

Утверждаю:
И.о. главного врача
КГП «Мендыкаринская районная больница»
Управления здравоохранения акимата Костанайской области
Р.А. Жакина
Приказ № 115
от «07» июня 2021 года



ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ
на закуп лекарственных средств, медицинских изделий
и фармацевтических услуг в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской
помощи в системе обязательного медицинского социального страхования
на 2021 год из средств местного бюджета

Заказчик тендера: Коммунальное государственное предприятие «Мендыкаринская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, 111300, Республика Казахстан, Костанайская область, Мендыкаринский район, с. Боровское, ул. Алтынсарина, 45

Организатор тендера: Коммунальное государственное предприятие «Мендыкаринская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, 111300, Республика Казахстан, Костанайская область, Мендыкаринский район, с. Боровское, ул. Алтынсарина, 45

Реквизиты: БИН 970140001339, ИИК KZ246010221000017600, БИК HSBKKZKX, АО «Народный банк Казахстана», КБе 16.

Стоимость тендерной документации – предоставляется бесплатно.

1. Общие положения

1.1. Тендер проводится в соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 об утверждении Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования (далее - Правила) с целью выбора поставщиков медицинских изделий для организации здравоохранения в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи из средств местного бюджета.

1.2. Для проведения тендера заказчиком или организатором закупа образуется тендерная комиссия.

1.3. В состав тендерной комиссии входят председатель, заместитель председателя и члены тендерной комиссии. Общая численность членов тендерной комиссии должна составлять нечетное число и быть не менее трех человек.

1.4. Тендерная комиссия действует со дня вступления в силу решения о ее создании и прекращает свою деятельность в день заключения договора закупа либо признания тендера несостоявшимся, либо отмены итогов в случаях выявления нарушений при проведении закупа до заключения договора закупа.

1.5. В состав тендерной комиссии включаются первые руководители заказчика или организатора закупа, или их заместители, а также руководители профильных структурных подразделений и специалисты.

1.6. Председателем тендерной комиссии определяется первый руководитель или заместитель руководителя заказчика или организатора закупа, который руководит деятельностью комиссии, планирует работу и осуществляет общий контроль за реализацией ее решений. Во время отсутствия председателя его функции осуществляет заместитель председателя комиссии.

1.7. Приказом руководителя заказчика или организатора закупа из числа работников заказчика или организатора закупа назначается секретарь тендерной комиссии, который не входит в состав комиссии и не имеет права голоса.

1.8. Секретарь тендерной комиссии представляет потенциальным поставщикам тендерную документацию, принимает от них конверты с тендерными заявками, готовит предложения и другие необходимые материалы по повестке дня заседания тендерной комиссии, составляет

протоколы заседания тендерной комиссии, ведет журнал регистрации тендерных заявок, в котором указываются дата и время их представления, фамилия, имя и отчество (при его наличии) лица, представившего конверт с тендерной заявкой. Журнал прошивается, страницы пронумеровываются, последняя страница заверяется подписью уполномоченного лица заказчика или организатора закупа.

1.9. При необходимости заказчик или организатор закупа привлекает эксперта или экспертов из профильных специальностей.

1.10. Эксперт дает экспертное заключение по технической спецификации (характеристике) товаров на соответствие предлагаемых потенциальными поставщиками товаров и фармацевтических услуг требованиям к закупаемым товарам и фармацевтическим услугам, положениям тендерной документации.

1.11. Эксперт не участвует в голосовании при принятии тендерной комиссией решения. Экспертное заключение оформляется в письменном виде, подписывается экспертом и прилагается к протоколу заседания комиссии.

1.12. Экспертное заключение рассматривается комиссией при оценке и сопоставлении тендерных заявок, определении победителя.

1.13. Заседание тендерной комиссии проводится при условии участия не менее двух третей от общего числа. Решение тендерной комиссии принимается открытым голосованием и считается принятым, если за него подано простое большинство голосов от общей численности участвующих членов комиссии. В случае равенства голосов, принятым считается решение, за которое проголосовал председатель тендерной комиссии, а при его отсутствии заместитель председателя тендерной комиссии.

1.14. В случае отсутствия кого-либо из членов тендерной комиссии, в протоколе заседания указываются причина его отсутствия и ссылка на документ, подтверждающий данный факт.

1.15. Если в назначенные день и время заседание тендерной комиссии по вскрытию конвертов с тендерными заявками не состоялось по причине отсутствия кворума, секретарь тендерной комиссии обеспечивает сохранность представленных на тендер конвертов с тендерными заявками и объявляет о новых дате и времени вскрытия конвертов, которые устанавливаются в срок не позднее одного рабочего дня после дня несостоявшегося заседания тендерной комиссии. При этом вновь поданные конверты с тендерными заявками не принимаются.

1.16. Если в назначенное время необходимая численность членов тендерной комиссии не обеспечивается, то заказчик или организатор закупа вносит изменения в состав тендерной комиссии в течение трех рабочих дней после дня несостоявшегося заседания тендерной комиссии.

1.17. Протокол заседания тендерной комиссии подписывается и полностью парафируется всеми ее членами, председателем тендерной комиссии, его заместителем и секретарем комиссии.

1.18. Заказчик или организатор закупа утверждает тендерную документацию на закуп товаров или фармацевтических услуг в соответствии с настоящими Правилами и содержит (в зависимости от предмета закупа):

1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям [главы 3](#) и закупаемых товаров- [главе 4](#) настоящих Правил;

2) технические и качественные характеристики закупаемых товаров, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;

3) объем закупаемых товаров, фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;

4) место, сроки и другие условия поставки товара или оказания фармацевтических услуг;

5) условия платежей и проект договора закупа товаров или договора на оказание фармацевтических услуг по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;

6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;

7) требования к оформлению тендерной заявки;

8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;

- 9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
 - 10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
 - 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
 - 12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
 - 13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
 - 14) условия предоставления потенциальным поставщикам-отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;
 - 15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
 - 16) перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием международного непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);
- В случае индивидуальной непереносимости пациента, на основании заключения врачебно-консультативной комиссии заказчика, перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием торгового названия, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);
- 17) перечень и количество медицинских изделий, требующих сервисного обслуживания;
 - 18) перечень населенных пунктов, в которых надлежит оказывать фармацевтическую услугу, определенный управлениями здравоохранения областей, города республиканского значения, столицы по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);
 - 19) требования к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, установленные главой 3 настоящих Правил (при закупе фармацевтических услуг);
 - 20) сведения о квалификации согласно форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
 - 21) требования к товарам, установленные главой 4 настоящих Правил.

2. Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику

2.1. Потенциальный поставщик, участвующий в закупе:

- 1) должен быть зарегистрирован в качестве субъекта предпринимательства согласно законодательству Республики Казахстан;
- 2) должен быть правоспособным на осуществление фармацевтической деятельности по производству или оптовой реализации лекарственных средств и (или) медицинских изделий;
- 3) не должен иметь налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
- 4) не должен быть признанным судом недобросовестным по настоящим Правилам;
- 5) не должен быть аффилированным с заказчиком, организатором закупа, единым дистрибьютором;
- 6) не должен быть аффилированным по одному лоту с другим потенциальным поставщиком;
- 7) не должен быть признан банкротом, вступившим в законную силу судебным актом, и в отношении него не должно проводиться процедур банкротства или ликвидации;
- 8) не должен нарушать патентных и иных прав и притязаний третьих лиц, связанных с реализацией лекарственных средств и медицинских изделий.

2.2. Заказчик, организатор закупа не предъявляют к потенциальному поставщику квалификационные требования, не предусмотренные настоящими Правилами.

Потенциальный поставщик в подтверждение его соответствия квалификационным требованиям представляет заказчику, организатору закупа документы и/или копии документов, предусмотренные настоящими Правилами на бумажном носителе.

2.3. Потенциальный поставщик по одному лоту тендера, двухэтапного тендера представляет одно торговое наименование с указанием производителя лекарственного средства; медицинского изделия; медицинского изделия, за исключением случая, указанного в пункте 18 настоящих Правил.

Потенциальный поставщик по одному лоту тендера в случаях, когда для использования с закупаемым основным медицинским изделием, требующим сервисного обслуживания, дополнительно требуются медицинские изделия для совместного использования в комплектации, может представить двух и более производителей.

2.4. К закупаемым и отпускаемым (при покупке фармацевтических услуг) лекарственным средствам, медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации лекарственных средств, медицинских изделий в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, комплектующих, входящих в состав медицинского изделия и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);

2) лекарственные средства, медицинские изделия хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, медицинских изделий соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

5) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

6) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий, за исключением товаров, указанных в подпункте 7) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет: не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

8) менее сроков годности, указанных в подпунктах 6) и 7) настоящего пункта, для переходящих остатков товара единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику и (или) поставщику услуги учета и реализации по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

9) лекарственные средства, медицинские изделия по своей характеристике (комплектации) должны соответствовать характеристике (комплектации), указанной в объявлении или приглашении на закуп;

10) лекарственные средства или медицинские изделия по ценовому предложению потенциального поставщика не должны превышать предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию утвержденных в порядке, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.

3. Разъяснение организатором тендера положений

Тендерной документации потенциальным поставщикам, получившим ее копию

3.1. Не позднее, чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок, при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее трех рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

3.2. В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносит изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

3.3. Заказчик или организатор закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в месте и время, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

4. Срок действия, содержание,

предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок

4.1. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.

4.2. Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.

4.3. Срок действия тендерной заявки составляет не менее сорока пяти календарных дней, исчисляемых со дня окончательного приема тендерных заявок. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.

