

УТВЕРЖДЕНО:

Приказом Коммунального
Государственного предприятия
«Аулиекольская районная больница»
Управления здравоохранения акимата
Костанайской области
от «15» июня 2020 года №145
Главный врач
_____ С.В.Шульгин

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам, 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 запуску товаров - разработана в соответствии с «Правилами организации и проведения закупа 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 запуску 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 запуске:

- 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 закупок, 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

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 запусе 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 запусе 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 запусе 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» 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 "26" июня 2020 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, делящейся 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 дистрибуторской 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 закупы 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 запуску товаров» и «**Не вскрывать до 11 часов 00 минут 07 июля 2020 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 заявки.

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 07 июля 2020 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 05 минут 07 июля 2020 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 07 июля 2020 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 запуске лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;

1) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при запуске лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

1) надлежащей аптечной практики (GPP) при запуске фармацевтических услуг.

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

отечественные товаропроизводители при запуске 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 закупе 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 закупе 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

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, %	Сумма, выделенная для закупа, тенге
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №1: «Система диагностическая ультразвуковая стационарная»	штука	1	DDP	120 календарных дней, с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	30 %	25 800 000
2	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №2: «Мобильная рентгеновская система»	штука	1	DDP	120 календарных дней, с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	30 %	16 600 000
3	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №3: «Электрохирургический высокочастотный (ЭХВЧ) аппарат»	штука	1	DDP	120 календарных дней, с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	30 %	2 885 000

4	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №4: «Кровать акушерская»	штука	1	DDP	120 календарных дней , с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	30 %	2 700 000
5	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №5: «Комплект оборудования рабочего места врача- стоматолога»	штука	1	DDP	120 календарных дней , с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	30 %	4 800 000
6	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №6 : «Стол операционный универсальный»	штука	1	DDP	120 календарных дней , с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	30 %	6 600 000
7	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №7 : «Видеоинформационный центр в комплекте с гастроскопом»	штука	1	DDP	120 календарных дней , с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	30 %	29 600 000

8	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №8 : «Амбулаторный регистратор ЭКГ по Холтеру»	штука	1	DDP	120 календарных дней , с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	30 %	1 000 000
9	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Лот №9 : «Светильник операционный»	штука	1	DDP	120 календарных дней , с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	30 %	5 800 000

Техническая спецификация

Лот №1 «Система диагностическая ультразвуковая стационарная»

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ) (в соответствии с государственным реестром МИ с указанием модели, наименования производителя, страны)	Система диагностическая ультразвуковая стационарная			
2	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ), относящихся к средствам измерения с указанием модели, наименования производителя, страны)				
3	Требования к комплектации	№ п/п	<i>Наименование комплектующего к МИ (в соответствии с государственным реестром МИ)</i>	<i>Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ</i>	<i>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</i>
<i>Комплект поставки</i>					
		1.	Консоль	Характеристики консоли должны быть следующие: Не менее 3х активных порта (не включая порт для карандашного датчика) 4 поворотных колеса с тормозами Должна быть эргономичная панель управления Должна быть полная алфавитно-цифровая QWERTY клавиатура Светящиеся обозначения контрольной панели Должно быть наличие трекбола Не менее 5 держателей датчиков Должно быть наличие передней ручки ОЗУ не менее 8Gb Жесткий диск не менее 500Gb Характеристика монитора Монитор не менее 21,5 дюймов со светодиодной подсветкой Разрешение не хуже 1920x1080 (16:9) Количество цветов не менее 16,7 М Должна быть регулировка яркости Должно быть, интерактивное динамическое программное меню Регулировка монитора по высоте 180 мм	1шт.

