

УТВЕРЖДЕНО:

Приказом Коммунальное
Государственное предприятие
«Аулиекольская районная больница»
Управления здравоохранения акимата
Костанайской области
от «27» мая 2021 года №147
Главный врач



С.В.Шульгин

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщика, для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по медицинским изделиям - согласно лотов.

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупке товаров - разработана в соответствии с «Правилами организации и проведения закупок лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг», утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 (далее – Правила).

Тендерная документация предоставляется бесплатно.

Глава 1. Общие положения

1. Предмет тендера

- 1.1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по закупке товаров, разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об условиях их участия в тендере.
- 1.2. Тендер проводится с целью определения поставщиков медицинских изделий – полный перечень закупаемых медицинских изделий приведен в приложении 1 к настоящей тендерной документации.
- 1.3. Организатором тендера выступает Коммунальное государственное предприятие «Аулиекольская районная больница» Управление здравоохранения акимата Костанайской области.

2. Условия платежа

- 2.1. Условия платежа: оплата по факту поставки согласно графику поставки медицинских изделий, по предъявлению счетов-фактур, накладных за фактически поставленный товар, по мере поступления бюджетных денежных средств.
- 2.2. Потенциальный поставщик может представить альтернативные условия платежа, или другие условия и связанные с ними конкретные ценовые скидки. При этом потенциальный поставщик в своей тендерной заявке должен указать, какую ценовую скидку он может предложить в этом случае.

3. Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику.

3.1. К потенциальным поставщикам товаров предъявляются следующие квалификационные требования:

Потенциальный поставщик, участвующий в закупке:

- 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.

9) Согласно Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 5 января 2021 года № КР ДСМ-1, Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 8 января 2021 года № 22040 «Об утверждении методики осуществления экспертной оценки оптимальных технических характеристик и клинико-технического обоснования медицинских изделий» при поставке товара поставщик должен предоставить Заключение по экспертной оценке, технического анализа медицинской техники. Экспертная оценка оптимальных технических характеристик медицинских изделий, требующих сервисного обслуживания состоит из технического анализа и анализа стоимости медицинских изделий.

3.2. К потенциальным поставщикам фармацевтических услуг предъявляются следующие квалификационные требования:

1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

2) резидентство Республики Казахстан;

3) правоспособность потенциального поставщика, осуществляющего виды деятельности, на занятие которыми необходимо получение разрешения, направление уведомления, подтверждается посредством информационных систем государственных органов в соответствии с Законом Республики Казахстан от 24 ноября 2015 года "Об информатизации". 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";

4) платежеспособность - не иметь налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

5) не подлежать процедуре банкротства либо ликвидации, финансово-хозяйственная деятельность не должна быть приостановлена в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупок;

6) не состоять в перечне недобросовестных потенциальных поставщиков и (или) поставщиков;

7) иметь опыт работы на фармацевтическом рынке Республики Казахстан не менее года;

8) наличие информационно-коммуникационной инфраструктуры для ведения информационной системы учета амбулаторного лекарственного обеспечения;

9) не быть привлеченным к ответственности за неисполнение или ненадлежащее исполнение им обязательств по заключенным в течение последних двух лет договорам о закупках фармацевтических услуг на основании решения суда, вступившего в законную силу;

10) отсутствие ограничений, предусмотренных пунктом 9 настоящих Правил;

11) отсутствие отношений с единым дистрибьютором, запрещенных настоящими Правилами

4. Требования к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования.

4.1. 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.

4.2. К закупаемому медицинскому изделию, требующему сервисного обслуживания, предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, в Республике Казахстан или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, является новым, ранее неиспользованным, произведенным в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

5) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, относящееся к средствам измерения, внесено в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;

6) передвижной комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинских изделий, требующих сервисного обслуживания.

4.3. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор или лизингодатель не устанавливают к товарам требований, не предусмотренных настоящими Правилами.

4.4. Требования к товарам применяются с учетом особенностей способа закупа,

установленных настоящими Правилами.

Глава 2. Тендерная документация.

1. Содержание тендерной документации:

Заказчик или организатор закупа утверждает тендерную документацию на закуп товаров или фармацевтических услуг в соответствии с настоящими Правилами, которая размещается на его интернет-ресурсе 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. Разъяснения тендерной документации.

2.1. 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

2.2. Организатор тендера вправе провести встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в КГП «Аулиекольская районная больница больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, по адресу: Республика Казахстан, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21, кабинет бухгалтерии № 3, в **10.00 часов "08" июня 2021 года**. При проведении указанной встречи составляется протокол, содержащий представленные в ходе встречи вопросы и ответы по разъяснению условий тендера, который по итогам встречи незамедлительно направляется всем потенциальным поставщикам, которым была представлена тендерная документация.

3. Внесение изменений в тендерную документацию.

3.1 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 вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, которым представлены тендерные заявки, или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

Глава 3. Требования к оформлению тендерной заявки, ее предоставление, изменение и отзыв.

0. 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.

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

2. 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.

3. 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. 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.

5. 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.

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

7. 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.

8. 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.
9. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока их приема.
10. Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.
Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.
11. 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).
12. 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.
13. 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 закупу товаров» и **«Не вскрывать до 11 часов 00 минут 17 июня 2021 года».**

Глава 4. Способ и методика расчета цены, валюта и курс тендерной заявки

- 4.1. Потенциальный поставщик указывает в Таблице цен по форме, согласно приложению 6 к настоящей Тендерной документации, цену единицы товара и общую цену товаров, которые он предлагает поставить, согласно своей тендерной заявке.
- 4.2. Цены на товар, кроме стоимости самого товара должны включать в себя:
- 1) расходы на транспортировку товара до пункта назначения, оговоренного в приложении 1 к настоящей Тендерной документации;
 - 2) страхование, уплату таможенных пошлин, налоги, сборы и другие обязательные платежи и сборы, предусмотренные законодательством Республики Казахстан;
 - 3) цена потенциального поставщика указывается с конкретным размером скидки, при ее наличии.
- 4.3. В случае, если в Таблице цен составляющие цены тендерной заявки потенциальным поставщиком не указаны, то тендерная комиссия рассматривает представленную цену как определенную с учетом всех затрат, и представленная потенциальным поставщиком цена не подлежит пересмотру.
- 4.4. Цены, предлагаемые потенциальным поставщиком, должны оставаться фиксированными в течение всего срока выполнения договора о закупках и не должны меняться, за исключением случаев изменения законодательства Республики Казахстан.
- 4.5. На тендер потенциальный поставщик представляет только одну цену.
- 4.6. Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в тенге. Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков-нерезидентов Республики Казахстан могут быть выражены в любой свободно конвертируемой валюте.

4.7. Для облегчения процедуры оценки и сопоставления ценовых предложений, тендерная комиссия переводит все цены тендерных заявок, выраженные в различных валютах, в валюту Республики Казахстан - тенге по официальному курсу, установленному Национальным Банком Республики Казахстан на дату вскрытия конвертов с тендерными заявками.

Глава 5. Порядок, форма, срок внесения обеспечения 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 может представляться в виде:

- 1) залога денег, размещаемых в банке;
- 2) банковской гарантии (приложение 7 к настоящей тендерной документации).

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет организатора тендера: Коммунальное государственное предприятие «Аулиекольская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области РНН 391200002468, БИК HSBKZZKX, ИИК KZ986010221000012873, БИН 950640000692, АО «Народный банк Казахстана»

5.3. Срок действия гарантийного обеспечения тендерной заявки не должен быть менее срока действия тендерной заявки.

5.4. Организатор тендера возвращает гарантийное обеспечение тендерной заявки в течение пяти рабочих дней с момента наступления следующих случаев:

- 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 тендерной заявки не возвращается потенциальному поставщику, представившему тендерную заявку и ее обеспечение в случаях, если потенциальный поставщик:

- 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.

Глава 6. Требования к языку тендерной заявки, договора о закупе.

6.1. Тендерная заявка, представленная потенциальным поставщиком, договор о закупе, 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.

Глава 7. Место и окончательный срок представления тендерных заявок и срок их действия.

7.1. Тендерные заявки представляются организатору тендера нарочно или по почте по адресу: Республика Казахстан, Костанайская область, индекс 110400, РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21, кабинет бухгалтерия №3, в Коммунальное государственное предприятие «Аулиекольская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области в срок **до 09 часов 00 минут 17 июня 2021 года** включительно - окончательный срок представления тендерных заявок.

7.2. Тендерная заявка, полученная по истечении окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрывается и возвращается представившему ее потенциальному поставщику.

7.3. Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен быть не менее сорока пяти календарных дней.

7.4. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанный в тендерной документации, отклоняется.

Глава 8. Место, дата и время вскрытия конвертов с тендерными заявками.

8.1. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией **в 11 часов 00 минут 17 июня 2021 года** в Коммунальное государственное предприятие «Аулиекольская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области по адресу: Республика Казахстан, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21, кабинет бухгалтерии №3.

8.2. Потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители вправе присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

8.3. Полномочия представителя потенциального поставщика должны быть подтверждены письменно в виде доверенности, которая представляется данным представителем перед вскрытием конвертов с тендерными заявками.