4.4. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной

заявке копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с [Законом](#) Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, подтверждающих права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций), а также документы, указанные в подпунктах 19), 20) [пункта 64](#) настоящих Правил.

4.5. Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. На электронном носителе представляется описание прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2) копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;

3) копию 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);

4) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющую личность;

5) копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях";

6) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, длящейся более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденному постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан от 31 января 2011 года № 3 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 6793), по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением филиалов и представительств потенциального поставщика, расположенных за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

8) сведения о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

9) копию сертификата о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки (для отечественных товаропроизводителей);

копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;

копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;

10) если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан, то им представляется оригинал или копия письма органа государственных доходов Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик - нерезидент Республики Казахстан и не состоит на налоговом учете;

11) заявленную потенциальным поставщиком таблицу цен по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, включающую фактические затраты потенциального поставщика, из которых формируется конечная цена заявленных лекарственных средств, медицинских изделий, медицинских изделий и (или) фармацевтической услуги, включая цену сопутствующих услуг;

12) сопутствующие услуги;

13) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;

14) при необходимости копию акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случаях представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), вышеуказанный акт не представляется;

15) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 настоящих Правил;

16) при закупе фармацевтических услуг документы, подтверждающие соответствие соисполнителя квалификационным требованиям, установленным пунктом 14 настоящих Правил;

17) письмо об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 настоящих Правил;

18) письмо о согласии на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 настоящих Правил, в порядке, установленном настоящими Правилами;

19) договоры намерения об оказании фармацевтической услуги с соисполнителями;

20) гарантийное письмо об установлении информационно-коммуникационной инфраструктуры для ведения информационной системы учета амбулаторного лекарственного обеспечения (при закупе фармацевтических услуг);

21) копию документа, подтверждающего владение на праве собственности или праве владения и пользования объектом фармацевтической деятельности, в соответствии с адресом, указанным в разрешении и (или) уведомлении на занятие соответствующей фармацевтической деятельностью и (или) реализацию медицинских изделий.

4.6. Техническая часть тендерной заявки содержит:

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленного товара, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники также на электронном носителе в формате *.doc);

2) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров и фармацевтических услуг требованиям настоящих Правил и тендерной документации.

4.7. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока их приема.

4.8. Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.

4.9. Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии). Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт. Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница ее подлежит скреплению подписью

первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии).

4.10. Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами и подписывается потенциальным поставщиком. Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

4.11. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова "Тендер по закупа _____ (указывается название тендера)" и "Не вскрывать до _____ (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)".

5. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

5.1. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа товаров или фармацевтических услуг.

5.2. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа: **ИИК KZ246010221000017600, АО «Народный банк Казахстана», Кбе 16;** либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

5.3. Срок действия гарантийного обеспечения составляет не менее срока действия тендерной заявки.

5.4. Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение пяти рабочих дней в случаях:

1) истечения срока действия тендерной заявки (за исключением тендерной заявки победителя тендера);

2) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их приема;

3) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;

4) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

5) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

6) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

5.5. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если он:

1) отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;

2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;

3) признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

6. Вскрытие конвертов с тендерными заявками

6.1. Продолжительность времени между завершением приема тендерных заявок и началом вскрытия конвертов с тендерными заявками не превышает двух часов.

6.2. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по времени и в месте, определенных тендерной документацией.

6.3. В процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками могут присутствовать потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители.

6.4. Вскрывая конверты, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные цены по

каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва тендерных заявок, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

7. Оценка и сопоставление тендерных заявок

7.1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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, в части их наличия в перечне недобросовестных поставщиков рассматривает информацию на интернет-ресурсе уполномоченного органа в области здравоохранения.

7.2. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:

1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил;

2) непредставления копии свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;

3) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;

4) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копии документа, удостоверяющего личность (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

5) непредставления копий разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);

8) непредставления подписанного оригинала справки банка об отсутствии просроченной задолженности согласно требованиям настоящих Правил;

9) наличия в справке банка или филиала банка просроченной задолженности по обязательствам потенциального поставщика, длящейся более трех месяцев, предшествующих дате выдачи данной справки;

10) непредставления сведений о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

11) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;

12) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил;

13) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к товарам и услугам приобретаемым в рамках настоящих Правил;

14) применения процедуры банкротства, ликвидации и (или) наличия в перечне недобросовестных поставщиков;

15) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых товаров, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;

16) непредставления при необходимости копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" в соответствии с подпунктом 14) пункта 64 настоящих Правил, за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

17) если техническая характеристика заявленного медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

18) несоответствия требованиям пункта 17 настоящих Правил, за исключением случаев, предусмотренных пунктом 18 настоящих Правил;

19) установленных пунктами 26, 33 настоящих Правил;

20) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;

21) если не представлена либо представлена неподписанная таблица цен;

22) представления потенциальным поставщиком цены товара, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

23) представления тендерной заявки в непрошитом виде, с пронумерованными страницами, не заверенной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;

24) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя предъявляемым квалификационным требованиям;

25) непредставления информации об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 настоящих Правил;

26) непредставления согласия на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 настоящих Правил, в порядке, установленном настоящими Правилами;

27) установления инициирования процедуры банкротства либо ликвидации, приостановления финансово-хозяйственной деятельности, в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупок;

28) установления факта привлечения к ответственности за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств по заключенным в течение последних двух лет договорам на основании решения суда, вступившего в законную силу.

7.3. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа изменяют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с [разделом 2](#) настоящих Правил.

7.4. Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей требованиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.

7.5. Закуп способом тендера или его какой-либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:

1) отсутствия представленных тендерных заявок;

2) представления менее двух тендерных заявок;

3) если не допущен ни один потенциальный поставщик;

4) если допущен один потенциальный поставщик.

7.6. Победитель тендера определяется на основе наименьшей цены.

8. Протокол об итогах тендера

8.1. Итоги тендера подводятся в течение десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол, в который включаются:

- 1) наименования и краткое описание товаров или фармацевтических услуг;
- 2) сумма закупа;
- 3) наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки;
- 4) цена и другие условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;
- 5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;
- 6) основания отклонения тендерных заявок;
- 7) наименования и местонахождение победителя (ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;
- 8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя с указанием торгового наименования;
- 9) основания, если победитель тендера не определен;
- 10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;
- 11) информация о привлечении экспертной комиссии.

8.2. В течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера, заказчик или организатор закупа уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.

8.3. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение трех календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию товаров победителя.

9. Порядок заключения договора о закупе

9.1. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения.

9.2. В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать двух рабочих дней.

9.3. Договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

9.4. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с участником тендера, соответствующим требованиям настоящих Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

9.5. Не допускается внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор (за исключением уменьшения цены товара, объема), которые изменяют содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового наименования, указанного в договоре другим торговым наименованием.

9.6. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на товары и соответственно цены договора;

2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема товаров, фармацевтических услуг.

9.7. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены товара либо фармацевтической услуги до подписания договора закупа и договора на оказание фармацевтических услуг. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены товара или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

10. Порядок внесения обеспечения исполнения договора о закупе

10.1. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг (далее - гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями настоящих Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг.

10.2. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:

1) гарантийного вноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика;

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

10.3. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного вноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

10.4. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

10.5. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

1) расторжения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;

2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, медицинских изделий и нарушение других условий договора);

3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

11. Поддержка отечественного товаропроизводителя

11.1. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и/или производителем государственных Евразийского экономического союза, имеющий регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы ЕАЭС (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года №78 и от 12 февраля 2016 года № 46), тендерная заявка которого соответствует требованиям настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

11.2. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, являющийся

отечественным товаропроизводителем и/или производителем государств-членов Евразийского экономического союза, имеющий регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46), тендерная заявка которого соответствует требованиям настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

11.3. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями и/или производителями государств-членов Евразийского экономического союза, имеющих регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46), тендерные заявки которых соответствуют требованиям настоящих Правил, заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор рассматривают тендерные заявки потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями и/или производителями государств-членов Евразийского экономического союза, имеющих регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46), а тендерные заявки других потенциальных поставщиков (при их наличии) отклоняются.

11.4. Если в двухэтапном тендере подана одна тендерная заявка, соответствующая требованиям настоящих Правил, от потенциального поставщика, являющегося отечественным производителем, на лоты, предусматривающие заключение долгосрочного договора поставки, с ним заключается долгосрочный договор поставки без применения способа закупа из одного источника в соответствии с главой 21 настоящих Правил, предусматривающей особый порядок закупа.

11.5. Статус отечественного производителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

1) разрешение (лицензия) на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств, медицинских изделий или медицинского изделия, полученное в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационное удостоверение на товар отечественного производителя, выданное в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

При заключении договора или дополнительного соглашения к долгосрочному договору поставки, потенциальный поставщик - отечественный товаропроизводитель на поставляемые товары предоставляет сертификат о происхождении товара для внутреннего обращения "СТ KZ".

12. Язык тендерной документации

12.1. Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке тендерной заявки, и в этом случае, в целях интерпретации тендерной заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

	Приложение 2 к приказу Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 18 января 2017 года № 20
	Форма
	(Кому) _____ (наименование заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора)
	(От кого) _____ (наименование потенциального поставщика)

**Заявка на участие в тендере
(для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую
деятельность и юридических лиц)**

Рассмотрев тендерную документацию по проведению тендера/ объявление и Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного медицинского социального страхования, утвержденные постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729,

_____ (название тендера/двухэтапного тендера)
получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация),
_____,

_____ (наименование потенциального поставщика) выражает согласие осуществить поставку товаров, фармацевтических услуг в соответствии с тендерной документацией (условиям объявления) по следующим лотам:

_____ (подробное описание товаров, фармацевтических услуг)

Настоящая тендерная заявка состоит из:

1. _____
2. _____
3. _____

Настоящая тендерная заявка действует в течение _____ дней со дня вскрытия
(прописью)

конвертов с тендерными заявками.

