**Протокол № 01**

**об итогах закупа способом из одного источника**

г. Алматы 13.01.2023 г.

Заказчик и организатор закупа - ГКП на ПХВ «Детская городская клиническая инфекционная больница» УЗ г. Алматы в целях обеспечения бесперебойной работы клиники и оказания стационарной медицинской помощи детскому населению города Алматы, осуществляет закуп медицинских изделий из одного источника на период до подведения итогов тендера.

1. Обоснование применения способа закупа из одного источника:

Закуп осуществляется на основании подпункта 3, пункта 144, главы. 11 Постановления Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375«Об утверждении Правила 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 и признании утративших силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан» (далее – Правила).

2. Описание закупаемых товаров:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование** | **Техническая спецификация** | **Ед. изм.** | **Кол-во** | **Цена (тенге)** | **Сумма (тенге)** |
| 1 | НеоЦитотек белки плазмы человека, раствор для в/в 1000 ЕД/10 мл. | НеоЦитотект белки плазмы человека, раствор для в/в 1000 ЕД/10 мл. Лекарственная форма, дозировка: раствор для внутривенного введения, 10 мл/1000 Е; Фармакотерапевтическая группа: противоинфекционные препараты для системного использования. Иммунные сыворотки и иммуноглобулины. Иммуноглобулины. Иммуноглобулины специфические. Иммуноглобулин против цитомегаловируса. Показания к применению: профилактика клинических проявлений цитомегаловирусной инфекции у пациентов, получавших иммуносупрессивную терапию, в частности после трансплантации органов. Дополнительные сведения: состав лекарственного препарата один мл препарата содержит активные вещества: белки плазмы человека 50 мг, из них иммуноглобулин G\* (IgG), не менее 96 %, иммуноглобулин A (IgA), не более 2.0 мг, антитела против цитомегаловируса, не менее 100 Е\*\*, вспомогательные вещества: глицин, вода для инъекций \* Распределение подклассов IgG: IgG1 около 65 %, IgG2 около 30 %, IgG3 около 3 %, IgG4 около 2 % \*\* Единицы эталонного препарата Института Пауля Эрлиха, Германия. Описание внешнего вида, запаха, вкуса: бесцветная или светло-желтая, прозрачная или слабо опалесцирующая жидкость с рН 5,0-5,6 и осмоляльностью 250-350 мОсм/кг. Форма выпуска и упаковка: по 10 мл, препарата помещают во флаконы из бесцветного стекла, укупоренные серыми бромбутиловыми пробками с алюминиевой крышкой, оснащенной колпачком «FLIP OFF» из полипропилена и нанесенным стикером, где указан штрих код и номер серии. По 1 флакону с вместе с инструкцией по медицинскому применению на казахском и русском языках помещают в картонную пачку.Защитная прозрачная пленка в нескольких местах наклеивается на коробки препарата для контроля первого вскрытия. Срок хранения: 3 года. Условия хранения: при температуре от 2 °С до 8 °С в защищенном от света месте, не замораживать. Хранить в недоступном для детей месте! Сведения о производителе: Биотест АГ, 63303 Драйайх, Германия. Держатель регистрационного удостоверения № РК-БП-5№-012801 Биотест Фарма ГмбХ, 63303 Драйайх, Германия. | флакон | 85 | 58 286,93 | 4 784 389,05 |
| 2 | Пентаглобин (белки плазмы человека, иммуноглобулин М (IgM), иммуноглобуллин А (IgA), иммуноглобуллин G (IgG), раствор для инфузий 50 мг/мл – 50 мл | Пентаглобин, (белки плазмы человека, иммуноглобуллин М (IgM), иммуноглобуллин А (IgA), иммуноглобуллин G (IgG), раствор для инфузий 50 мг/мл – 50 мл. Международное непатентованное название: нет КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ Общее описание Белки плазмы человека Качественный и количественный состав Пентаглобин, раствор для внутривенного введения активные вещества: белки плазмы человека 50 мг, иммуноглобулины не менее 95%, иммуноглобулин М (IgМ) 6 мг, иммуноглобулин А (IgА) 6 мг, иммуноглобулин G (IgG) 38 мг, вспомогательные вещества: моногидрат глюкозы, натрия хлорид, вода для инъекций. Полный перечень вспомогательных веществ см. в пункте 6.1 ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА Раствор для внутривенного введения. Пентаглобин, раствор для внутривенного введения Бесцветная или светло-желтая прозрачная или слабо опалесцирующая жидкость. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ Показания к применению − вспомогательная терапия при тяжелых бактериальных инфекциях (в качестве дополнения к антибиотикотерапии), − иммунодефицитные состояния и вторичный тяжелый гуморальный иммунодефицит у иммунокопрометированных пациентов и пациентов, получающих иммуносупрессивную терапию. Способ применения Для внутривенного введения. Перед применением препарат должен быть доведен до комнатной температуры или температуры тела. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА Фармакодинамические свойства Фармакотерапевтическая группа: Иммунные сыворотки и иммуноглобулины. Иммуноглобулины. Иммуноглобулины, человеческий, нормальный. Иммуноглобулины, человеческий, нормальный, для внутрисосудистого введения. Фармакодинамические эффекты Пентаглобин содержит иммуноглобулин G (IgG) и повышенные концентрации иммуноглобулина А (IgА) и М (IgМ) с широким спектром антител против различных возбудителей инфекций и их токсинов. Пентаглобин содержит количество антител, представленное в нормальной популяции. Благодаря повышенному содержанию иммуноглобулина А (IgА) и в особенности иммуноглобулина М (IgM) Пентаглобин обладает более высокими титрами агглютинирующих антител к бактериальным антигенам, чем препараты, содержащие чистый IgG. Клиническая эффективность и безопасность Пентаглобин производится из пула плазмы не менее 1000 доноров. Достаточные дозы лекарственного средства способны восстанавливать аномально низкие уровни иммуноглобулина до его нормальных пределов. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА Перечень вспомогательных веществ Пентаглобин, раствор для внутривенного введения вспомогательные вещества: моногидрат глюкозы, натрия хлорид, вода для инъекций. Срок годности (срок хранения) 2 года Не использовать по истечении срока годности. Особые меры предосторожности при хранении При температуре от 2ºС до 8ºС в защищенном от света месте, не замораживать. Хранить в недоступном для детей месте! Форма выпуска и упаковка 50 мл препарата во флаконах из бесцветного стекла, укупоренные серыми бромбутиловыми пробками из резины с алюминиевыми крышками. Для флаконов 50 мл – алюминиевая бесцветная крышка 32 мм, оснащенная съемным нажимным кольцом в центре крышки и нанесенным стикером, где указан штрих код и номер серии. 1 флакон вместе с инструкцией по медицинскому применению на казахском и русском языках в картонной пачке. Защитная прозрачная пленка в нескольких местах наклеивается на картонную пачку для контроля первого вскрытия. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ Пентаглобин, раствор для внутривенного введения РК-БП-5№012734 | флакон | 50 | 93 273 | 4 663 650,00 |

3. Наименование и местонахождение потенциального поставщика с которым, предполагается заключить договор закупа:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Местонахождение потенциального поставщика** | **Наименование потенциального поставщика** | **Сумма договора, тенге** |
| 1, 2 | г. Алматы, ул. Дегдар, д. 33 | ТОО «Вива Фарм» | 9 448 039,05 |

4. На основании приглашения на участие в закупе из одного источника и письма – согласия ТОО «Вива Фарм», а так же документов поставщика подтверждающих соответствие поставщика требованиям, установленным главами 3 и 4 Правил, Заказчику ГКП на ПХВ «Детская городская клиническая инфекционная больница» УЗ г.Алматы в течении трех календарных дней направить потенциальному поставщику подписанный договор закупа.

 Главный врач Сералин Е.Б.

Менеджер по государственным закупкам Габдуллин Р.М.