8.4. Присутствующие потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители должны **с 09.00 часов до 09.30 часов 17 июня 2021 года** зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, изъявивших желание участвовать в процедуре вскрытия конвертов, подтверждая свое присутствие.

Глава 9. Процедуры, используемые при вскрытии конвертов с тендерными заявками и рассмотрение тендерных заявок.

1.1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок. В случае сомнений в достоверности представленных сведений, содержащихся в тендерных заявках, допускается принятие необходимых мер комиссией, за исключением действий комиссии, связанных с дополнением недостающими документами либо заменой документов, представленных в тендерной заявке.

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.

1.2. 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 непрономерованными 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.
- 28.1. 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.
 - 28.2. 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.
 - 28.3. 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.
 - 28.4. Победитель тендера определяется на основе наименьшей цены.
 - 28.5. Итоги тендера подводятся в течение десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол.
 - 28.6. В течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера, заказчик или организатор закупа письменно уведомляют об этом всех принявших участие в тендере потенциальных поставщиков о результатах тендера путем направления уведомления и копии протокола итогов потенциальным поставщикам.

28.7. 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.

Глава 10. Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза

1.7. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и/или производителем государств-членов 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.

10.2. 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.

10.3. 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.

10.4. 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.

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

1) разрешение (лицензия) на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств, изделий медицинского назначения или медицинской

техники, полученное в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

- 1) 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».

1.7. Статус производителя государств-членов Евразийского экономического союза, имеющего 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) потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

- 1) разрешением (лицензией) на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств и медицинских изделий, полученное в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;
- 1) регистрационным удостоверением, соответствующим 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).

Глава 11 Поддержка предпринимательской инициативы

11.1. Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и в системе обязательного социального медицинского страхования имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

- 1) надлежащей производственной практики (GMP) при закупа лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;
- 1) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупа лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;
- 1) надлежащей аптечной практики (GPP) при закупа фармацевтических услуг.

11.2. Для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки к тендерной заявке:

отечественные товаропроизводители при закупа лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

потенциальные поставщики при закупа лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупа фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан.

11.3. Если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший тендерную заявку, соответствующую требованиям настоящих

Правил, сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибьюторской практики GDP, в соответствии с требованиями, указанными в пункте 30 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.

11.4. Если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, представивший тендерную заявку, соответствующую требованиям настоящих Правил, сертификат о соответствии объекта надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибьюторской практики GDP, в соответствии с требованиями, указанными в пункте 30 настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании потенциального поставщика, представившего сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибьюторской практики GDP, 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.

11.5. Если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки, соответствующие требованиям настоящих Правил, сертификаты о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибьюторской практики GDP, в соответствии с требованиями, указанными в пункте 30 настоящих Правил, то комиссия рассматривает только их тендерные заявки, а тендерные заявки других потенциальных поставщиков (при их наличии) отклоняются.

Глава 12. Условия внесения, форма, объем и способ обеспечения исполнения обязательств по договору о закупе.

12.1. Обеспечение исполнения договора о закупе может быть предоставлено в виде:

- 1) залога денег, размещаемых в банке;*
- 2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан (приложение 9 к настоящей тендерной документации).*

Обеспечение исполнения договора в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет организатора тендера: Коммунальное государственное предприятие «Аулиекольская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области РНН 391200002468, БИК HSBKZKX, ИИК KZ986010221000012873, БИН 950640000692, АО «Народный банк Казахстана». Размер обеспечения исполнения договора о закупе составляет три процента от общей суммы договора.

12.2. Обеспечение исполнения договора не вносится в случае, если сумма договора не превышает двухтысячекратный размер месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

11.3 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.

11.4 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, изделий медицинского назначения и нарушение других условий договора);
- 3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

Глава 13. Порядок заключения договора о закупе.

13.1. 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.

1.7. 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.

13.3. 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.

13.4. 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.

13.5. 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.

13.6. 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.

13.7. 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.

Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены товара либо фармацевтической услуги до подписания договора о закупе, об оказании 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

Приложение 1
к **тендерной** документации

Перечень закупаемых товаров

№ лота	Наименование заказчика	Наименование товара	Единица измерения	Кол-во	Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	Срок поставки товара	Место поставки товара	Размер авансового платежа, %	Цена за единицу, тенге	Сумма, выделенная для закупа, тенге
1	2	3	4	5	6	7	8	9		
1	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №1: «Моечно-дезинфекционная машина для эндоскопов»	штука	1	DDP	90 календарных дней, с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	0	5974190,00	5 974 190,00
2	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №2: «Анализатор кислотно-основного состояния»	штука	1	DDP	90 календарных дней, с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	0	9660000,00	9 660 000,00
3	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №3: «Прикроватный монитор Прикроватный монитор»	штука	8	DDP	90 календарных дней, с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	0	1899410,00	15 195 280,00
4	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №4: «Электрокардиограф 12 - канальный»	штука	5	DDP	90 календарных дней, с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь,	0	750000,00	3 750 000,00

							улица Тургумбаева 21			
5	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №5: «Шприцевой насос»	штука	17	DDP	90 календарных дней , с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	0	610000,00	10 370 000,00
6	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №6: «Кровать функциональная реанимационная»	штука	2	DDP	90 календарных дней , с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	0	2406000,00	4 812 000,00
7	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №7: «ИВЛ стационарный»	штука	1	DDP	90 календарных дней , с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	0	9000000,00	9 000 000,00
8	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №8: «Инфузионный насос»	штука	5	DDP	90 календарных дней , с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	0	812500,00	4 062 500,00

9	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №9: «Аппарат для определения активированного времени свертывания»	штука	1	DDP	90 календарных дней , с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	0	1026000,00	1 026 000,00
10	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №10: «Противопролежневый матрац многофункциональный»	штука	5	DDP	90 календарных дней , с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	0	120000,00	600 000,00
11	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №11: «Оборудование для проведения бифокальной резонансной вибраакустической терапии»	штука	1	DDP	90 календарных дней , с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	0	260000,00	260 000,00

Техническая спецификация

Лот №1: «Моечно-дезинфекционная машина для эндоскопов»

№ 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>	Автоматическая мойка и дезинфектор для эндоскопов			
2	Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения <i>(с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>	Не относится к средствам измерения			
3	Требования к комплектации	<i>№ п/п</i>	<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	Основной блок	<p>Моечно-дезинфекционная машина для гибких эндоскопов с вращающейся на 360 градусов 4-х канальной струйной насадкой обеспечивает качественную мойку эндоскопов, также предотвращается смешивание стерилизационных средств благодаря удалению максимального объема жидкостей, оставшихся в эндоскопе, через сливной канал.</p> <p>Внутренний резервуар выполнен из материала стойкого к химическим веществам, дополнительное преимущество – установка эндоскопов не требует специальных инструментов и фиксаторов.</p> <p>Совместимые скопы: гибкие эндоскопы</p> <p>Визуальный контроль утечки: образовавшиеся пузырьки во время погружения</p> <p>Количество обрабатываемых эндоскопов: 1 эндоскоп</p> <p>Количество промываемых каналов: 4 канала</p> <p>Габариты (мм) 550(Ш) * 585(Г) * 950(В)</p> <p>Вес 58 кг</p> <p>Материал: Нержавеющая сталь, пластик;</p> <p>Вместимость резервуаров:</p>	1 шт.

		<p>Дезинфицирующие средства – 15 литров Стерилизующие средства – 1 литр Спирт - 1 литр Метод промывки Внешние поверхности: многоканальная струйная система, вращающаяся на 360° дуги Внутренние каналы: очистка промывкой Метод дезинфекции Внешние поверхности: погружение в раствор дезинфицирующего средства - Внутренняя часть каналов: Промывка и заполнение 4 каналов раствором дезинфицирующего средства</p>	
<i>Дополнительные комплектующие</i>			
2	Блок адаптера проверки на утечку	<p>Блок адаптера встроенный с наружи, создаёт давления для проверки утечки эндоскопа. Габариты: Д15мм; Ø 5мм; Материал: Силикон;</p>	2 шт.
3	Блок сопла для соединения с эндоскопом	<p>Блок сопла, встроенный внутри раковины, соединяется к эндоскопу с силиконовыми шланчиками. Габариты: Д440мм; Ø 5мм; Материал: Силикон;</p>	4 шт.
4	Адаптер для подачи воды и слива	<p>Адаптер для подключения шланга для подачи/слива воды Габариты подачи воды: Д30мм; Ø 25мм; Габариты адаптера слива: Д30мм; Ø 23мм; Материал: Пластик;</p>	1 комп.
5	Корзина	<p>Корзина для помещения в нее и последующей очистки мелких деталей. Габариты: Д75мм x В50мм Материал: нержавеющая сталь;</p>	1 шт.
6	У-образный разделитель	Разделитель для разветвления шланга сопла.	2 шт.