Подпись, дата

_____ должность, фамилия, имя, отчество
(при его наличии)

Печать
(при наличии)

Имеющий все полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению _____

_____ (наименование потенциального поставщика)

	Приложение 3 к приказу Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 18 января 2017 года № 20
	Форма

**Опись документов, прилагаемых
к заявке потенциального поставщика**

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ	Оригинал, копия, нотариально засвидетельствованная копия	Стр.

	Приложение 4 к приказу Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 18 января 2017 года № 20
	Форма

Справка об отсутствии просроченной задолженности

Банк/филиал банка (наименование) по состоянию на _____ подтверждает отсутствие просроченной задолженности по всем видам его обязательств длящейся более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденному постановлением правления Национального Банка Республики Казахстан _____
(указать полное наименование физического лица,

осуществляющего предпринимательскую деятельность, или юридического лица, телефон, адрес, БИН/ИИН*, БИК**), обслуживающегося в данном банке/филиале банка,
выданной не ранее одного месяца предшествующего дате вскрытия конвертов.

Дата

Подпись

Печать

(при наличии)

*БИН/ИИН - бизнес идентификационный номер/индивидуальный идентификационный номер;

**БИК - банковский идентификационный код.

	Приложение 5 к приказу Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 18 января 2017 года № 20
	Форма

Сведения о квалификации

(заполняются потенциальным поставщиком при закупках лекарственных средств, изделий медицинского назначения, медицинской техники, фармацевтических услуг)

Наименование тендера _____

1. Общие сведения о потенциальном поставщике:

Наименование юридического лица (фамилия, имя, отчество (при наличии) физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность) _____

БИН/ИИН*/УНП** _____

2. Объем товаров, поставленных (произведенных) потенциальным поставщиком, аналогичных (схожих) закупаемым на тендере/двухэтапном тендере*** (заполняется в случае наличия)

Наименование товара	Наименование заказчика	Место поставки товара	Дата поставки товара	Наименование, дата и номер подтверждающего документа	Стоимость договора, тенге
1	2	3	4	5	6

*** Достоверность всех сведений о квалификации подтверждаю	
Подпись, дата	должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)
Печать (при наличии)	
*БИН/ИИН - бизнес идентификационный номер/индивидуальный идентификационный номер;	
**УНП - учетный номер налогоплательщика.	

	Приложение 6 к приказу Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 18 января 2017 года № 20
	Форма

**Таблица цен потенциального поставщика
(наименование потенциального поставщика,
заполняется отдельно на каждый лот)**

№	содержание	наименование товаров
1	2	3
1.	Краткое описание	
2.	Страна происхождения	
3.	Завод-изготовитель	
4.	Единица измерения	
5.	Цена _____ за единицу в _____ на условиях _____ ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения)	
6.	Количество (объем)	
7.	Всего цена = стр.5 x стр.6, в _____	
8.	Общая цена, в _____ на условиях _____ ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения, DDP) включая все затраты потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, и другие расходы. Потенциальный поставщик вправе указать другие затраты, в том числе: 8.1. 8.2.	
9.	Размер скидки, в случае ее предоставления 9.1.	

9.2.	
------	--

Подпись, дата

должность, фамилия, имя, отчество
(при его наличии)

Печать
(при наличии)

	Приложение 7 к приказу Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 18 января 2017 года № 20
	Форма

Банковская гарантия

Наименование банка

(наименование и реквизиты банка)

Кому

(наименование и реквизиты заказчика, организатора закупа)

Гарантийное обязательство № _____
"_____" _____ г.

(местонахождение)

Мы были проинформированы,
что

(наименование потенциального поставщика)

в дальнейшем "Поставщик", принимает участие в тендере по закупке

_____, организованном

(наименование заказчика, организатора закупа
и готов осуществить поставку (оказать услугу) _____ на общую сумму _____
тенге.

(наименование и объем товаров, работ и услуг) (прописью)

Тендерной документацией от "_____" _____ г. по проведению вышеуказанных закупок
предусмотрено внесение потенциальными поставщиками обеспечения тендерной заявки в виде банковской
гарантии.

В связи с этим, мы _____ настоящим берем на себя

(наименование банка)

безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму, равную

— (сумма в цифрах и прописью)

по получении Вашего письменного требования на оплату, а также письменного подтверждения того, что
Поставщик:

- 1) отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;
- 2) победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;
- 3) победитель не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

Данная гарантия вступает в силу со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.

Данная гарантия действует до окончательного срока действия тендерной заявки Поставщика на
участие в тендере. Если срок действия тендерной заявки продлен, то данное гарантийное обязательство
продлевается на такой же срок.

Подпись гаранта

Дата и адрес

Печать
(при наличии)

Типовой договор закупки

_____, _____ г.
(Местонахождение) _____, именуемый (ое) (ая)
(полное наименование Заказчика)
в дальнейшем – "Заказчик", в лице _____

_____,
должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица с одной стороны, и _____

_____, именуемый (ое) (ая) в дальнейшем – "Поставщик",
(полное наименование Поставщика – победителя тендера)
в лице _____,
должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)
уполномоченного лица, действующего на основании _____
(устава, положения)

с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупки лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 и протокола об итогах закупки способом проведения тендера по закупке медицинской техники, прошедшего в 2021 году № _____ от "___" _____ года заключили настоящий Договор закупки (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

1. Поставщик обязуется поставить товар в соответствии с условиями Договора, в количестве и качестве, определенных в приложениях к настоящему Договору, а Заказчик принять его и оплатить в соответствии с условиями Договора.

2. Общая стоимость товаров (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/ спецификации) составляет (указать сумму цифрами и прописью) (далее – общая сумма договора).

3. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:

1) Договор – гражданско-правовой договор, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Правилами организации и проведения закупки лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;

2) цена Договора означает цену, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств;

3) товары - товары и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в рамках Договора;

4) сопутствующие услуги - услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие, например, как транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, например, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие подобного рода обязанности Поставщика, предусмотренные данным Договором;

5) Заказчик – государственные органы, государственные учреждения, государственные предприятия и акционерные общества, контрольный пакет акций которых принадлежит государству, а также аффилированные с ними юридические лица;

6) Поставщик - физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о закупке и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

4. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данный Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно:

1) настоящий Договор;

2) перечень закупаемых товаров;

3) техническая спецификация;

4) обеспечение исполнения Договора в размере трех процентов (вносится в том случае, если сумма Договора превышает 2000 МРП).

5. Форма оплаты: перечисление.

6. Сроки и условия выплат: в течение 30 дней после полной поставки товара, ввода в эксплуатацию, пусконаладочных работ и поступления денежных средств от ГУ «Управление здравоохранения акимата Костанайской области» по договору финансирования № 16 от 29.01.2021 года.

7. Необходимые документы, предшествующие оплате:

- 1) копия договора или иные документы, представляемые поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;
- 2) счет-фактура, накладная, акт приемки-передачи, акт пуско-наладочных работ.

8. Товары, поставляемые в рамках данного Договора, должны соответствовать или быть выше стандартов, указанных в технической спецификации.

9. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора. Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.

10. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика использовать какие-либо вышеперечисленные документы или информацию, кроме как в целях реализации Договора.

11. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения, указанному в приложении 1 к тендерной документации. Упаковка должна выдерживать без каких-либо ограничений интенсивную подъемно-транспортную обработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки, а также открытого хранения. При определении габаритов упакованных ящиков и их веса необходимо учитывать отдаленность конечного пункта доставки и наличие мощных грузоподъемных средств во всех пунктах следования товаров.

12. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать специальным требованиям, определенным Заказчиком.

13. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

14. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении 1 к настоящему договору. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

15. В рамках данного Договора Поставщик должен предоставить услуги, указанные в тендерной документации.

16. Цены на сопутствующие услуги должны быть включены в цену Договора.

17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить следующую информацию о запасных частях, изготавливаемых или реализуемых Поставщиком, а именно стоимость и номенклатуру запасных частей, которые Заказчик может выбрать для закупки у Поставщика и использовать их после истечения гарантийного срока.

18. Поставщик, в случае прекращения производства им запасных частей, должен:

- а) заблаговременно уведомить Заказчика о предстоящем свертывании производства, с тем, чтобы позволить ему произвести необходимые закупки в необходимых количествах;

б) в случае необходимости вслед за прекращением производства бесплатно предоставить Заказчику планы, чертежи и техническую документацию на запасные части.

19. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора, являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика. В случае появления дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации.

20. Эта гарантия действительна в течение 37 месяцев после доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.

21. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией.

22. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семидесяти двух) часов с момента получения уведомления обеспечить выезд квалифицированного специалиста на место для определения причин, сроков предполагаемого ремонта. Поставщик должен произвести ремонт, используя запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем, или замену бракованного товара или его части без каких-либо расходов со стороны заказчика в течение одного месяца.

23. Если Поставщик, получив уведомление, не исправит дефект(ы) в течение одного месяца, Заказчик может применить необходимые санкции и меры по исправлению дефектов за счет Поставщика и без какого-либо ущерба другим правам, которыми Заказчик может обладать по Договору в отношении Поставщика.

24. Оплата Поставщику за поставленные товары будет производиться в форме и в сроки, указанные в пунктах 5 и 6 настоящего Договора.

25. Цены, указанные Заказчиком в Договоре, должны соответствовать ценам, указанным Поставщиком в его тендерной заявке.

26. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место доставки, или услуги, предоставляемые Поставщиком и т.д.) в документы Договора не допускаются, за исключением письменных изменений, подписанных обеими сторонами.
27. Если любое изменение ведет к уменьшению стоимости или сроков, необходимых Поставщику для поставки любой части товаров по Договору, то цена Договора или график поставок, или и то и другое соответствующим образом корректируется, а в Договор вносятся соответствующие поправки. Все запросы Поставщика на проведение корректировки в рамках данной статьи должны быть предъявлены в течение 30 (тридцати) дней со дня получения Поставщиком распоряжения об изменениях от Заказчика.
28. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору без предварительного письменного согласия Заказчика.
29. Поставка товаров и предоставление услуг должны осуществляться Поставщиком в соответствии с графиком, указанным в таблице цен.
30. Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к удержанию обеспечения исполнения договора и выплате неустойки.
31. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающими своевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о факте задержки, ее предположительной длительности и причине(ах). После получения уведомления от Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по своему усмотрению, продлить срок выполнения Договора поставщиком; в этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в текст договора.
32. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1% от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.
33. Поставщик не лишается своего обеспечения исполнения Договора и не несет ответственность за выплату неустоек или расторжение Договора в силу невыполнения его условий, если задержка с выполнением Договора является результатом форс-мажорных обстоятельств.
34. Для целей настоящего Договора "форс-мажор" означает событие, неподвластное контролю со стороны Поставщика, не связанное с просчетом или небрежностью Поставщика и имеющее непредвиденный характер. Такие события могут включать, но не ограничиваться действиями, такими как: военные действия, природные или стихийные бедствия, эпидемия, карантин и эмбарго на поставки товаров.
35. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах. Если от Заказчика не поступают иные письменные инструкции, Поставщик продолжает выполнять свои обязательства по Договору, насколько это целесообразно, и ведет поиск альтернативных способов выполнения Договора, не зависящих от форс-мажорных обстоятельств.
36. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление, если Поставщик становится банкротом или неплатежеспособным. В этом случае, расторжение осуществляется немедленно, и Заказчик не несет никакой финансовой обязанности по отношению к Поставщику при условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершение действий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.
37. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор в силу нецелесообразности его дальнейшего выполнения, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление. В уведомлении должна быть указана причина расторжения Договора, должен оговариваться объем аннулированных договорных обязательств, а также дата вступления в силу расторжения Договора.
38. Когда Договор аннулируется в силу таких обстоятельств, Поставщик имеет право требовать оплату только за фактические затраты, связанные с расторжением по Договору, на день расторжения. Заказчик и Поставщик должны прилагать все усилия к тому, чтобы разрешать в процессе прямых переговоров все разногласия или споры, возникающие между ними по Договору или в связи с ним.
39. Если в течение 21 (двадцати одного) дня после начала таких переговоров Заказчик и Поставщик не могут разрешить спор по Договору, любая из сторон может потребовать решения этого вопроса в соответствии с законодательством Республики Казахстан.
40. Договор составляется на государственном и/или русском языках. В случае, если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. В случае необходимости рассмотрения Договора в арбитраже рассматривается экземпляр Договора на государственном или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.
41. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.
42. Уведомление вступает в силу после доставки или в указанный день вступления в силу (если указано в уведомлении), в зависимости от того, какая из этих дат наступит позднее.
43. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.
44. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.

45. Настоящий Договор вступает в силу после регистрации его Заказчиком в территориальном органе казначейства Министерства финансов Республики Казахстан (для государственных органов и государственных учреждений) либо после подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора.

46. Адреса и реквизиты Сторон:

Дата регистрации в территориальном органе казначейства (для государственных органов и государственных учреждений): _____.

Настоящий Типовой договор закупа товара регулирует правоотношения, возникающие между Заказчиком и Поставщиком в процессе осуществления Заказчиком закупа лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники. Любые вносимые в настоящий Договор изменения и дополнения должны соответствовать законодательству Республики Казахстан, тендерной документации Заказчика, тендерной заявке Поставщика и протоколу об итогах тендера.

Приложение № 1

к Тендерной документации на закуп лекарственных средств, медицинских изделий
и фармацевтических услуг в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи
в системе обязательного медицинского социального страхования
на 2021 год из средств местного бюджета

Техническая спецификация

Лот №1

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинских изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО) (в соответствии с государственным реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)	Гематологический анализатор			
2	Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)	Гематологический анализатор			
3	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МИ ТСО (в соответствии с государственным реестром МИ ТСО)	Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)
		Основные комплектующие:			
		1	Гематологический анализатор	Настольный автоматический гематологический, анализатор для проведения общего анализа крови (ОАК); Производительность: не менее 60 исследований в час; Распределение клеток по: PLT (тромбоциты), RBC (эритроциты), WBC (лейкоциты) Принцип подсчета RBC, PLT, WBC: Импедансометрический метод; Принцип измерения HGB (гемоглобин): фотометрический безцианидный метод;	1 шт.

				<p>Определяемые параметры: не менее 20 параметров + 3 гистограммы: WBC, LYMabs, LYM%, GRANabs, GRAN%, MIDabs, MID%, RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW%, RDWabs, PLT, MPV, PDW, PCT, LPCR);</p> <p>Подача образца: ручная;</p> <p>Образец: венозная кровь и/или капиллярная кровь;</p> <p>Наличие прокалывателя крышки;</p> <p>Объем образца: не менее 100 мкл – при работе с цельной кровью в открытых пробирках или микропробирках;</p> <p>не менее 20 мкл., в соотношении от 1:200 до 1:300 – в режиме преддильюции (предварительно разведенная кровь;</p> <p>не менее 20 мкл – при работе с end-to-end капиллярами;</p> <p>не менее 250 мкл – при работе с цельной кровью в закрытых пробирках, с помощью прокалывателя;</p> <p>Система дозирования: поворотный клапан в бесшприцевой гидравлической системе</p> <p>Количество каналов подсчета: не менее 2</p> <p>Количество реагентов: не более 2</p> <p>Наличие устройства для считывания меток RFID;</p> <p>Наличие микрокапиллярного адаптера;</p> <p>Наличие миксера на не менее 4 пробирки;</p> <p>Наличие встроенной программы контроля качества;</p> <p>Наличие встроенного дилютера изотонического разбавителя;</p> <p>Дисплей: сенсорный, True color (не менее 24-разрядный), TFT-LCD, не менее 800x480 пикселей;</p> <p>Язык интерфейса: русский и другие;</p> <p>Программы калибровки: автоматический и ручной режим;</p> <p>Наличие автоматической промывки после каждой пробы;</p> <p>Наличие вывода данных анализа на принтер;</p>	
--	--	--	--	--	--

				Наличие вывода результатов на дисплей; Наличие автоматической установки дискриминаторов клеток («плавающий дискриминатор»); Наличие автоматической ультразвуковой очистки и промывки апертуры; Наличие автоматического определения и индикации засорения апертуры; Наличие автоматической индикации низкого уровня реагентов в емкостях; Электропитание: 100-240В; 50-60Гц	
		2	Принтер	внешний, лазерный, монохромный, формат бумаги А4 или А5, язык передачи данных PCL-5; не менее 1 порта для USB-устройства, не менее 4 портов USB-хоста, не менее 1 порта LAN	1 шт.
		3	Источник бесперебойного питания	Мощность не менее 2000 Вт	1 шт.
4	Требования к условиям эксплуатации	Располагайте оборудование вдали от мест с сильной вибрацией Температура 10°С ~ 40°С (50° ~ 104°F) Влажность 30% ~ 75%.			
5	Условия осуществления поставки МИ ТСО (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения			
6	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	в течении 90 календарных дней с момента заключения договора Адрес: 111300, Республика Казахстан, Костанайская область, Мендыкаринский район, село Боровское, улица Алтынсарина, 45			
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев.</p> <p>Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.</p> <p>Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий 			

Лот №2

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинской техники (далее – МТ)(в соответствии с государственным реестром МТ)	Кровать пациента функциональная реанимационная с электрическим приводом			
2	Наименование МТ, относящейся к средствам измерения	Не является средством измерения			
3	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МТ (в соответствии с государственным реестром МТ)	Техническая характеристика комплектующего к МТ	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)
		Основные комплектующие			
		1	Кровать пациента с электрическим приводом	Универсальная функциональная кровать с электрической регулировкой высоты, секций, положений Тренделенбург/АнтиТренделенбург. Кровать должна состоять из несущей рамы и ложа. Количество секций ложа должно быть не менее четырех, количество подвижных секций – 3 штуки. Размер спинной секции должен быть не менее 840 мм, размер тазовой (неподвижной) секции должен быть не более 225 мм, размер бедренной секции должен быть не менее 300 мм, секции голени (ножной) – не менее 530 мм. Рама кровати должна быть установлена на 4 колеса. Расстояние от пола до рамы кровати не менее 140 мм. Для предотвращения деформации рамы кровати во время транспортировки в углах должны быть расположены защитные бамперы. От падения с кровати пациента защищают не менее четырех боковых ограждений. Раздельные боковые ограждения должны быть изготовлены из цельнолитого ABS-пластика. Высота боковых ограждений должна быть не более 380 мм, длина боковых ограждений расположенных вдоль спинной секции должна быть – не менее 1000 мм, длина боковых ограждений расположенных вдоль бедренной и ножной секций кровати должна быть не более 990 мм. Боковые ограждения кровати оснащены специальной запатентованной системой креплений	4 штуки

