письма из уполномоченного органа о том, что данное медицинское изделие не подлежит регистрации в РК; Паспорт/сертификат происхождения от производителя; Товар должен иметь маркировку в соответствии с законодательством РК.	штука	6,313,000	2	12,626,000				6,200,000		6,200,000	12,400,000	TOO «Фонамед»	Система кохлеарной имплантации HiRes™ Ultra CI/ HiRes™ Ultra 3D CI с принадлежностями, CI/IA, РК-ИИН-5N6020556	