				Габариты: Д17мм; Ø 3мм; Материал: Пластик;	
		7	Шланг для подачи/ слива воды	Шланг для подключения воды Габариты: Д6м; Ø 17мм; Материал: Силикон;	1 шт.
		8	Воздушный пистолет	Пистолет для продувания эндоскопа. Габариты: В120мм х Ш115мм х Г20мм; Материал: Пластик;	1 шт.
		<i>Расходные материалы и изнашиваемые узлы:</i>			
		9	Дезинфицирующее средство	Средство обладает хорошими моющими свойствами при малом пенообразовании. Комплекс ферментов (амилаза, липаза, протеаза, целлюлаза), ЧАС и неионогенные ПАВ. рН = 6–8. Срок годности средства составляет 3 года, при условии его хранения в невскрытой упаковке производителя, при температуре от минус 30°С до плюс 30°С. Объем: 5 литров.	1 шт.
		10	Дезинфицирующее средство	Дезинфицирующее средство: Внешний вид: Прозрачная жидкость желтоватого цвета. Показатель активности водородных ионов (рН): 7,0-8,5 Плотность при 20 °С, г/см3: 1,02±0,1г/см3 Массовая доля ортофталевого альдегида, %: 0,5-0,6 Срок годности средства составляет 2 года, при условии его хранения в невскрытой упаковке производителя, при температуре от минус 30°С до плюс 30°С Объем: 5 литров.	1 шт.
4	Требования к условиям эксплуатации	Рабочая температура: от 10 °С до 40 °С Относительная влажность: 30-85% Требования к подаче воды: Скорость потока 15 л/мин или выше (полностью открытый кран) Давление: более 1 кг/см2, менее 3 кг/см2 Температура воды из-под крана: мин. 7 °С, макс. 50 °С			

5	Условия осуществления поставки МИ ТСО <i>(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</i>	DDP пункт назначения
6	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	90 календарных дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21
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 №2: «Анализатор кислотно-основного состояния»

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинской техники (далее – МТ) <i>(в соответствии с государственным реестром МТ с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>	Анализатор для определения газов крови и электролитов в комплекте с принадлежностями			
2	Наименование МТ, относящейся к средствам измерения <i>(с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>				
3	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МТ <i>(в соответствии с государственным реестром МТ)</i>	Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МТ	Требуемое количество <i>(с указанием единицы измерения)</i>
		<i>Основные комплектующие</i>			
		1	Анализатор газов крови и электролитов в комплекте с принадлежностями	Анализатор газов крови и электролитов крови с использованием одноразовых кассет, с автономной работой от батареи встроенной, управление через сенсорный экран. Память анализатора-500 результатов исследования. Блокирование работы оператора без проведенного контроля качества. Сканер штрих-кодов кассет, контрольного	1 шт

				материала, газового баллона, оператора и пациента. Принцип измерения- Флуориметрия, Фотометрия, Измеряемые параметры- рН, рСО ₂ , рО ₂ , tHb, sO ₂ , К+, Na+, Cl-, Са ²⁺ , Глюкоза, Мочевина, Лактат. 16 расчетных параметров, которые вводятся оператором. Измерительные кассеты 7 конфигурации. Отработанный материал хранится в кассете. Тип образца- Цельная кровь (артериальная или венозная), сыворотка, плазма. Объем образца- 125 мкл. Аспирация образца- Автоматическая, Детекция сгустков и пузырьков воздуха. Интерфейс пользователя русскоязычный. Без электродная система измерения показателей. Интерфейс для передачи данных-1 х порт USB тип А, 1 х порт USB тип В, 1 х Интернет порт (Ethernet). Размеры анализатора: 13 см высота 37 см ширина 24 см длина глубина.	
		<i>Дополнительные комплектующие</i>			
			нет		
		<i>Расходные материалы и изнашиваемые узлы:</i>			
		2	Измерительная кассета типа Кассета	Кассета для определения рН, рО ₂ , рСО ₂ , tHb, sO ₂ , Na, К, Cl 25шт/уп, Кассета для проведения анализа с параметрами- рН, рО ₂ , рСО ₂ , tHb, sO ₂ , Na, К, Cl	1уп
		3	Кассета для калибровки гематокрита	Кассета для калибровки (Hb) -TS2,	1шт
		4	Стандарт кассета многоуровневая	Стандарт кассета многоуровневая,	1шт
		5	Капилляры для образцов	Капилляры стеклянные, гепаринизированные, 200мкл, 250шт/уп. Капилляры для образцов	1уп
		6	Материал контрольный	Контроли, 3 уровня, 10 амп/уровень, рН/газы/электролиты.. Для проведения контроля для параметров- рН/газы/электролиты	1уп
		7	Газ баллон	Газовый баллон..	1шт
4	Требования к условиям эксплуатации	<p>Прибор необходимо устанавливать в чистом помещении, свободном от пыли; следует избегать раскачивания прибора, попадания влаги, нахождения прибора в зоне сильного электромагнитного поля, а также попадания прямых солнечных лучей.</p> <p>Требования к рабочей обстановке: 10°С~30°С; относительная влажность ≤70%, атмосферное давление 86 кПа~106 кПа. Напряжение сети должно составлять 220 В переменного тока, 50/60 Гц и быть хорошо заземлено.</p>			

		Если перепады напряжения $\geq \pm 10\%$, рекомендуется установить внешний стабилизатор напряжения с мощностью более 3000 Вт. Минимальное, свободное пространство вокруг прибора: по бокам прибора- 20см., сзади прибора- 10см, над прибором- 100см. Категорически запрещается наклеивать, примагничивать, ставить или опирать что либо на корпус прибора.
5	Условия осуществления поставки МТ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения
6	Срок поставки МТ и место дислокации	90 календарных дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	Гарантийное сервисное обслуживание МТ 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 МТ; - 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: «Прикроватный монитор»

№ 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			
2	Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения(с указанием модели, наименования производителя, страны)	Прикроватный монитор			
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	Прикроватный монитор	Дисплей 8" ЖК-дисплей (800x480) Габариты 238 x 250 x 163, вес 3,1 кг Индикаторы - до 4 волн (2*ЭКГ, SpO2, Дыхание)	

			<p>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: 5В, 1 А Принтер: Скорость печати 25,50 мм\сек</p> <p>Цифровые и графические тренды Цифровые тренды Память цифровых трендов: до 168 часов Вид таблицы: один вид для всех таблиц Графические тренды Продолжительность графического тренда: 30, 60, 90 и 3,6,12 часов Версии языков Английский, Французский, Русский, Испанский, Итальянский, Немецкий, Китайский</p>	1 шт.
		<i>Дополнительные комплектующие</i>		
	2	Кабель ЭКГ с 3-мя отведениями	<p>ЭКГ Количество отведений 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 экстросисталия, 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 Уровень подавления помех > 90 дБ при 50 или 60 Гц Диапазон входного сигнала - ± 5 мВ (= U) - ± 300 мВ (~ U) Защита от дефибрилляции < 4 секунд Тревога отсутствия отведения - Да</p>	1 шт.
	3	Температурные датчики, поверхностные, многоразовые	<p>Температурные поверхностные и погружные датчики снабжены 2-х проводными разъемами с взаимозаменяемыми соединительными кабелями Характеристики температуры: Диапазон Измерения: 0 – 50 °С (0 – 122 °F)</p>	1 шт.

			Точность: от 25 – до 50 °С ± 1°С от 0 – до 24 °С ± 2°С Совместимость: 400 температурные зонды серии YSI	
	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, многоцветный	Манжета для взрослых, многоцветная предназначена для измерения артериального давления пациента. Состоит из трубки и тканевой манжеты. Методика измерения - Осциллометрический Режимы измерения: Ручной режим: однократное измерение Автоматический режим: измерение с интервалами 1,2,3,4,5,10,15,20,30 минут и 1,2,4,8 час Стат: Постоянный в течении 5 минут Отображение давления в манжете от 0 до 300 мм рт.ст. Диапазон измерения артериального давления: - систолическое от 50 до 260 мм рт.ст. -основное от 30 до 220 мм рт.ст. -диастолическое от 20 до 200 мм рт.ст. Степень наполнения манжетов – Регулируемая	1 шт.
	6	Детский манжет	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.	1 шт.
	7	Манжет для новорожденных	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.	1 шт.
	8	Пульсоксиметрический гибкий сенсорный кабель	Кабель для подключения пульсоксиметрического датчика к монитору пациента.	1 шт.
	9	Пульсоксиметрический сенсорный датчик, многоцветный	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	1 шт.

				Степень оксигенации от70 до 100%: ± 2 ед. от 0 до 69 %: без погрешности Точность измерения пульса - ±2 уд/мин Тональный сигнал – Да	
		10	Пульсоксиметрический сенсорный датчик, многоцветный	Пульсоксиметрический сенсорный датчик для детей 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 от70 до 100%: ± 2 ед. от 0 до 69 %: без погрешности Точность измерения пульса - ±2 уд/мин Тональный сигнал – Да	1 шт.
		11	Адаптер сетевого питания:	Адаптер сетевого питания 18 В, 2,5 А	1 шт.
		12	Литий-ионная батарея	Тип батареи: Литий - ионная Перезаряжаемая Li-Ion батарея 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	90 календарных дней Адрес: РК, Костанайская область , Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21			
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 №4: «Электрокардиограф 12 – канальный»

№ 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			
2	Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения <i>(с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>	Электрокардиограф			
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>
		1	Блок аппарата	Отведения ЭКГ 10 параллельных отведений ЭКГ Размеры 296 x 305.5 x 92.5 мм, прибл. 2.98 кг. Фиксирующие каналы 3, 6, 12 каналов (60 секунд) Чувствительность 5, 10, 20 мм/мВ и auto (I ~ aVF: 10мм/мВ, V1~V6: 10мм/мВ) Выбор скорости печати 12.5, 25, 50 мм/с Частота амплитудно-импульсной модуляции 500 импульсов/сек 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) Дисплей ЖК-дисплей 2x16 знаков Индикатор LED Качество сигнала, источник питания, батарея Данные пациента Индивидуальный номер, имя, возраст, пол, рост, вес Основные параметры ЧСС, PR, QRS, QT/QTc, оси	1 шт.