			<p>обеспечивающей надежность в эксплуатации и способны выдерживать нагрузку на каждое боковое ограждение не менее 200 кг. Раздельные боковые ограждения должны закрывать ложе кровати, тем самым минимизируя риск выпадения пациента. Расстояние между раздельными боковыми ограждениями должно быть не более 50 мм. В боковые ограждения должны быть встроены индикаторы угла наклона секции спины и положения Тренделенбург/антиТренделенбург. Кровать должна иметь: электрическую регулировку высоты с минимальным нижним положением не более 390 мм и верхним положением не менее 700 мм, электрическую регулировку продольных наклонов ложа кровати (Тренделенбург и антиТренделенбург), электрическую регулировку секции спины в пределах не более 0° - 60°, электрическую регулировку бедренной секции в пределах не менее 0° - 30°, механическую регулировку секции голени в пределах не хуже 0° - 15°. Секция голени оснащена ступенчатым механизмом, который при необходимости может обеспечивать движение секции вверх. Конструктивная особенность ложа кровати должна обеспечивать функцию продольного смещения основания тазобедренной секции и секции спины с одновременным подъёмом для уменьшения компрессии в абдоминальной области с суммарным смещением не более 110 мм. Кровать должна быть оборудована легкосъёмными головными и ножными торцами. Спинки устанавливаются на кровать путем опускания двух металлических штифтов, расположенных на нижней кромке спинок, в специальные отверстия на раме кровати и фиксируются специальным запирающим механизмом. Конструкция торцов кровати легкосъёмная, обеспечивающая максимально быстрый доступ медицинского персонала к пациенту со всех сторон, при снятии торцов на каркасе кровати не должно оставаться никаких элементов торцов. В углах головной и ножной секций ложа кровати должны быть расположены установочные отверстия для дополнительных аксессуаров. Кровать позволяет проводить механическую сердечно-легочную реанимацию при помощи рычагов, ручки рычагов должны быть цветными для простоты распознавания медицинским персоналом. Максимальная допустимая рабочая нагрузка на кровать должна быть, не менее 270 кг.</p>	
		Дополнительные комплектующие:		

		1	Панель управления медицинской сестры	Компактный блок управления на витом кабеле с кнопками, которые можно использовать в качестве клавиш управления или блокировки. Панель управления должна иметь кнопку безопасности, препятствующей несанкционированному изменению положения секций ложа кровати. Панель управления должна иметь устройство для крепления на кровати, которое позволяет размещать панель в соответствии с пожеланиями медицинского персонала, вне досягаемости пациента.	1 шт.
		2	Центральная тормозная система	Трехпозиционная тормозная система представляет собой педаль активации/блокировки колес кровати. Педали должны быть расположены на не менее двух колесах и с обеих сторон кровати.	1 шт.
		3	Кабель питания	Кабель питания кровати должен быть цветной с целью предотвращения случайного вырывания из розетки и креплением к кровати.	1 шт.
		4	Электрическая система приведения кровати в положения СЛР	Позволяет приводить кровать в положение для проведения сердечно-легочной реанимацию (управление данной функцией должно осуществляться при использовании панели управления медицинской сестры).	1 шт.
		5	Матрас	Матрас должен состоять из двух слоев: нижнего слоя из холодного пеноматериала специальной формы плотностью не менее 30 кг/м ³ и толщиной не более 90 мм и вязкоупругого верхнего слоя (термочувствительного) плотностью не менее 40 кг/м ³ и толщиной не более 50 мм. Нижний слой должен выступать в качестве поддерживающего слоя, распределять вес пациента по всей поверхности, а также предотвращать накопление тепла в теле пациента, отводя излишнее тепло через специальные вентиляционные отверстия. Верхний слой должен обеспечивать комфорт пациента, а также предотвращать образование пролежней, должен подстраиваться под форму и температуру тела, поглощая излишнее тепло. Матрас должен располагаться на кровати вязкоупругим слоем наверх, так как он реагирует на температуру тела и вес. Размер матраса должен быть не менее 195x85x12 см.	1 шт.
		6	Чехол для матраса	Чехол на матрас должен обладать антибактериальными свойствами. Чехол должен быть прочным, устойчивым при усилиях на разрыв. Не должен пропускать жидкости, кровь, мочу и должен защищать матрас от загрязнений. Изготовлен из ПВХ материала, на молнии.	1 шт.
		7	Дуга пациента с держателем для руки	Должна крепиться при помощи специального механизма к раме кровати за головным торцом. Изготовлена из металла. Имеет удобную ручку для захвата. Высота ручки для захвата должна регулироваться длиной ремня.	1 шт.

		8	Пульт управления ручной	Для комфортного расположения в руке пульт должен иметь оптимизированную эргономичную форму. Ручной пульт управления должен быть соединен с кроватью витым кабелем, медицинский работник и пациент могут легко использовать его, находясь в любом положении. Пульт должен иметь крепления, позволяющие размещать пульт и крепить его на боковых ограждениях кровати. Пульт должен обладать высокой степенью водонепроницаемости благодаря использованию различных видов защитной оболочки стандарта IPX6	1 шт.
		9	Система увеличения длины ложа	Предназначена для использования с пациентами нестандартных антропометрических данных. Позволяет увеличить длину ложа кровати не менее чем на 240 мм.	1 шт.
		10	Инфузионная стойка	Должна устанавливаться в одно из четырех угловых отверстий для аксессуаров. Должна быть изготовлена из нержавеющей стали. Оснащена не менее чем четырьмя крюками. Высота инфузионной стойки должна регулироваться телескопическим механизмом и составлять не более 130 мм в сложенном состоянии и не менее 160 мм в раздвинутом положении.	1 шт.
		11	Держатель для мочеприемника	Должны быть изготовлены из ABS пластика. Расположены на боковых ограждениях кровати (по 1 штучке на каждом ограждении).	4 шт.
		12	Аккумуляторная батарея	Батарея резервного питания. На задней стороне батареи имеется вентиляционная мембрана, которая обеспечивает отвод газов, исключая проникновение влаги. При работе от аккумуляторной батареи кровать автоматически переходит в «спящий» режим не менее чем через 5 минут после активации последней функции. В случае отказа источника питания позволяет выполнять движения, необходимые для обеспечения безопасности пациента (приведение ложа в горизонтальное положение, положение Тренделенбурга). Количество выполненных циклов (один цикл - это все электрические функции в полном диапазоне) зависит от состояния заряда батареи, в случае, когда аккумулятор заряжался около 12 ч. возможность выполнения должна составлять не менее 3 циклов.	1 шт.
4	Требования к условиям эксплуатации	Нет			
5	Условия осуществления поставки МТ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2000)	DDP пункт назначения			
6	Срок поставки МТ и место дислокации	в течении 90 календарных дней с момента заключения договора Адрес: 111300, Республика Казахстан, Костанайская область, Мендыкаринский район, село Боровское, улица Алтынсарина, 45			

7	Условия гарантийного и постгарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев.</p> <p>Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.</p> <p>Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий
---	--	--

Лот №3

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинского изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО) <i>(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>	Электрокардиограф 12 канальный			
2	Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения <i>(с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>	Электрокардиограф 12 канальный			
3	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МИ ТСО <i>(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО)</i>	Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО	Требуемое количество <i>(с указанием единицы измерения)</i>
		Основные комплектующие			
		1	Блок аппарата	<p>Отведения ЭКГ 10 параллельных отведений ЭКГ</p> <p>Фиксирующие каналы 3, 6, 12 каналов (60 секунд)</p> <p>Чувствительность 5,10,20 мм/мВ и auto (I ~ aVF: 10мм/мВ, V1~V6: 10мм/мВ)</p> <p>Выбор скорости печати</p>	

				<p>Частота амплитудно-импульсной модуляции не менее 500 импульсов/сек</p> <p>Фильтры Сетевой (50/60 Гц, -20dB) Фильтр ЭМГ (25-35 Гц, -3dB) Базовая линия (0.1 Гц, -3dB) Фильтр нижних частот (выкл., 40 Гц, 100 Гц, 150 Гц)</p> <p>Дисплей ЖК-дисплей не менее 2х16 знаков</p> <p>Индикатор LED Качество сигнала, источник питания, батарея</p> <p>Данные пациента Индивидуальный номер, имя, возраст, пол, рост, вес</p> <p>Основные параметры ЧСС, PR, QRS, QT/QTc, оси P-R-T</p> <p>Записывающее устройство Термальная печатающая головка, тип бумаги - термобумага/в рулонах Ширина бумаги: формат А4: 215 мм или 8.5 дюймов; Длина: формат А4: 300мм или 11 дюймов</p> <p>Электропитание Входной контур: незаземленный вход Вход пациента полностью изолирован, защита от дефибриллятора Входящий импеданс: не более 10 МП Диапазон входного сигнала: 5±мВ Коэффициент ослабления симфазного сигнала: >100 дБ Смещение постоянной составляющей: ±300 мВ Время: 3-3,5 секунды/ток утечки <10 мкА Частота цифровой записи 0.005-150 Гц</p> <p>Контроль качества сигнала Определение изолированного отведения</p> <p>Энергопотребление АС или встроенный аккумулятор 100-240//АС 50/60Гц, 1,0-0,5А, 60В макс.</p>	2 штуки
--	--	--	--	--	---------

