

ПРОТОКОЛ №46
Об итогах тендера «по закупке изделий медицинского назначения
для операционного отделения на 2019 год»

г.Атырау

23 мая 2019 года, 11 часов 00 минут

1. Тендерная комиссия в следующем составе:

Шомиров С.С.	Председатель тендерной комиссии, Директор Атырауской областной больницы;
Дюсупов А.Х.	Заместитель председателя тендерной комиссии, Заведующий отделения хирургии;
Машаханова И.Б.	Член тендерной комиссии, Старшая медсестра операционного блока;
Айткужина Д.М.	Секретарь тендерной комиссии, Менеджер ГЗ.

провела тендер по закупке «изделий медицинского назначения для операционного отделения на 2019 год»

2. Перечень закупаемых товаров:

№ лота	Наименование товара	Техническая характеристика	Ед. изм.	Кол-во	Цена за единицу, тыс тенге	Сумма выделенная для закупки, тыс.тенге
1	Полипропилен 3/0(2) 75см HR-25	Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из синтетического линейного полиолефина (полипропилен). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити не менее 85 см и не более 95 см. Две иглы. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Иглы должны иметь конструкцию, увеличивающую надежность их фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Иглы колющие, 1/2 окружности, от 25,5 до 26,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одиарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом	штука	500	2 800	1 400 000

		<p>условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия.</p>				
2	Полипропилен 5/0(1) 75см HR-13(x2)	<p>Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из синтетического линейного полиолефина (полипропилен). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 1,5, условный размер 4/0. Длина нити не менее 85 см и не более 95 см. Две иглы. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал игл на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем игл из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Иглы должны иметь конструкцию, увеличивающую</p>	штука	100	2 860	286 000

		<p>надежность их фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Иглы колющие, 1/2 окружности, от 25,5 до 26,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия.</p>				
3	<p>Полипропилен 4/0(1,5) 75см HR-25</p>	<p>Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из синтетического линейного полиолефина (полипропилен). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 1,5, условный размер 4/0. Длина нити не менее 85 см и не более 95 см. Две иглы. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями. Материал игл</p>	штука	200	2 860	572 000

		<p>на 40% более устойчив к необратимой деформации (изгибу), чем игл из обычной нержавеющей стали, что предотвращает необходимость замены иглы, улучшает контроль над иглой и уменьшает травмирование тканей. Металл иглы создан на базе специфической углеродной микроструктуры, характеризующейся максимальной прочностью, дополняемой явлением технологической "памяти металла". Иглы должны иметь конструкцию, увеличивающую надежность их фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Иглы колющие, 1/2 окружности, от 25,5 до 26,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия.</p>				
4	W 9262 f PDS II 3,0	Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся,	штука	200	2 100	420 000

		<p>монофиламентная, изготовленная из полиэфира поли-п-диоксанона.</p> <p>Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апиrogenны. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране.</p> <p>Нить должна сохранять 80% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 70% через 4 недели, 60% через 6 недель, срок полного рассасывания 182-238 дней.</p> <p>Метрический размер 2, условный размер 3/0. Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, от 25,5 до 26,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при</p>				
--	--	--	--	--	--	--

		<p>наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия.</p>				
5	W 9262 f PDS II 4,0	<p>Нить стерильная хирургическая, синтетическая, рассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из полиэфира поли-п-диоксанона. Используемые материалы не должны иметь антигенной активности и должны быть апиrogenны. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Нить должна сохранять 60% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 40% через 4 недели, 35% через 6 недель, срок полного рассасывания 182-238 дней. Метрический размер 1,5, условный размер 4/0. Длина нити не менее 65 см и не более 75 см. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла колющая, кончик иглы уплощен для лучшего разделения тканей, 1/2 окружности, от 19,5 до 20,5 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование шовного материала, его состав; товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при</p>	штука	100	2 230	223 000

		<p>наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длину иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, количества игл; информацию о сроке годности, номере партии(серии), изображение иглы в натуральную величину, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении; Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия.</p>				
6	<p>Пролен (PROLENE 7,0) HR 9.3мм 60см</p>	<p>Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из синтетического линейного полиолефина (полипропилен). Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Метрический размер 0,5, условный размер 7/0. Длина нити не менее 70 см и не более 80 см. Две иглы. Иглы должны быть изготовлены из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработаны силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Иглы колющие, кончик игл (1/12 от длины корпуса иглы) в виде заточенного микроострия для облегчения проникновения игл через кальцинированный участок или плотную стенку сосуда, 3/8 окружности, от 8,8 до 9,8 мм длиной. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную</p>	штука	100	3 840	384 000