				<p>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 Собственный шум: 20 Л(р-р) макс. 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: 3,2 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> <p>Емкость батареи 1 час обычного режима пользования (примерно 100 автоматических распечаток ЭКГ)</p> <p>Связь Соединение с ПК через интерфейс RS-232 и LAN</p> <p>Безопасность Класс 1, Тип ВF Соответствие стандартам качества CE, CSA, FDA, KFDA, SFDA, CCC</p> <p>Требования к окружающей среде Влажность: 30~ 85% Рабочая температура: 10°C~ 40°C Атмосферное давление: 70~ 106КПа</p> <p>Сумка для транспортировки Габариты Д/Ш/В 39/39/16 см. Отсек для кабеля пациента Отсек для грудных электродов Отсек для бумаги</p>	
--	--	--	--	---	--

			Отсек для электродов конечностей. Отсек для геля Отсек для кабеля питания Два металлических ушка для крепления ремня. Противоударный каркас. Ткань полиэстер		
		<i>Дополнительные комплектующие</i>			
		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 Li-Ion	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	Технические характеристики монитора Влажность: 30~ 85% Рабочая температура: 10°C~ 40°C Атмосферное давление: 70~ 106КПа			
5	Условия осуществления поставки МИ ТСО (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения			
6	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	90 календарных дней Адрес: РК , Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21			
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);			

Лот №5: «Шприцевой насос»

№ п/п	Критерии	Описание					
1	<p>Наименование медицинского изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО) (в соответствии с государственным реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)</p>	Шприцевой насос					
2	<p>Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения(с указанием модели, наименования производителя, страны)</p>	Шприцевой насос					
3	Требования к комплектации	№ п/п	<p>Наименование комплектующего к МИ ТСО (в соответствии с государственным реестром МИ ТСО)</p>	<p>Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО</p>	<p>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</p>		
		<p><i>Основные комплектующие</i></p> <table border="1"> <tr> <td>1</td> <td> <p>Основной блок</p> </td> <td> <p>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-боллос функция. Простой интерфейс пользователя. Выборка меню языков, включая русский. Технические характеристики: Скорость потока: от 0,01 мл/ч до 1500 мл/ч Погрешность: ±2% Диапазон инфузии: Общий объем: от 0,01 мл до 9999 мл; от 0,01 мл/ч до 99,9 мл/ч (с шагом 0,01 мл/ч) от 100,0 мл/ч до 999,9 мл/ч (с шагом 0,1 мл/ч)</p> </td> <td> <p>1 шт.</p> </td> </tr> </table>				1	<p>Основной блок</p>
1	<p>Основной блок</p>	<p>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-боллос функция. Простой интерфейс пользователя. Выборка меню языков, включая русский. Технические характеристики: Скорость потока: от 0,01 мл/ч до 1500 мл/ч Погрешность: ±2% Диапазон инфузии: Общий объем: от 0,01 мл до 9999 мл; от 0,01 мл/ч до 99,9 мл/ч (с шагом 0,01 мл/ч) от 100,0 мл/ч до 999,9 мл/ч (с шагом 0,1 мл/ч)</p>	<p>1 шт.</p>				

				<p>от 1000 мл/ч до 1500 мл/ч (с шагом 1 мл/ч) Влитый объем: от 0,00 мл до 9999 мл; от 0,01 мл/ч до 99,9 мл/ч (с шагом 0,01 мл/ч) от 100,0 мл/ч до 999,9 мл/ч (с шагом 0,1 мл/ч) от 1000 мл/ч до 1500 мл/ч (с шагом 1 мл/ч) Показатель болюса (очистка): 700 мл/ч (по умолчанию) Шприц 5 мл:200 мл/ч Шприц 10 мл:300 мл/ч Шприц 20 мл:400 мл/ч Шприц 30 мл:500 мл/ч Шприц 50/60 мл:500 мл/ч Шприц 50/60 мл: 1500 мл/ч Объем болюса (очистка): от 0,01 мл до 99,99 мл (с шагом 0,01 мл) Окклюзионное давление: от 60 мм рт.ст. до 850 мм рт.ст. (от 13 кПа до 126 кПа) Дисплей: Монографический ЖК дисплей (разрешение: 240 x 64) Сигналы тревоги: - 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 - 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</p>	
--	--	--	--	---	--

				<p>обнаруживается путем контроля движения приводного вала.</p> <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 5 минут) - 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 <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> <ol style="list-style-type: none"> 1) Дата и время: год, месяц, день, час, минута, секунда 2) Режимы работы: режимы Готова, Обычная, Боллос, Продувка и Пауза 3) Общий объем: 0,00 - 9999 4) Скорость подачи: 0,00 - 1500 5) Влитый объем: 0.00 - 9999 6) Типы аварийных сигналов <p>Источник питания:</p> <ul style="list-style-type: none"> - АС от 100 В до 240 В. переменного тока, от 50 Гц до 60 Гц (предохранитель: 250 В, ТЗ.15). - DC 12 В постоянного тока (500 мА). - Ni-MH аккумулятор, перезаряжаемая батарея - 2,000 мА/ч, АА, 1,2 В. 	
--	--	--	--	---	--

			Потребление энергии: 34 ВА. Рабочее время: 6 часов при скорости потока 5 мл/ч. Время зарядки: 5 часов. Размеры: 260 x 130 x 91 мм. Вес: 1,8 кг.	
		2	Кронштейн для крепления на инфузионную стойку	Используется для крепления к инфузионной стойке, охват 4 см. 1 шт.
		3	Аккумулятор	Ni-MH аккумулятор, перезаряжаемая батарея - 2,000 мА/ч, АА, 1,2 В. 1 шт.
		4	Кабель питания	Используется для подключения к сети. 1 шт.
4	Требования к условиям эксплуатации	Рабочая среда: Температура: от 10°C до 40°C Относительная влажность: от 20% до 90% Атмосферное давление: от 70 кПа до 106 кПа (от 525.04 мм рт.ст. до 795.06 мм рт.ст.) Температура хранения: от -10°C до 60°C Относительная влажность: от 10% до 95%. Избегать прямого солнечного света во время хранения насоса. Не оставляйте насос во влажных и сухих условиях.		
5	Условия осуществления поставки МИ ТСО <i>(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</i>	DDP пункт назначения		
6	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	90 календарных дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21		
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 «Кровать функциональная реанимационная»

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинской техники (далее – МТ)(в соответствии с государственным реестром МТ)	Кровать пациента с электрическим приводом			
2	Наименование МТ, относящейся к средствам 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)
		<i>Основные комплектующие</i>		<p>Универсальная функциональная кровать с электрической регулировкой высоты, секций, положений Тренделенбург/АнтиТренделенбург. Кровать должна состоять из несущей рамы ложа. Количество секций ложа должно быть не менее четырех, количество подвижных секций – 3 штуки. Размер спинной секции должен быть не менее 842 мм, размер тазовой (неподвижной) секции должен быть не более 220 мм, размер бедренной секции должен быть не менее 305 мм, секции голени (ножной) – не менее 533 мм. Рама кровати должна быть установлена на 4 колеса диаметром, не более 125 мм. Одно колесо имеет антистатическое покрытие. Расстояние от пола до рамы кровати не менее 148 мм.Для предотвращения деформации рамы кровати во время транспортировки в углах должны быть расположены защитные бамперы диаметром, не менее 90 мм.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 350 мм, длина боковых ограждений расположенных вдоль спинной секции должна быть – не менее 1013 мм, длина боковых ограждений расположенных вдоль бедренной и ножной секций кровати должна быть не более 988 мм. Высота отверстий в боковых ограждениях кровати должна составлять не более 96 мм. Боковые ограждения кровати оснащены специальной запатентованной системой креплений 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 45 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 370 мм и верхним положением не менее 800 мм, электрическую регулировку продольных наклонов ложа кровати (Тренделенбург и антиТренделенбург) не хуже 16,5°/16°, 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</p>	1 шт.