				Емкость батареи 1 час обычного режима пользования (примерно 100 автоматических распечаток ЭКГ) Связь Соединение с ПК через интерфейс RS-232 и LAN Безопасность Класс 1, Тип BF Сумка для транспортировки Отсек для кабеля пациента Отсек для грудных электродов Отсек для бумаги Отсек для электродов конечностей. Отсек для геля Отсек для кабеля питания Два металлических ушка для крепления ремня. Противоударный каркас. Ткань полиэстер	
		Дополнительные комплектующие			
		2	Кабель питания	Кабель для передачи электроэнергии аппарату	1 шт.
		3	Кабель пациента	Кабель для передачи сигналов с электродов аппарату	1 шт.
		4	Электроды конечностей	Электроды конечностей (многоцветные) для регистрации показаний	4 шт.
		5	Грудные электроды	Грудные электроды (многоцветные) для регистрации показаний	6 шт.
		6	Батарея	Тип батареи: Литий - ионная	1 шт.
		6	Бумага для регистрации данных	Специализированная, высокочувствительная бумага для регистрации данных ЭКГ	1 шт.
		7	Гель для ЭКГ	Специализированный гель для улучшения электрического контакта между кожей и электродами	1 шт.
4	Требования к условиям эксплуатации	Влажность: 30~ 85% Рабочая температура: 10°C~ 40°C Атмосферное давление: 70~ 106KPa			
5	Условия осуществления поставки МИ ТСО (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения			

6	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	в течении 90 календарных дней с момента заключения договора Адрес: 111300, Республика Казахстан, Костанайская область, Мендыкаринский район, село Боровское, улица Алтынсарина, 45
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев.</p> <p>Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.</p> <p>Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий

Лот №4

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинского изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО) (в соответствии с государственным реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)	Прикроватный монитор пациента			
2	Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)	Прикроватный монитор пациента			
3	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МИ ТСО (в соответствии с государственным реестром МИ ТСО)	Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)
		Основные комплектующие			
		1	Монитор пациента	ЖК-дисплей (не менее 800x480 мм) Индикаторы - до 4 волн (2*ЭКГ, SpO2, Дыхание)	

			3-х уровневый датчик тревоги: ЧСС, Пульсоксиметрический тональный сигнал, Уровень заряда батарей - Индикатор подключения к сети Интерфейс Коннектор для синхронизаций с дефибрилятором -Уровневый сигнал: от 0 до 5 В импульсный -Частота импульсов: 100±10 мс Сетевой выход для передачи сигнала - Тревожная кнопка Выход постоянного тока: от 5В, 1 А Принтер: Скорость печати 25-50 мм\сек Цифровые и графические тренды <u>Цифровые тренды</u> Память цифровых трендов: до 168 часов Вид таблицы: один вид для всех таблиц <u>Графические тренды</u> Продолжительность графического тренда: 30, 60, 90 и 3,6,12 часов Версии языков Русский, Английский и др.	1 штука
		Дополнительные комплектующие		
	2	Кабель ЭКГ с 3-мя отведениями	ЭКГ Количество отведений не менее 3 Диапазон ЧСС: взрослый от 30 до 300 уд/мин детский от 30 до 350 уд/мин Точность измерений ЧСС ±3 уд/мин Анализ СТ сегмента - Да Анализ аритмий Желудочковая экстрасисталия, фебриляция, асистолический. Рабочий диапазон от 0.5 до 40 Гц Режим обнаружения кардиостимулятора. Обнаружение изменения формы кривой с индикацией его на экране монитора, выбирается пользователем. Сопротивление >5 мΩ	1 шт.

				<p>Уровень подавления помех > 90 дБ при 50 или 60 Гц</p> <p>Диапазон входного сигнала - ± 5 мВ (= U) - ± 300 мВ ($\sim U$)</p> <p>Защита от дефибрилляции < 4 секунд</p> <p>Тревога отсутствия отведения - Да</p>	
		3	Температурные датчики, поверхностные, многоразовые	<p>Температурные поверхностные и погружные датчики снабжены 2-х проводными разъемами с взаимозаменяемыми соединительными кабелями.</p> <p>Характеристики температуры:</p> <p>Диапазон Измерения: 0 – 50 °C (0 – 122 °F)</p> <p>Точность: от 25 – до 50 °C $\pm 1^\circ\text{C}$ от 0 – до 24 °C $\pm 2^\circ\text{C}$</p> <p>Совместимость: 400 температурные зонды серии YSI</p>	1 шт.
		4	Неинвазивный шланг	Шланг соединительный для подключения манжет неинвазивного измерения артериального давления у взрослых, длина более 2,5 м.	1 шт.
		5	Взрослый манжет 25-30 см, многоразовый	<p>Манжета для взрослых, многоразовая предназначена для измерения артериального давления пациента. Состоит из трубки и тканевой манжеты.</p> <p>Методика измерения - осциллометрический</p> <p>Режимы измерения:</p> <p>Ручной режим: однократное измерение</p> <p>Автоматический режим: измерение с интервалами 1,2,3,4,5,10,15,20,30 минут и 1,2,4,8 час</p> <p>Стат: Постоянный в течении 5 минут</p> <p>Отображение давления в манжете от 0 до 300 мм рт.ст.</p> <p>Диапазон измерения артериального давления:</p> <ul style="list-style-type: none"> - систолическое от 50 до 260 мм рт.ст. -основное от 30 до 220 мм рт.ст. -диастолическое от 20 до 200 мм рт.ст. <p>Степень наполнения манжетов – регулируемая</p>	1 шт.

		6	Детский манжет	<p>Метод осциллометрический Операционный способ Ручной/автоматический/постоянный Диапазон измерения - систолическое от 50 до 230 мм рт.ст. - основное от 30 до 190 мм рт.ст. - диастолическое от 20 до 170 мм рт.ст. Точность Изменение давления в пределах ± 5 мм рт.ст. Стандартная девиация: меньше 8 мм рт.ст.</p>	1 шт.
		7	Манжет для новорожденных	<p>Метод осциллометрический Операционный способ Ручной/автоматический/постоянный Диапазон измерения - систолическое от 50 до 120 мм рт.ст. - основное от 30 до 100 мм рт.ст. - диастолическое от 20 до 90 мм рт.ст.</p>	1 шт.
		8	Пульсоксиметрический гибкий сенсорный кабель	Кабель для подключения пульсоксиметрического датчика к монитору пациента.	1 шт.
		9	Пульсоксиметрический сенсорный датчик, многоцветный	<p>Пульсоксиметрический сенсорный датчик для взрослых Пульсоксиметрический сенсорный датчик многоцветный представляет собой напальчник из пластмассы. Предназначен для измерения пульса пациента. SpO₂ (пульсоксиметрия) Процентный интервал насыщения от 0 до 100 Диапазон измерения 30~254 удар/мин Степень оксигенации от 70 до 100%: ± 2 ед. от 0 до 69 %: без погрешности Точность измерения пульса - ± 2 уд/мин Тональный сигнал – Да</p>	1 шт.
		10	Пульсоксиметрический сенсорный датчик, многоцветный	Пульсоксиметрический сенсорный датчик для детей	1 шт.

			Пульсоксиметрический сенсорный датчик многоцветный представляет собой напальчник из пластмассы. Предназначен для измерения пульса пациента. SpO2 (пульсоксиметрия) Процентный интервал насыщения от 0 до 100 Диапазон измерения 30~254 удар/мин Степень оксигенации от 70 до 100%: ± 2 ед. от 0 до 69 %: без погрешности Точность измерения пульса - ± 2 уд/мин Тональный сигнал – Да	
		11	Адаптер сетевого питания:	Адаптер сетевого питания от 18 В, 2,5 А 1 шт.
		12	Литий-ионная батарея	Тип батареи: Литий - ионная Перезаряжаемая батарея от 10.8V, 2150mAh 1 шт.
		<i>Расходные материалы и изнашиваемые узлы:</i>		
		1	Одноразовые электроды	Предназначены для регистрации электрокардиограммы. 10 шт.
		2	Термобумага	Размер бумаги: 58 мм – ширина, 308 мм – диаметр. 2 шт.
4	Требования к условиям эксплуатации			
5	Условия осуществления поставки МИ ТСО (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения		
6	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	в течении 90 календарных дней с момента заключения договора Адрес: 111300, Республика Казахстан, Костанайская область, Мендыкаринский район, село Боровское, улица Алтынсарина, 45		
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя: - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;		

		- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий
--	--	--

Лот №5

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинского изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО) <i>(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>	Шприцевой насос			
2	Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения <i>(с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>	Шприцевой насос			
3	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МИ ТСО <i>(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО)</i>	Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО	Требуемое количество <i>(с указанием единицы измерения)</i>
		Основные комплектующие			
		1	Основной блок	Шприцевой насос предназначен для инфузий химических веществ, лекарственных средств, родостимулирующих препаратов, питательных веществ, а также для вливания крови в реанимационном отделении, отделении интенсивной терапии, отделении интенсивной терапии новорожденных или в операционной. Обеспечивают высокоточное введение растворов или более высокую скорость потока, чем при использовании регулируемых вручную приборов для инфузии, работающих благодаря силе тяжести. Автоматическая калибровка и загрузка шприца. Библиотека лекарств макс. 300. Библиотека шприцов макс. 300. Анти-болус функция. Простой интерфейс	6 штук