		<p>стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на пластиковом лотке на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия.</p>				
7	UMN3 Сетка ULTRAPRO 10 x15	<p>Сетка хирургическая макропористая частично рассасывающаяся монофиламентная для пластики грыж. Сетка должна состоять из 50% нити полиглекапрона и 50% нити полипропилена, с размером пор не менее 3,2 мм для обеспечения лучшего вставания сетки в переднюю брюшную стенку и формирования гибкой рубцовой структуры. На сетке должны быть окрашенные полоски, облегчающие ориентирование сетки в брюшной полости в направлении максимальной эластичности. Удельный вес сетки до абсорбции, рассасывающейся полиглекапроновой составляющей должен быть не более 58 г/м², удельный вес нерассасывающейся полипропиленовой составляющей должен быть не более 34 г/м².</p>	штука	10	52 800	528 000

		<p>Прочность на разрыв должна быть от 730Н до 810Н. Прямоугольной формы. Размер 15x10 см. Стерильный внутренний вкладыш должен быть упакован в индивидуальную одинарную упаковку из фольги, которая не имеет дополнительного полимерно-бумажного (транспортного) пакета. Данная упаковка должна обеспечивать доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с сеткой. Маркировка одинарной упаковки из фольги должна содержать наименование сетки, товарный знак, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя; матричный код; каталожный номер (при наличии), размер сетки, информацию о сроке годности, номере партии(серии), указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Каждая упаковка снабжена специальным стикером, предназначенным для вклеивания в медицинскую карту пациента для отслеживания данных об имплантированном устройстве. Стикер содержит информацию о производителе, сроке годности изделия и номере партии. Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование сетки, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), размер сетки, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении.</p>				
8	Т-образная дренажная по КЕРА 80 x 10 x 10 (упк 5 шт)	Т-образная дренажная по КЕРА 80 x 10 x 10 (упк 5 шт)	упаковка	4	10 000	40 000
9	Т-образная дренажная по КЕРА 80 x 5 x 5(упк 5шт)	Т-образная дренажная по КЕРА 80 x 5 x 5(упк 5шт)	упаковка	4	10 000	40 000
10	Спонгостан 7см*5см*1см	Рассасывающаяся стерильная гемостатическая губка на основе свиного желатина, со сроками рассасывания 4-6 недель, размером не более 7см x 5см x 1см.	штука	200	2 300	460 000
11	Легирующие титановые клипсы, размер средне-большой ML	Легирующие титановые клипсы Vclip, размер средне-большие ML. Клипсы, имеющие форму двойного угла, с дистальным типом закрытия для легирования различных тканевых	упаковка	10	104 340	1 043 400

		структур или сосудов диаметром от 2,5 до 4,0 мм. Совместимы с клипаторами, расстояние зажима бранши которых не менее 1,16 мм и не более 1,32 мм. Апертура открытой клипсы не менее 5,3 мм. Длина закрытой клипсы не более 9,1 мм. Наличие продольной и поперечных бороздок на внутренней поверхности клипс, обеспечивающих стабильную фиксацию на анатомических структурах. Форма сечения проволоки сердцевидная. МРТ-совместимы. Цветовая маркировка картриджа зеленая, соответствующая цветовой маркировке рукояток клипатора, для быстрой идентификации типоразмера в ходе операции. Материал: апиrogenный титан. Упаковка: индивидуальная, стерильная, 10 штук в картридже. В одной упаковке 20 картриджей. Срок годности (срок гарантии): 5 лет от даты производства.				
12	Перекись для плазменной стерилизации HMSA 30 (стерилизующий агент 30мл)	Пероксид (Sterilizing Agent), H ₂ O ₂ 30 ml Описание: Флакон емкостью 30 мл содержащий пероксид водорода H ₂ O ₂ . Флаконы алюминиевые, с черной пластиковой крышкой. Концентрация составляет 50%. Срок годности составляет 18 месяцев (при 2-8 градусов), 10 месяцев (при комнатной температуре). Предназначение: Пероксид водорода H ₂ O ₂ , находящийся во флаконе, используется в системе плазменной стерилизации медицинского оборудования широкого спектра линейки HMTS производства Human Meditek (Южная Корея).	штука	100	69 900	6 990 000
13	Химический индикаторы для плазменной стерилизации HMTS (55м)	Химические индикаторы полоски (Chemical Indicator Tape) HMTS (55м)	штука	10	28 000	280 000
14	Биологический индикатор для плазменной стерилизации HMTS (30шт/уп) 24ч	Биологические индикаторы (BI Indicator) HMTS (30шт/уп) 24ч	упаковка	1	127 890	127 890