				должна обеспечивать функцию продольного смещения основания тазобедренной секции и секции спины с одновременным подъемом для уменьшения компрессии в абдоминальной области с суммарным смещением не более 100 мм. Кровать должна быть оборудована легкоъемными головными и ножными торцами. Спинки устанавливаются на кровать путем опускания двух металлических штифтов, расположенных на нижней кромке спинок, в специальные отверстия на раме кровати фиксируются специальным запирающим механизмом. Конструкция торцов кровати легкоъемная, обеспечивающая максимально быстрый доступ медицинского персонала к пациенту со всех сторон, при снятии торцов на каркасе кровати не должно оставаться никаких элементов торцов. Ширина торцов должна быть не менее 850 мм, высота – не более 437 мм, толщина не более 40 мм. В углах головной и ножной секций ложа кровати должны быть установлены отверстия для дополнительных аксессуаров. Кровать позволяет проводить механическую сердечно-легочную реанимацию при помощи двухрычагов расположенных под спинной секцией кровати, ручки рычагов должны быть красного цвета для простоты распознавания медицинским персоналом. Максимальная допустимая рабочая нагрузка на кровать должна быть, не менее 275 кг. Наружные габариты (по бамперам) должны быть, не менее чем 2260 x 1025 мм.	
		<i>Дополнительные комплектующие:</i>			
		1	Панель управления медицинской сестры	Компактный блок управления на витом кабеле с не более чем 16 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 (например, на краю кровати). Также панель управления должна храниться в специальной выдвижной полочке, расположенной под ложем кровати со стороны ножного торца.	1 шт.
		2	Центральная тормозная система	Трехпозиционная тормозная система представляет собой педаль активации/блокировки колес кровати. Педали должны быть расположены на двух колесах и с обеих сторон кровати.	1 шт.
		3	Кабель питания	Кабель питания кровати должен быть белого цвета 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 реанимации (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 32 кг/м ³ и толщиной не более 80 мм и вязкоупругого верхнего слоя (термочувствительного) плотностью не менее 50 кг/м ³ и толщиной не более 40 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 вверх, так как он реагирует на температуру тела и	1 шт.

				вес. Размер матраса должен быть не менее 196x86x12 см.	
		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 250 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 пластиковыми крюками. Высота инфузионной стойки должна регулироваться телескопическим механизмом и составлять не более 125 мм в сложенном состоянии и не менее 165 мм в раздвинутом положении.	1 шт.
		11	Держатель для мочеприемника	Должны быть изготовлены из ABS пластика. Расположены на боковых ограждениях кровати (по 1 шт. 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 <i>(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2000)</i>				
6	Срок поставки МТ и место дислокации	90 календарных дней Адрес: DDP: Республика Казахстан, Костанайская область, Аулиекольский район, село Алиеколь			
7	Условия гарантийного и постгарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих	Гарантийное сервисное обслуживание МТ 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;			

компетентных лиц	- замене или восстановлении отдельных частей МТ; - 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
Калибровка МТ	Не требуется

Лот №7 «ИВЛ стационарный»

№ 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 искусственной вентиляции легких			
2	Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения <i>(с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>	Аппарат искусственной вентиляции легких			
3	Требования к комплектации	<i>№ п/п</i>	<i>Наименование комплектующего к МТ (в соответствии с государственным реестром МТ)</i>	<i>Техническая характеристика комплектующего к МТ</i>	<i>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</i>
		<i>Основные комплектующие</i>			
		1	Аппарат искусственной вентиляции легких	Аппарат предназначен для длительной вентиляции взрослых пациентов, а также детей в отделениях реанимации и интенсивной терапии в лечебных учреждениях любого типа. Аппарат для осуществления искусственной вентиляции лёгких с дисплеем. Габаритные размеры аппарата: Глубина не более 1400 мм Высота не более 500 мм Ширина не более 500 мм Масса аппарата не более 25 кг В основании аппарата два резьбовых отверстия для фиксации к передвижной стойке. Аппарат предназначен для осуществления искусственной вентиляции лёгких, оперативного контроля процесса вентиляции, а также	1 шт.

				<p>мониторинга основных параметров вентиляции и газообмена.</p> <p>Оснащён внутренним источником питания, что позволяет проводить вентиляцию при отсутствии основного питания.</p> <p>Время работы от внутреннего источника питания: не менее 4 часа (при условии полной зарядки аккумулятора).</p> <p>Автоматический переход на работу от встроенного аккумулятора при отсутствии напряжения в сети.</p> <p>Автоматическая зарядка встроенного аккумулятора при наличии электропитания.</p> <p>Тип привода: турбина.</p> <p>Цветной дисплей с диагональю не менее 31 см с сенсорным экраном. Разрешение не менее 800x600</p> <p>установка идеального веса пациента (IBW) не менее от 3 до не более 150 кг</p> <p>Изменение цвета дисплея в режиме день-ночь.</p> <p>Автоматическое изменение цвета дыхательных циклов респираторных графиков в зависимости от типа вдоха: механический, вспомогательный, самостоятельный.</p> <p>На экране должен отображаться индикатор типа текущего дыхательного цикла:</p> <p>С-вдох инициированный и управляемый аппаратом,</p> <p>А-вдох инициированный пациентом и управляемый аппаратом,</p> <p>S-вдох инициированный и управляемый пациентом.</p> <p>Изменение интенсивности цветового наполнения графиков</p> <p>Остановка всех респираторных графиков с включением курсора для измерений, без остановки ИВЛ.</p> <p>Клапан выдоха активного типа, который обеспечивает свободное дыхание пациента во время аппаратных дыхательных циклов.</p> <p>Тип управления клапаном выдоха: электромагнитный механизм с микропроцессорным контролем.</p> <p>Датчик потока электрический, многоразовый,</p>	
--	--	--	--	---	--

				<p>интегрирован с клапаном выдоха.</p> <p>Датчик кислорода электрохимический.</p> <p>установка роста пациента не менее от 30 до не более 250 см</p> <p>проведение быстрых автоматических тестов дыхательного контура и работоспособности аппарата.</p> <p>проведение развернутого тестирования аппарата в сервисном режиме.</p> <p>Индикация на дисплее уровня заряда батареи и самостоятельных попыток вдоха пациента.</p> <p>Корректировка доставляемый дыхательный объем в соответствии с условиями ВTPS.</p> <p>Разъем USB</p> <p>Разъем для подключения небулайзера.</p> <p>Кнопка включения/выключения аппарата (Световая индикация показывает работу аппарата от сети $\pm 220\text{В}$ или от аккумулятора)</p> <p>Кнопка включения в работу небулайзера, со световой индикацией.</p> <p>Кнопка блокировки кнопочной панели.</p> <p>Кнопка приглушения звукового сигнала тревоги.</p> <p>Кнопка сброса звуковой тревоги.</p> <p>Кнопка принудительного ручного вдоха.</p> <p>Кнопка блокировки сенсорного экрана, со световой индикацией.</p> <p>Кнопка включения режима не более 100% кислорода (одновременно происходит калибровка датчика кислорода).</p> <p>Кнопка инспираторной паузы.</p> <p>Кнопка экспираторной паузы.</p> <p>Кнопка отмены текущих настроек аппарата.</p> <p>Кнопка применения текущих настроек аппарата отдельно и на энкодере.</p> <p>Использование триггера по потоку или триггер по давлению на выбор.</p> <p>Индикация общего времени работы аппарата (в часах) и времени работы после последнего технического обслуживания.</p> <p>Время готовности аппарата к работе после включения, секунд Не более 10</p> <p>Функция коррекции стартовых параметров ИВЛ</p>	
--	--	--	--	---	--

				<p>при наличие у пациента обструктивных нарушений дыхательной системы.</p> <p>Функция коррекции стартовых параметров ИВЛ при наличие у пациента рестриктивных нарушений дыхательной системы.</p> <p>Функция быстрого начала ИВЛ с сохранёнными параметрами или параметрами предыдущего пациента.</p> <p>Возможность отключения триггерных датчиков потока для продолжения аппаратной ИВЛ в случае их неисправности или отсутствия.</p> <p>Возможность отключения датчиков кислорода для продолжения аппаратной ИВЛ в случае их неисправности или отсутствия.</p> <p>Выбор единиц измерения инспираторной паузы, «плато», в секундах и в процентах.</p> <p>Возможность выбора единиц измерения давления в см. вод. ст. или mbar.</p> <p>Режимы вентиляции:</p> <p>Режим периодического раздувания лёгких, VCV+Sigh</p> <p>CMV/VC (Режим принудительной (управляемой) вентиляции лёгких с управлением по объёму вдоха).</p> <p>CMV/PC.(Режим принудительной (управляемой) вентиляции лёгких с управлением по давлению вдоха,)</p> <p>Режим принудительной (управляемой) вентиляции лёгких с управлением по давлению вдоха и гарантированным объёмом вдоха (режим двойного контроля) + компенсация утечек CMV/PC-VG, (CMV/DC)</p> <p>Режим синхронизированной перемежающейся принудительной ИВЛ с управлением по объёму, потоковым триггером или триггером по давлению и с возможностью включения поддержки по давлению, SIMV/VC+PS.</p> <p>Режим синхронизированной перемежающейся принудительной ИВЛ с управлением по давлению потоковым триггером или триггером по давлению и с возможностью включения поддержки по давлению, SIMV/PC+PS.</p>	
--	--	--	--	---	--