				<p>пользователя. Выборка меню языков, включая русский.</p> <p>Технические характеристики:</p> <p>Скорость потока: от 0,01 мл/ч до 1500 мл/ч</p> <p>Погрешность: $\pm 2\%$</p> <p>Диапазон инфузии: Общий объем: от 0,01 мл до 9999 мл;</p> <p>от 0,01 мл/ч до 99,9 мл/ч (с шагом 0,01 мл/ч)</p> <p>от 100,0 мл/ч до 999,9 мл/ч (с шагом 0,1 мл/ч)</p> <p>от 1000 мл/ч до 1500 мл/ч (с шагом 1 мл/ч)</p> <p>Влитый объем: от 0,00 мл до 9999 мл;</p> <p>от 0,01 мл/ч до 99,9 мл/ч (с шагом 0,01 мл/ч)</p> <p>от 100,0 мл/ч до 999,9 мл/ч (с шагом 0,1 мл/ч)</p> <p>от 1000 мл/ч до 1500 мл/ч (с шагом 1 мл/ч)</p> <p>Показатель болюса (очистка): 700 мл/ч (по умолчанию)</p> <p>Шприц 5 мл: 200 мл/ч</p> <p>Шприц 10 мл: 300 мл/ч</p> <p>Шприц 20 мл: 400 мл/ч</p> <p>Шприц 30 мл: 500 мл/ч</p> <p>Шприц 50/60 мл: 500 мл/ч Шприц 50/60 мл: 1500 мл/ч</p> <p>Объем болюса (очистка): от 0,01 мл до 99,99 мл (с шагом 0,01 мл)</p> <p>Окклюзионное давление: от 60 мм рт.ст. до 850 мм рт.ст. (от 13 кПа до 126 кПа)</p> <p>Дисплей: Монографический ЖК дисплей (разрешение: не менее 240 x 64)</p> <p>Сигналы тревоги:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Окклюзия (способность обнаружения: от 60 мм рт.ст. до 850 мм рт.ст.) * 9 регулируемых шагов для понижения окклюзии: - Низкий уровень заряда батареи, разряженный аккумулятор - Отключение питания постоянного/переменного тока - Сигнал о приближающемся окончании инфузии - Режим ожидания (с интервалом в 2 минуты, когда инфузия еще не началась) - Сигнал об окончании инфузии 	
--	--	--	--	---	--

				<ul style="list-style-type: none"> - Сигнал о приближающемся опустошении - Насос прекращает работу, когда срабатывают сигналы тревоги, за исключением низкого заряда батареи, сигналов напоминания о запуске и об окончании инфузии - Неисправность - отображается состояние насоса и гаснет сигнал. - Инфузия недоступна, когда зажим шприца открыт - Блокировка кнопок: работают только клавиши START/STOP и ON/OFF (ВКЛ/ВЫКЛ) - Датчики окклюзии (закупорки): обнаруживает засорение трубы - Вызов медсестры: мониторинг возможен только при срабатывании сигнализации *Поломка шагового двигателя или шестерни обнаруживается путем контроля движения приводного вала. - Режим времени (TIME): рассчитывает скорость потока при установке времени инфузии - Режим дозировки (DOSE): рассчитывает скорость потока при установке дозы. - Титрование: скорость потока может быть изменена во время инфузии (доступно только тогда, когда оставшееся время инфузии составляет 5 минут) - Низкий уровень заряда батареи, разряженный аккумулятор: сигнализация за 20-30 минут и 3-5 минуты до истечения батареи - Дата и время: дата и время можно проверить без источника питания, после того, как часы установлены - Режим ожидания (пауза): операция возобновляется автоматически после заданного истечения времени, когда нажата клавиша «пауза», инфузия прекращается (по умолчанию 24 часа, диапазон настройки от 1 минуты до 24 часов с шагом в 1 минуту) - Журнал историй: сохранение до 2000 данных, которые могут просматриваться через отдельный ПК. - Журнал сигнализаций: сохраняет до 50 историй в насосе 	
--	--	--	--	--	--

			<p>*Все записи событий инфузии будут сохраняться автоматически и постоянно после выключения питания</p> <p>События содержат дату и время (дату и время возникновения события), режим работы, общий объем, скорость подачи, влитый объем и типы сигналов.</p> <p>1) Дата и время: год, месяц, день, час, минута, секунда</p> <p>2) Режимы работы: режимы Готова, Обычная, Болюс, Продувка и Пауза</p> <p>3) Общий объем: 0,00 - 9999</p> <p>4) Скорость подачи: 0,00 - 1500</p> <p>5) Влитый объем: 0.00 - 9999</p> <p>6) Типы аварийных сигналов</p> <p>Источник питания:</p> <p>- АС от 100 В до 240 В. переменного тока, от 50 Гц до 60 Гц (предохранитель: 250 В, ТЗ.15).</p> <p>- DC 12 В постоянного тока (500 мА).</p> <p>- Ni-MH аккумулятор, перезаряжаемая батарея 2,000 мА/ч, АА, 1,2 В.</p> <p>Потребление энергии: от 35 В.</p> <p>Рабочее время: 6 часов при скорости. потока 5 мл/ч.</p> <p>Время зарядки: 5 часов.</p>		
		2	Кронштейн для крепления на инфузионную стойку	Используется для крепления к инфузионной стойке, охват 4 см.	6 шт.
		3	Аккумулятор	Ni-MH аккумулятор, перезаряжаемая батарея от 2,000 мА/ч, АА, 1,2 В.	6 шт.
		4	Кабель питания	Используется для подключения к сети.	6 шт.
4	Требования к условиям эксплуатации	<p>Рабочая среда:</p> <p>Температура: от 10°С до 40°С</p> <p>Относительная влажность: от 20% до 90%</p> <p>Атмосферное давление: от 70 кПа до 106 кПа (от 525 мм рт.ст. до 796 мм рт.ст.)</p> <p>Температура хранения: от -10°С до 60°С</p> <p>Относительная влажность: от 10% до 95%.</p> <p>Избегать прямого солнечного света во время хранения насоса. Не оставляйте насос во влажных и сухих условиях.</p>			

5	Условия осуществления поставки МИ ТСО (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения
6	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	в течении 90 календарных дней с момента заключения договора Адрес: 111300, Республика Казахстан, Костанайская область, Мендыкаринский район, село Боровское, улица Алтынсарина, 45
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя: - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий

Лот №6

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинского изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО) (в соответствии с государственным реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)	Инфузионный насос			
2	Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)	Инфузионный насос			
3	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МИ ТСО (в соответствии с государственным реестром МИ ТСО)	Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)
		Основные комплектующие			

		1	Основной блок	<p>Инфузионный насос предназначен для точного введения жидких препаратов внутривенно (IV) или через эпидуральные пути в лечебных и / или диагностических целях.</p> <p>Обеспечивают высокоточное введение растворов или более высокую скорость потока, чем при использовании регулируемых вручную приборов для инфузии, работающих благодаря силе тяжести. В связи с тем, что применение инфузионных насосов позволяет осуществлять более точное введение жидких средств, инфузионный насос оказалась полезной в таких областях, как непрерывная эпидуральная анестезия.</p> <p>Область применения: ЛПУ, непрерывная эпидуральная анестезия, введение внутривенно сердечно-сосудистых препаратов, в химиотерапии и автотрансфузии, а также в педиатрии и для внутривенной терапии в амбулаторных условиях.</p> <p>Титрование – при изменении скорости тока жидкости вовремя инфузии.</p> <p>Система блокировки клавиатуры для безопасности.</p> <p>Обновление программного обеспечения через интернет. Кнопка вызова медперсонала.</p> <p>Технические характеристики:</p> <p>Насосный механизм: Перистальтический штатив</p> <p>Скорость потока: 0,1 ~ 1200 мл/ч</p> <p>Измеряйте каждый час при комнатной температуре 25°C с использованием воды или солевого раствора (выше 1,0 мл/ч скорости потока).</p> <p>Точность может различаться в зависимости от типа медицинской жидкости и системы для инфузий.</p> <p>Диапазон инфузии, заданный объем:</p> <p>0,01 - 9999 мл, 0,01 - 99,99 мл (с шагом 0,1 мл); 100 - 9999 мл (с шагом 1 мл)</p> <p>Объем инфузируемой жидкости: от 0,00 - 9999 мл, 0,01 - 99,9 мл (с шагом 0,01 мл), 100-999,9 мл (с шагом 0,1 мл).</p>	1 штука
--	--	---	---------------	---	---------

				<p>Показатель болюса (очистка): 700 мл/ч (по умолч.); 1 - 1200 мл/ч.</p> <p>Объем болюса (очистка): 0,1 - 99,9 мл (с шагом 0,1 мл)</p> <p>Показатель KVO (режим открытой вены): мл/ч (по умолч.)</p> <p>1 - 9 мл/ч при скорости потока 1,0 -1200 мл/ч.</p> <p>0,1 мл/ч (по умолч.) при скорости потока не менее от 1,0 ~ 0,9 мл/ч.</p> <p>Окклюзионное давление: 60 ~ 850 мм рт.ст.</p> <p>Дисплей: Монографический ЖК дисплей (Разрешение: от 240 x 64)</p> <p>Сигналы тревоги:</p> <ul style="list-style-type: none"> - «Воздушный пузырь» - Окклюзия (мощность обнаружения: 60 ~ 850 мм рт.ст.) * 9 регулируемых шагов для понижения окклюзии: - Низкий уровень заряда батареи, разряженный аккумулятор - АС / DC (переменный / постоянный ток) - Режим ожидания (с интервалом в 2 минуты, когда инфузия еще не началась) - Сигнал о приближающемся окончании инфузии - Насос прекращает работу, когда срабатывают сигналы тревоги, за исключением низкого заряда батареи и сигналов напоминания о запуске инфузии - Неисправность - отображается состояние насоса и гаснет сигнал. <p>Функции безопасности:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Дверь открыта: инфузия недоступна, когда дверь открыта - Блокировка кнопок: работают только клавиши START/STOP, ON/OFF (ВКЛ/ВЫКЛ) и LOCK (БЛОКИРОВКА) - Датчик воздуха: обнаруживает воздушные пузыри - Датчики окклюзии (закупорки): обнаруживает засорение трубы - Вызов медсестры: мониторинг возможен только при срабатывании сигнализации. 	
--	--	--	--	--	--

			Другие функции: <ul style="list-style-type: none">- Режим времени (TIME): рассчитывает скорость потока при установке времени инфузии- Режим дозировки (DOSE): рассчитывает скорость потока при установке дозы.- Титрование: скорость потока может быть изменена во время инфузии (доступно только тогда, когда оставшееся время инфузии составляет более 5 минут)- Режим вторичной инфузии (первичная, вторичная)- Низкий уровень заряда батареи, разряженный аккумулятор: сигнализация за 30 минут и 3 минуты до истечения батареи- Дата и время: дата и время можно проверить без источника питания, после того, как часы установлены- Режим ожидания (пауза): операция возобновляется автоматически после заданного истечения времени, когда нажата клавиша «пауза», инфузия прекращается (по умолчанию 24 часа, диапазон настройки от 1 минуты до 24 часов с шагом в 1 минуту)- Журнал историй: сохранение до 2000 данных, которые могут просматриваться через отдельный ПК.- Журнал сигнализаций: сохраняет до 50 историй в насосе, и может просматриваться в насосе в режиме 1.- Все записи инфузионных событий будут сохраняться автоматически и храниться после выключения. Источник питания: АС 100-240 В, 50/60 Гц (предохранитель: 250 В, Т3.15А) DC 12 В (1 А) Потребляемая мощность: 35 В Рабочее время: прим. 7 часов при скорости потока 25 мл/ч Время зарядки: прим. 5 часов Размеры: 260 × 130 × 91 мм Вес: 1,8 кг	
	2	Кронштейн для крепления на инфузионную стойку	Используется для крепления к инфузионной стойке.	1 шт.