3. На участие в тендере поступили заявки от следующих потенциальных поставщиков:

1. ИП «НАМ» - дата предоставления: 03.05.2019 года, 12 часов 26 минуты;
2. ТОО «Galamat Integra» - дата предоставления: 08.05.2019 года, 10 часов 25 минуты;
3. ТОО «MG Kazakhstan» - дата предоставления: 13.05.2019 года, 11 часов 52 минуты;
4. ТОО «МЕДФАРМИМПОРТ» - дата предоставления: 14.05.2019 года, 09 часов 02 минуты;
5. ТОО «Казахская фармацевтическая компания «МЕДСЕРВИС ПЛЮС»» - дата предоставления: 14.05.2019 года, 09 часов 11 минуты;
6. ТОО «KazMedEquipment» - дата предоставления: 08.05.2019 года, 14 часов 25 минуты;

4. Изменения и дополнения в тендерную документацию не вносились.

5. Информация о привлечении экспертов, представленных ими заключений по соответствию предложенных в заявке на участие в тендере по закупке технической спецификации – не привлекались.

6. Заявки на участие в тендере «**по закупке изделий медицинского назначения для операционного отделения на 2019 год**», после истечения окончательного срока представления тендерных заявок от потенциальных поставщиков не поступали.

7. Тендерная комиссия проверяла соответствие потенциальных поставщиков требованиям тендерной документации на основе представленных ими документов.

8. Документы, представленные в составе тендерной заявки потенциальных поставщиков, не предусмотренные Тендерной документацией, тендерной комиссией не рассматривались.

9. По результатам рассмотрения заявок на участие в тендере путем открытого голосования тендерная комиссия решила, что требованиям Тендерной документации соответствуют следующие потенциальные поставщики:

1. ИП «НАМ»
2. ТОО «Galamat Integra»
3. ТОО «MG Kazakhstan»
4. ТОО «МЕДФАРМИМПОРТ»
5. ТОО «Казахская фармацевтическая компания «МЕДСЕРВИС ПЛЮС»»
6. ТОО «KazMedEquipment»

Тендерная комиссия по результатам оценки и сопоставления путем открытого голосования РЕШИЛА:

1. На основании представления наименьшей цены и ценовые предложения и документы соответствующие пункту 113 главы 10 Правил 1729 заключить Договор о закупках с:

- ТОО «Galamat Integra», г.Астана, район Есиль, проспект Мангилик Ел, здание 20/2, по лотам №№1,2,3 на сумму 1 174 500 (один миллион сто семьдесят четыре тысячи пятьсот) тенге 00 тиын;
- ТОО «МЕДФАРМИМПОРТ», г.Атырау, ул. Абдрахманова №55, по лотам №№4,5,6,7 на сумму 1 547 850 (один миллион пятьсот сорок семь тысяч восемьсот пятьдесят) тенге 00 тиын;
- ИП «НАМ», г.Алматы, ул.Кунаева, 21Б, офис 74, по лоту №11 на сумму 1 040 000 (один миллион сорок тысяч) тенге 00 тиын;
- ТОО «KazMedEquipment», г.Нур-Султан, ул. Сыганак 25, 6 этаж, ВП-6, по лотам №№12,13,14 на сумму 7 346 000 (семь миллионов триста сорок шесть тысяч) тенге 00 тиын;

2. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку по лоту:

- ТОО «Казахская фармацевтическая компания «МЕДСЕРВИС ПЛЮС»», г.Алматы, ул. Маметовой, 54, по лотам №№4,5,6 техническая спецификация не соответствует требованиям тендерной документации.
- ТОО «Galamat Integra», г.Астана, район Есиль, проспект Мангилик Ел, здание 20/2, по лоту №6 техническая спецификация не соответствует требованиям тендерной документации.

Признать закупки по лотам №№8,9,10 несостоявшимся, по причине отсутствия документов с ценовыми предложениями от потенциальных поставщиков.


Председатель тендерной комиссии:

 Шомиров С.С.

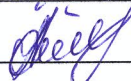
Заместитель председателя тендерной комиссии:

 Дюсупов А.Х.

Член тендерной комиссии:

 Машаханова И.Б.

Секретарь тендерной комиссии:

 Айткужина Д.М.