				<p>Режим синхронизированной перемежающейся принудительной ИВЛ с двойным контролем, с поддержкой спонтанных вдохов и компенсацией утечки, SIMV/PC-VG + PS, (SIMV/DC+PS).</p> <p>Режим синхронизированной перемежающейся принудительной ИВЛ с двойным контролем, с компенсацией сопротивления эндотрахеальной, трахеостомической трубки, SIMV/PC-VG + TC, (SIMV/DC+TC).</p> <p>Режим поддержки самостоятельного дыхания постоянным положительным давлением и поддержкой самостоятельных вдохов объёмом, CPAP+VC</p> <p>Режим поддержки самостоятельного дыхания постоянным положительным давлением и поддержкой самостоятельных вдохов давлением, CPAP+PC.</p> <p>A/CVC (режим принудительной вентиляции, с контролем по объёму).</p> <p>A/PCP (режим принудительной вентиляции, с контролем по давлению).</p> <p>A/PCP-VG (режим принудительной вентиляции, с контролем по давлению, с гарантированным объёмом)</p> <p>SIMV/PC (режим синхронизированной перемежающейся ИВЛ с контролем по давлению).</p> <p>SIMV/VC (режим синхронизированной перемежающейся ИВЛ с контролем по объёму).</p> <p>SIMV/PC –VG (режим синхронизированной перемежающейся ИВЛ с контролем по давлению и гарантированным объёмом)</p> <p>SPONT –PS (CPAP-PS) (режим спонтанного дыхания с поддержкой давлением)</p> <p>SPONT –PS (CPAP-PS-VG) (режим спонтанного дыхания с поддержкой давлением с гарантированным объёмом)</p> <p>Dual-level (режим поддержки самостоятельного дыхания с гарантированным объёмом вдоха в двух уровнях положительного давления)</p> <p>Auto-MVG (адаптивный режим, в котором обеспечивается заданный пользователем минутный объём вентиляции независимо от состояния</p>	
--	--	--	--	---	--

				<p>респираторной системы и спонтанной активности пациента. Аппарат непрерывно (с каждым вдохом) подстраивает основные параметры вентиляции для оптимизации процесса вентиляции).</p> <p>NIV (режим не инвазивной вспомогательной ИВЛ. В аппарате реализован алгоритм для компенсации утечек при использовании данного режима).</p> <p>APNEA (режим для защиты пациента в случае возникновения ситуации АПНОЭ) с возвратом в исходный режим ИВЛ при восстановлении самостоятельной дыхательной активности пациента.</p> <p>Режим ИВЛ с помощью снижения (освобождения) давления вентиляции, APRV.</p> <p>Режим вентиляции лёгких с обратным соотношением времени вдоха и выдоха.</p> <p>Дополнительные режимы:</p> <p>ТС (режим автоматической компенсации сопротивления трубки)</p> <p>P/V – маневр (специальная процедура, предназначенная для построения статической петли Давление/Объем, вычисления статического комплайенса легких по этой петле и определения оптимального значения РЕЕР)</p> <p>Функция санации бронхов</p> <p>Режим компенсации утечек в дыхательном контуре.</p> <p>Функция компенсации комплайенса дыхательного контура для вдохов контролируемых по объему.</p> <p>Подключение небулайзера, синхронизация работы с аппаратом.</p> <p>Рекрутмент-маневр (используется для расправления легких пациента с острым респираторным дистресс-синдромом (ОРДС) на I стадии).</p> <p>Параметры вентиляции:</p> <p>Общий диапазон регулирования дыхательных объемов (мл) от 10 до 3000.</p> <p>Диапазон регулирования частоты вентиляции (не менее 1/мин) не менее от 1 до не более 150.</p> <p>Пиковый поток газовой смеси не более 200 л/мин (не более 250 л/мин для спонтанных вдохов).</p> <p>ПДКВ (см вод. ст.): не менее от 0 до не более 50</p>	
--	--	--	--	---	--

				<p>Диапазон значений положительного давления в конце выдоха (см вод. ст.) не менее от 0 до не более 50</p> <p>Время нарастания давления во время вдоха (мс): не менее от 50 до не более 500</p> <p>Давление поддержки(см вод. ст.): не менее от 0 до не более 100</p> <p>Чувствительность триггерного датчика потока (л/мин): не менее от 0,5 до не более 25</p> <p>Чувствительность триггерного датчика давления (л/мин): не менее от 0,2 до не более 25</p> <p>Инспираторное давление(см вод. ст.): не менее от 0 до не более 100</p> <p>Длительность вдоха (с): не менее от 0,2 до не более 0,15</p> <p>Длительность плато (с): не менее от 0 до не более 0,2</p> <p>Экспираторная чувствительность (%): не менее от 5 до не более 80</p> <p>Интервал апноэ (с): не менее от 10 до не более 60</p> <p>Поддержка минутной вентиляции в автоадаптивном режиме, (Auto-MVG), «%MV», диапазон в %. не более 25 не менее 350</p> <p>Поддержка объема вдоха в автоадаптивном режиме, (Auto-MVG), мл/кг массы IBW, не более 6,0 не менее 15,0</p> <p>Поддержка минутного объема вдоха в автоадаптивном режиме, (Auto-MVG), мл/кг массы /мин, IBW. Не менее 100 мл на кг/массы в минуту, IBW</p> <p>Величина давления на верхнем уровне режима DUAL-LEVEL, (PEEPH), см вод ст. не более 1,0 не менее 80,0</p> <p>Величина давления на нижнем уровне режима DUAL-LEVEL, (PEEPL), см вод ст. не более 1,0 не менее 50,0</p> <p>Длительность интервала давления PEEPPh, (Th), сек. не более 0,3 не менее 30,0</p> <p>Длительность интервала давления PEEPL, (TL), сек. не более 0,3 не менее 59,7</p> <p>Работа дыхания пациента, WOB pat, J/L, джоуль на литр, диапазон. Не менее 0 – не более 10</p>	
--	--	--	--	---	--

				<p> Полная работа дыхания, затраченная пациентом и аппаратом на выполнение вдоха, WOB tot, J/L, джоуль на литр, диапазон.0 – не более 10 Задержка вдоха, сек, диапазон. не более 0 не менее 30,0 Задержка выдоха, сек, диапазон. не более 0 не менее 30,0 Величина триггерного окна в режимах SIMV, «Simv_tr», в процентах от дыхательного цикла, диапазон. не более 0 не менее 80 Величина триггерного окна в режимах SIMV, «Simv_tr», в секундах от дыхательного цикла, диапазон. не более 0 верхняя граница диапазона не менее 5,0 Пиковое альвеолярное давление, (Palv), см вод ст, диапазон. не более (-20) не менее 130 Минутный альвеолярный объём, (MValv), л/мин, диапазон. не более 0 не менее 99,99 Мониторинг «Карты вентиляции» лёгких. Отображение на «Карте вентиляции» зоны «Целевой вентиляции» лёгких. Отображение на «Карте вентиляции» подвижных маркеров текущей вентиляции. Дополнительные параметры настройки: Масштабирование графиков по всем осям. Выбор типа подключения пациента: (трубка, маска) Функция эталона (шаблона) спирометрической петли. Режим отображения «Карта вентиляции» «Карта вентиляции» график оксигенации «Карта вентиляции» график спонтанной активности «Карта вентиляции» график вентиляции Отображение на дисплее информации об ошибке при введении недопустимых значений параметров. Журнал событий (не менее 5000 событий) Маркировка цветом спонтанных вдохом Режим одновременного отображения на экране не менее 3 кривых и не менее 2 петель. Графические тренды (не менее 7 суток) «Мультискрин» : на дисплее одновременно </p>	
--	--	--	--	---	--

			<p>отображаются кривые, петли, тренды и анимированные легкие</p> <p>Основные мониторируемые параметры: Одновременно на дисплей выводится один из следующих экранов:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Кривые • Петли • Параметры (все мониторируемые параметры на одном экране) • Тренды графические • Тренды табличные • Карта вентиляции • P/V маневр <p>Мониторируемые параметры сгруппированы в отдельные группы. Одновременно возможно отображение до не более 5 различных групп параметров, выбранных пользователем.</p> <p>Общая частота дыхания Частота спонтанного дыхания Объем вдоха Объем выдоха Минутный объем вентиляции, л/мин Минутный объем самостоятельного дыхания, л/мин Продолжительность вдоха, с Соотношение времени вдоха к времени выдоха Максимальное давление дыхательного цикла, см. вод.ст. Давление в конце выдоха, см. вод.ст. Среднее давление, см. вод.ст. Давление «Плато», см. вод.ст. Окклюзионное давление Статическое сопротивление, см. вод.ст./л/сек Статическая растяжимость (C), мл/см. вод.ст. Индекс быстрого поверхностного дыхания (RSBI) Нормированный индекс быстрого поверхностного дыхания (RSBN) Конечный экспираторный поток Временная константа Индекс поверхностного дыхания Работа дыхания пациента Работа дыхания вентилятора Однократный, внеочередной вдох</p>	
--	--	--	--	--

				<p>Приоритетная трехуровневая система сигналов: Высокий уровень – тревога выводится на красном фоне с тремя восклицательными знаками и сопровождается звуковым сигналом, состоящим из последовательности шести нот. Звуковой сигнал повторяется с периодичностью не более 10 секунд. Средний уровень – тревога выводится на жёлтом фоне с двумя восклицательными знаками и сопровождается звуковым сигналом, состоящим из последовательности трёх нот. Звуковой сигнал повторяется с периодичностью не более 15 секунд. Низкий уровень – тревога выводится на жёлтом фоне с одним восклицательным знаком и сопровождается звуковым сигналом, состоящим из последовательности двух нот. Звуковой сигнал воспроизводится в момент возникновения опасной ситуации и не повторяется.</p> <p>Основные сигналы тревог: Нет связи с блоком управления Нет связи с блоком питания Низкое давление кислорода на входе Низкое давление воздуха на входе Высокое давление кислорода на входе Высокое давление воздуха на входе Ошибка подачи кислорода в контур Ошибка подачи воздуха в контур Батарея разряжена Ошибка калибровки датчика кислорода Ошибка калибровочного клапана на вдохе Ошибка калибровочного клапана на выдохе Ошибка датчика атмосферного давления Низкая частота вращения вентилятора Разгерметизация Окклюзия дыхательного контура Апноэ Высокое давление в контуре Низкая концентрация кислорода на вдохе Высокая концентрация кислорода на вдохе Низкий минутный объем Высокий минутный объем Высокая частота вентиляции Низкая частота вентиляции</p>	
--	--	--	--	--	--