		3	Аккумулятор	Ni-MH аккумулятор, перезаряжаемая батарея - 2100 мА / ч, АА, 1,2 В.	1 шт.
		4	Кабель питания	Используется для подключения к сети.	1 шт.
		<i>Расходные материалы и изнашиваемые узлы</i>			
		5	Система для вливания инфузионных растворов	Стерильное устройство одноразового использования. Длина трубки, мм 2500 Внешний диаметр, мм Ø4.5 Внутренний диаметр, мм Ø3.15 Толщина трубки, мм 0.675	100 шт.
4	Требования к условиям эксплуатации	<p>Рабочая среда: Температура: 10 ~ 40°C Относительная влажность: 20 ~ 90% Атмосферное давление: 70 ~ 106 кПа (525.04 ~ 795.06 мм рт.ст.) Температура хранения: -10 ~ 60°C Относительная влажность: 10 ~ 95%. Избегать прямого солнечного света во время хранения насоса. Не оставляйте насос во влажных и сухих условиях.</p>			
5	Условия осуществления поставки МИ ТСО (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения			
6	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	<p>в течении 90 календарных дней с момента заключения договора Адрес: 111300, Республика Казахстан, Костанайская область, Мендыкаринский район, село Боровское, улица Алтынсарина, 45</p>			
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий 			

Лот №7

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинского изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО) <i>(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>	Аппарат для определения активированного времени свертывания			
2	Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)	Аппарат для определения активированного времени свертывания			
3	Требования к комплектации	№ п/п	<i>Наименование комплектующего к МИ ТСО (в соответствии с государственным реестром МИ ТСО)</i>	<i>Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО</i>	<i>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</i>
		<i>Основные комплектующие</i>			
		1	Полуавтоматический 2-х канальный коагулометр	<p>двухканальный коагулометр на основе оптического принципа измерения времени образования сгустка предназначен для проведения классических коагулометрических тестов. Методы анализа: клоттинговый, хромогенный, ммунотурбидиметрический.</p> <p>Определяемые показатели:</p> <ul style="list-style-type: none"> • РТ - протромбиновое время; • АРТТ - Активированное частичное тромбопластиновое время; • FIB - фибриноген (Клаусс и расчетный фибриноген); • ТТ - тромбиновое время; • АТ – Антитромбин • DD - D-димер • Факторы II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII • PC – Протеин С; • LA-S- Волчаночный тест <p>LA-C - Верифицировать волчанку.</p>	1 штука

				Дисплей емкостный сенсорно-тактильный TFT 4,3” от 480x272 Система измерения 2 независимых канала измерения, с длиной волны светодиода от 400 нм Кювета одноканальная для оптического обнаружения Позиции (предварительно прогретые): от 5 позиций реагента при температуре 36,5-37,5 °С; От 20 (10) позиций кюветы при 36,5 – 37,5°С. Реакционные объемы: минимальный объем не менее 75 мкл. Интерфейсы штрих-код - Sub-D9, разъем-розетка; 9600 Baud/8/1/N;Pin-9 принтер - для внешнего портативного сканера штрих - кода, последовательных принтеров Sub-D9 разъем-розетка; 9600 Baud/8/1/N; для последовательных принтеров.	
		2	Источник питания	100-240В перемен. тока/ 50-60Гц/ 600-300 мА Батарея литиевая (материнская плата)	1 шт.
		3	USB-устройство (для сервиса, для обновления прошивки	Тип - В, разъем-розетка, 115200 Baud/8/1/N	1 шт.
		4	USB (ЛИС)	Тип - В, разъем-розетка, 115200 Baud /8/1/N; для коммуникации ЛИС	1 шт.
		5	Кабель электропитания с адаптерами		1 шт
		6	Одиночные кюветы		100 шт
		7	Контейнеры для реагентов, от Ø 22,5 мм		5 шт
		8	Пробирки для реагентов от Ø 11 мм		5 шт
		9	Защитная пленка для дисплея		1 шт
		10	Инструмент для идентификационных карт		1 шт

4	Требования к условиям эксплуатации	
5	Условия осуществления поставки МИ ТСО (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения
6	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	в течении 90 календарных дней с момента заключения договора Адрес: 111300, Республика Казахстан, Костанайская область, Мендыкаринский район, село Боровское, улица Алтынсарина, 45
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя: - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий

Лот №8

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинских изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО) (в соответствии с государственным реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)	Матрас противопролежневый			
2	Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)				
3	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МИ ТСО	Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО	Требуемое количество

			(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО)		(с указанием единицы измерения)
		Основные комплектующие			
		1	Матрас противопрележневый	<p>Противопрележневый матрас обеспечивает круглосуточный уход за лежащим больным; Осуществляет массаж мягких тканей, испытывающих сдавление; Улучшает кровообращение; Нормализует обмен веществ; Увеличивает площадь соприкосновения кожи с кроватью, уменьшая давление на каждый участок тела;</p> <p>Сглаживает неровности кровати; Помогает вернуться к активной жизни; Разделен на баллоны (трубчатые); Компрессор наполняет воздухом по переменно группы четных и нечетных баллонов, благодаря чему происходит изменение давления на тело пациента. материал — Nylon/PVC состоит из не менее 16 баллонов, укомплектован нейлоновым воздухопроницаемым чехлом для упрощения дезинфекции системы, размер матраса в рабочем состоянии: не менее 195×86×11 см, откидные створки для надежного крепления на кровати, гарантированный противопрележневый эффект при весе пациента (максимальный вес тела пациента) до 150 кг.</p> <p>Характеристики компрессора: бесшумный, до 24 часов непрерывной работы, производительность насоса — более 4 л/мин, диапазон давления — 40-100 мм рт.ст., источник питания 220 В/50 Гц потребляемая мощность — от 5 Вт</p>	2 штуки
4	Требования к условиям эксплуатации				
5	Условия осуществления поставки МИ ТСО (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения			

6	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	в течении 90 календарных дней с момента заключения договора Адрес: 111300, Республика Казахстан, Костанайская область, Мендыкаринский район, село Боровское, улица Алтынсарина, 45
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий

Лот №9

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинского изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО) (в соответствии с государственным реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)	Оборудование для проведения бифокальной резонансной виброакустической терапии			
2	Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)				
3	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МИ ТСО (в соответствии с государственным реестром МИ ТСО)	Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)
		Основные комплектующие			
		1	Аппарат виброакустический	Аппарат применяется для профилактики и лечения заболеваний, связанных с нарушением капиллярного кровотока и лимфотока. Создаваемые аппаратом	1 штука

			<p>микровибрации способствуют увеличению кровотока и лимфотока в области воздействия и оказывают выраженный терапевтический эффект при лечении заболеваний воспалительного и травматического происхождения.</p> <p>Противопоказания</p> <ul style="list-style-type: none"> - лейкоз и нарушения свертывающих систем крови; - развитый церебральный атеросклероз (сосудов головного мозга); - запущенные заболевания в стадии декомпенсации (например, декомпенсированный цирроз печени, декомпенсированная сердечная недостаточность); - активный туберкулез легких; - эпилепсия с частыми припадками; - тяжелый психоз; - болезнь Крона; - в период острого развития инфекционного заболевания и при высокой температуре (выше 38,5 °C); - область злокачественных новообразований; - область выраженного атеросклероза; - область расположения плода при беременности; - область тромба при тромбофлебите; - область имплантированного кардиостимулятора; - область желчного пузыря при наличии в нем камней. <p>Количество режимов – не менее 4 шт.</p> <p>Мощность – от 8 Вт</p> <p>Напряжение - 220 В</p> <p>Время работы – до 30 мин.</p> <p>Тип питания - от сети</p> <p>Дополнительная информация</p> <p>аппарат предназначен для применения в лечебно-профилактических и санаторных учреждениях, а также в домашних условиях по рекомендации и под контролем врача-специалиста.</p>	
4	Требования к условиям эксплуатации			

5	Условия осуществления поставки МИ ТСО (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения
6	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	в течении 90 календарных дней с момента заключения договора Адрес: 111300, Республика Казахстан, Костанайская область, Мендыкаринский район, село Боровское, улица Алтынсарина, 45
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев.</p> <p>Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.</p> <p>Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий

Прошито и пронумеровано

на 52 листах



Жакина Р.А.