			<p>Низкий объем выдоха Высокий объем выдоха Работа от аккумулятора Окклюзия в канале углекислого газа Апноэ в канале углекислого газа Процедура пре и пост оксигенации 100 процентным кислородом во время санации трахеобронхального отдела лёгких с автоматическим обнаружением пациента после окончания процедуры и присоединения тройника дыхательного контура. Процедура построения статической петли (графика) давление/объём, для вычисления статического комплайенса и определения оптимального значения РЕЕР, (P/V-МАНЁВР). Процедура раскрытия альвеол (РЕКРУИТ-МАНЁВР) с программируемым увеличением РЕЕР и построением графика зависимости динамического комплайенса от изменения РЕЕР. Диапазон увеличения давления при проведении рекруит-манёвра, (РЕЕРmax) см. вод. ст. с шагом не менее в 1 см. вод. ст. Диапазон приращения РЕЕР, (deltaРЕЕР) при проведении рекруит-манёвра с шагом в не менее 1 см. вод. ст.). Количество вдохов до изменения РЕЕР при проведении рекруит-манёвра, регулируется в диапазоне.</p>	
<i>Комплекующие</i>				
	2	Держатель дыхательного контура	Держит дыхательный контур Максимальная нагрузка 0,5 кг Вес – 1,6 кг	1 шт.
	3	Кабель питания сетевой 220В (евровилка)	Кабель для подключения к сети 220 В (евровилка)	1 шт.
	4	Увлажнитель дыхательных смесей	Увлажнитель с проксимальным контролем температуры. Емкость для воды с нагревателем.	1 шт.
	5	Угольник (белый)	Соединитель для подсоединения увлажнителя в контур пациента	3 шт.
	6	Тележка передвижная для ИВЛ	Тележка для установки и мобильного перемещения аппарата. Планка на тележке для крепления держателя	1 шт.

			дыхательного контура и увлажнителя.	
		7	Шланг для кислорода	Шланг высокого давления для подачи кислорода. 1 шт.
		8	Штуцер для кислорода	Для подключения к центральной газовой сети больницы 1 шт.
		9	Вставка плавкая	Предохранитель 2 шт.
		10	Мембрана	Часть клапана выдоха 2 шт.
		11	Вкладыш	Часть клапана выдоха 2 шт.
		12	Коннектор	Часть клапана выдоха 2 шт.
		<i>Расходные материалы и изнашиваемые узлы:</i>		
		13	Мешок дыхательный, без латекса 3л	Мешок резиновый, без латекса, емкость 3 л 1 шт.
		14	Фильтр бактериальный	Бактериальные фильтры одноразовые. Комплект – 5 шт. 1 комплект
4	Условия осуществления поставки МИ ТСО <i>(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</i>	<p>Температура окружающей среды: При эксплуатации: от +10 до +40°C При хранении: от -20 до +50°C Относительная влажность при 25°C: при эксплуатации: от 10 до 90% (без конденсата) при хранении: от 10 до 90% (без конденсата) Атмосферное давление: при эксплуатации: от 550 до 795 мм рт.ст. при хранении: от 375 до 795 мм рт.ст.</p>		
5	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	DDP пункт назначения		
6	Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>90 календарных дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21</p>		
7	Гарантийный срок	<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: - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлению 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</p>		

Лот №8 «Инфузионный насос»

№ 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>	Инфузионный насос			
2	Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения(с указанием модели, наименования производителя, страны)	Инфузионный насос			
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	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.</p> <p>Кнопка вызова медперсонала.</p> <p>Технические характеристики:</p>	1 шт.		

				<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: 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> <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.) 1 - 9 мл/ч при скорости потока 1,0 -1200 мл/ч. 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: 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 - AC / 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 	
--	--	--	--	---	--

			<p>(БЛОКИРОВКА)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Датчик воздуха: обнаруживает воздушные пузыри - Датчики окклюзии (закупорки): обнаруживает засорение трубы - Вызов медсестры: мониторинг возможен только при срабатывании сигнализации. <p>Другие функции:</p> <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 I. - Все записи инфузионных событий будут сохраняться автоматически и храниться после выключения. <p>Источник питания: AC 100-240 В, 50/60 Гц (предохранитель: 250 В, Т3.15А) DC 12 В (1 А)</p> <p>Потребляемая мощность: 34 ВА 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</p>	
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%.</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 <i>(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</i>	DDP пункт назначения			
6	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	<p>90 календарных дней</p> <p>Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21</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.</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 №9 «Аппарат для определения активированного времени свертывания»

№ п/п	Критерии	Описание
1	Наименование медицинских изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО) <i>(в соответствии с государственным реестром)</i>	Полуавтоматический 2-канальный коагулометр.

	<i>МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>																				
2	Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)	Полуавтоматический 2-хканальный коагулометр.																			
3	Требования к комплектации	<i>№ п/п</i>	<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>																
		<p>Полуавтоматический 2-хканальный коагулометр. Новый двухканальный коагулометр на основе оптического принципа измерения времени образования сгустка предназначен для проведения классических коагулометрических тестов. Методы анализа: клоттинговый, хромогенный, мунотурбидиметрический.</p> <p>Определяемые показатели:</p> <ul style="list-style-type: none"> • PT - протромбиновое время; • АРТТ- Активированное частичное тромбопластиновое время; • FIB- фибриноген (Клаусс и расчетный фибриноген); • TT - тромбиновое время; • AT – Антитромбин • DD - D-димер • Факторы II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII • PC – Протеин С; • LA-S- Волчаночный тест • LA-C - Верифицировать волчанку. <p>Технические спецификации:</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 50%;">Дисплей</td> <td>Емкостный сенсорно-тактильный TFT 4,3” 480x272</td> </tr> <tr> <td>Система измерения</td> <td>2 независимых канала измерения, с длиной волны светодиода 405 нм</td> </tr> <tr> <td>Кювета</td> <td>одноканальная кювета для оптического обнаружения</td> </tr> <tr> <td>Позиции (предварительно прогретые)</td> <td>5 позиций реагента при температуре 36,5-37,5 °C 20 (10) позиций кюветы при 36,5 – 37,5°C</td> </tr> <tr> <td>Реакционные объемы</td> <td>Минимальный объем не менее 75 мкл</td> </tr> <tr> <td>Источник питания</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Входная мощность</td> <td>100-240В перемен. тока/ 50-60Гц/ 600-300 мА</td> </tr> <tr> <td>Выходная мощность</td> <td>5В постоян. тока, 5А</td> </tr> </table>				Дисплей	Емкостный сенсорно-тактильный TFT 4,3” 480x272	Система измерения	2 независимых канала измерения, с длиной волны светодиода 405 нм	Кювета	одноканальная кювета для оптического обнаружения	Позиции (предварительно прогретые)	5 позиций реагента при температуре 36,5-37,5 °C 20 (10) позиций кюветы при 36,5 – 37,5°C	Реакционные объемы	Минимальный объем не менее 75 мкл	Источник питания		Входная мощность	100-240В перемен. тока/ 50-60Гц/ 600-300 мА	Выходная мощность	5В постоян. тока, 5А
		Дисплей	Емкостный сенсорно-тактильный TFT 4,3” 480x272																		
Система измерения	2 независимых канала измерения, с длиной волны светодиода 405 нм																				
Кювета	одноканальная кювета для оптического обнаружения																				
Позиции (предварительно прогретые)	5 позиций реагента при температуре 36,5-37,5 °C 20 (10) позиций кюветы при 36,5 – 37,5°C																				
Реакционные объемы	Минимальный объем не менее 75 мкл																				
Источник питания																					
Входная мощность	100-240В перемен. тока/ 50-60Гц/ 600-300 мА																				
Выходная мощность	5В постоян. тока, 5А																				

		Батарея (материнская плата)	Литиевая 3В	
		Потребляемая мощность	Максимально = 14Вт, спящий режим < 0,5 Вт	
		Размеры		
		Размер (Ш x Г x В)	225 x 150 x 90 мм	
		Вес	1,04 кг (без источника питания)	
		Окружающие условия		
		См. главу "Установка"		
		Шум на выходе		
		Рабочий шум	макс. 50 дБА	
		Интерфейсы		
		(штрих-код)	Sub-D9, разъем-розетка; 9600 Baud/8/1/N; Pin-9	
		(принтер)	питание от 5 В постоянного тока. Для внешнего портативного сканера штрих - кода, последовательных принтеров Sub-D9 разъем-розетка; 9600 Baud/8/1/N; для последовательных принтеров.	
		USB-устройство (для сервиса, для обновления прошивки)	Тип - В, разъем-розетка, 115200 Baud/8/1/N	
		USB (ЛИС)	Тип - В, разъем-розетка, 115200 Baud /8/1/N; для коммуникации ЛИС	
		КОМПЛЕКТ ПОСТАВКИ И ОСНАЩЕНИЕ		
		Одноканальный коагулометр:		
		<ol style="list-style-type: none"> 1. Прибор (1 шт) 2. Кабель электропитания с адаптерами (1 шт) 3. Одиночные кюветы (x100) (1 шт) 4. Контейнеры для реагентов, Ø 22,5 мм (x5) (1 шт) 5. Пробирки для реагентов Ø 11 мм (x5) (1 шт) 6. Защитная пленка для дисплея (1 шт) 7. Инструмент для идентификационных карт (1 шт) 8. Заявление для инструкции по применению (1 шт) 		
4	Условия осуществления поставки МИ ТСО <i>(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</i>	DDP пункт назначения		
5	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	90 календарных дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь , улица Тургумбаева 21		
6	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;		

		<ul style="list-style-type: none"> - 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 №10 «Противопролежневый матрас»

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинских изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО) <i>(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>	Противопролежневый матрас			
2	Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения <i>(с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>				
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>
		Описание Противопролежневый 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; Сглаживает неровности кровати; Помогает вернуться к активной жизни; Разделен на баллоны (трубчатые); Компрессор наполняет воздухом попеременно группы четных и нечетных баллонов, благодаря чему происходит изменение давления на тело пациента Характеристики противопролежневого матраса: материал — Nylon/PVC состоит из 18 баллонов			

		<p>укомплектован нейлоновым воздухопроницаемым чехлом для упрощения дезинфекции системы размер матраса в рабочем состоянии: 198×88×11,5 см откидные створки по 40 см для надежного крепления на кровати вес матраса — 4,8 кг гарантированный противопрележневый эффект при весе пациента (максимальный вес тела пациента) до 150 кг</p> <p>Характеристики компрессора: бесшумный, 24 часа непрерывной работы производительность насоса — более 4,5 л/мин диапазон давления — 40-100 мм рт.ст. время цикла — 12 мин источник питания — 220 В/50 ГЦ предохранитель — 1А потребляемая мощность — 7 Вт размер: 24,6×11,8×9,5 см вес — 1,4 кг</p>
4	Условия осуществления поставки МИ ТСО <i>(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</i>	DDP пункт назначения
5	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	90 календарных дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21
6	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 №11 «Оборудование для проведения бифокальной резонансной виброакустической терапии»

№ п/п	Критерии	Описание
1	Наименование медицинского изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО) <i>(в соответствии с государственным реестром)</i>	«Оборудование для проведения бифокальной резонансной виброакустической терапии»

	<i>МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>				
2	Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)	«Оборудование для проведения бифокальной резонансной виброакустической терапии»			
3	Требования к комплектации	<i>№ п/п</i>	<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>
		<p>Функции - виброакустическое воздействие Область применения - все тело Показания к применению Аппарат применяется для профилактики и лечения заболеваний, связанных с нарушением капиллярного кровотока и лимфотока. Создаваемые аппаратом микровибрации способствуют увеличению кровотока и лимфотока в области воздействия и оказывают выраженный терапевтический эффект при лечении заболеваний воспалительного и травматического происхождения.</p> <p>Противопоказания - 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 °С); - 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> <p>Количество режимов - 4 шт. Мощность - 8 Вт Управление - кнопочное Напряжение - 220 В Время работы - 40 мин. Тип питания - от сети Высота - 12 см Длина - 9 см Ширина - 6 см Вес - 0.7 кг</p> <p>Дополнительная информация: аппарат предназначен для применения в лечебно-профилактических и санаторных учреждениях, а также в домашних условиях по рекомендации и под контролем врача-специалиста.</p>			
4	Условия осуществления поставки МИ ТСО (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения			

5	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	90 календарных дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21
6	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

Товары должны быть новыми и ранее неиспользованными, при этом поставщик принимает на себя обязательства по предоставлению медицинской техники, произведенной не позднее двадцати четырех месяцев к моменту поставки. Каждый комплект Товара должен быть снабжен комплектом технической и эксплуатационной документации с переводом содержания на государственном или русском языке. Ввоз и реализация Товаров должны осуществляться в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Комплект поставки описывается с указанием точных технических характеристик товаров и всей комплектации отдельно для каждого пункта (комплекта или единицы оборудования) данной таблицы. Если иное не указано в технической спецификации, электрическое питание должно быть 220В без дополнительных переходников или трансформаторов. Программное обеспечение, поставляемое с приборами должно быть совместимым с программным обеспечением установленного оборудования конечного получателя. Поставщик обязан обеспечить сопровождение процесса поставки товара квалифицированными специалистами, имеющими документальное подтверждение на обучение персонала для работы на данном товаре, установку, наладку и подключение товара. Поставщик обязан в течение 10 (десяти) календарных дней с даты подписания акта приема – передачи товара предоставить Заказчику график проведения сервисного обслуживания с указанием наименования работ и расходных материалов для сервисного обслуживания. В случае если срок ремонта будет установлен более чем 20 (двадцать) календарных дней, то Поставщик обязан на срок проведения ремонта предоставить аналогичный работающий товар (комплектующие, узел) организации здравоохранения, до возврата отремонтированного товара (комплектующие, узел). В целях недопущения простоя срок осуществления ремонта медицинской техники не превышает пятнадцати рабочих дней с даты выявления сервисной службой причины поломки медицинской техники (при необходимости замены запасных частей срок ремонта увеличивается на срок доставки запасных частей). К технической спецификации потенциального поставщика кроме описания технических и эксплуатационных характеристик, а также моделей и производителей, прилагаются фотографии поставляемых Товаров. Товары, относящиеся к измерительным средствам, должны быть внесены в реестр государственной системы обеспечения единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений. Не позднее, чем за 40 календарных дней до инсталляции оборудования, поставщик должен уведомить конечного потребителя о прединсталляционных требованиях, необходимых для успешного запуска оборудования. Крупное оборудование, не предполагающее проведения сложных монтажных работ с прединсталляционной подготовкой помещения, по внешним габаритам должно проходить в стандартные проемы дверей (ширина 80 см., высота 200 см.). Доставку к рабочему месту, разгрузку оборудования, распаковку, установку, наладку и запуск приборов, проверку их характеристик на соответствие данному документу и спецификации фирмы (точность, чувствительность, производительность и т.д.), обучение персонала осуществляет поставщик.

**Приложение 3
к настоящей Тендерной документации**

	(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 Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, 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 4
к настоящей Тендерной документации**

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

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

**Приложение 5
к настоящей Тендерной документации**

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 6
к настоящей Тендерной документации**

**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 настоящей Тендерной документации

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)

Приложение 8 к настоящей Тендерной документации

Типовой договор закупа

"___" _____ 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

(полное наименование Поставщика – победителя тендера)

_____, именуемый (ое) (ая) в дальнейшем –

"Поставщик",

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 закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники 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 закупа способом _____ (указать способ) по запусу (предмет закупа),
прошедшего в году ____ № _____ от " ____ " _____ года заключили настоящий Договор закупа
(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 закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения

и медицинской техники, 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 запусе 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 (этот подпункт указывается, если в тендерной документации предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

5. Форма оплаты

(перечисление, за наличный расчет, аккредитив и т.д.)

6. Сроки выплат

(пример: % после приемки товара в пункте назначения или предоплата или и т.д.)

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 или акт приемки-передачи)

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 тендерной документации. 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 _____ дней после

(указать требуемый срок гарантии)

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 9 к настоящей Тендерной документации

Банковская гарантия

(вид обеспечения исполнения договора поставки/договора закупа/договора оказания фармацевтических услуг/договора финансового лизинга)

Наименование

банка: _____
(наименование и реквизиты банка)

Кому:

(наименование и реквизиты заказчика)

Гарантийное обязательство № ____

" ____ " _____ г.

(место нахождения)

Принимая во внимание, что

(наименование поставщика)

"Поставщик" заключил (ит)* договор поставки/договор закупа/договора оказания фармацевтических услуг/договор финансового лизинга _____ между заказчиком и поставщиком №__ от _____ г.

(далее – договор) на поставку (оказание)

(описание товаров или услуг)

и Вами было предусмотрено в Договоре, что Поставщик внесет обеспечение его исполнения в виде банковской

гарантии на общую сумму _____ тенге, настоящим

(наименование банка)

подтверждаем, что являемся гарантом по вышеуказанному Договору и берем на себя безотзывное обязательство

выплатить Вам по Вашему требованию сумму, равную _____ по получении

(сумма в цифрах и прописью)

Вашего письменного требования на оплату, по основаниям, предусмотренным пунктами 98, 282,472 Правил

организации и проведения закупок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, 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, а также письменного подтверждения того, что Поставщик не исполнил

или исполнил ненадлежащим образом свои обязательства по Договору.

Данная гарантия вступает в силу с момента ее подписания и действует до момента полного исполнения

Поставщиком своих обязательств по Договору.

Подпись и печать гарантов

Дата и адрес

Приложение № 10

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.