				<p>Системные характеристики должны быть следующие: Гибридное цифровое формирование луча Частотный диапазон должен быть 1 - 18 MHz Максимальная глубина сканирования (в зависимости от датчика) до 38 см Должно быть наличие процессинговых каналов 573 440 Не менее 256 оттенков серого Количество фокусов не менее 4 Многочастотная/широкополосная технология Смешивание частоты Максимальная частота кадров не менее 2000 Hz (в зависимости от датчика и режима) Максимальная частота цветных кадров не менее 400 Hz (в зависимости от датчика и режима) Изменение направления должны быть: право/лево, верх/низ Поворот изображения должен быть: 90, 180, 270 градусов Должно быть резервное копирование/ восстановление данных</p> <p>Должны быть доступны режимы сканирования: 2D – режим Динамический диапазон максимально 256 Должно быть наличие цветных карт 11 Воспроизведение кинопетли: вкл., выкл. Скорость воспроизведение кинопетли: 6, 12, 25, 50, 100, 150, 200, 300 Максимальная глубина сканирования (в зависимости от датчика) не менее 38 см Количество фокусов не менее 4 Изменение направления: право/лево, верх/низ Смешивание частоты Должно быть наличие регулировки частот Усиление: 0 – 100 Должно быть Должно быть наличие серых карт 12 Harmonic: вкл., выкл. Размер изображения регулируемый 70 – 100% Плотность линии: низкое, среднее, высокое Количество линий TGC: 8 Усреднение кадров до 9 Мощность регулируемая 2 – 100 Уровень отклонения: 0 – 30 Pulse Inversion Harmonic: вкл., выкл. (в зависимости от датчика)</p>	
--	--	--	--	--	--

				<p>Должно быть наличие Трапециевидного режима Область сканирования: 40 – 100% М - режим Динамический диапазон максимально до 256 Изменяемая скорость развертки Наличие серых карт 12 Наличие цветowych карт 11 Формат дисплея:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Только М - режим • Верх/низ, лево/право • Размер 50/50, 30/70, 70/30 <p>Усиление М-режима: 0 – 100 Изменение мощности 2 – 100 Должно быть наличие цветного М – режима Должно быть наличие анатомического М - режима Режим цветного доплера (CD) Должно быть наличие цветowych карт 12 Изменение шагов базовой линии -8/8 Изменение баланса 0-16 Изменение плотности линии: 3 шага Чувствительность регулируемая: 5 шагов Усреднение кадров: 10 шагов Инвертирование шкалы: вкл., выкл. Усиление регулируемое: 0 - 100 Мощность регулируемая: 2 - 100 Фильтр регулируемый: 4 шага ЧПИ 0,1 – 19,5 KHz Режим энергетического доплера (PD) Наличие цветowych карт 12 Изменение баланса 0-16 Изменение плотности линии: 3 шага Чувствительность регулируемая: 5 шагов Усреднение кадров: 5 шагов Усиление регулируемое: 0 - 100 Мощность регулируемая: 2 - 100 Фильтр регулируемый: 4 шага ЧПИ 0,1 – 19,5 KHz Режим импульсно-волнового доплера (PWD) Автоматическое измерение: вкл., выкл. Изменение шагов базовой линии -8/8 Наличие цветowych карт 11 Наличие доплеровских карт 12</p>	
--	--	--	--	--	--

			<p>Формат дисплея:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Только PWD • Верх/низ, лево/право • Размер 50/50, 30/70, 70/30 <p>Максимальный динамический диапазон 256 ЧПИ 1 – 22,5 КHz Скорость развертки 15 – 117 мм/сек Усиление регулируемое 0 - 100 Мощность регулируемая 2 - 100 Инвертирование шкалы: вкл., выкл. Смешанный режим: вкл., выкл. Громкость звука регулируемая 0 – 100% Размер контрольного объема регулируемая 0.5 – 25 мм Фильтр регулируемый до 4</p> <p>Физические свойства: Высота регулируемая до 1393мм (с монитором) Ширина до 520 мм. Глубина до 665 мм Вес до 50 кг (без аксессуаров)</p>	
	2.	Датчик конвексный 2-8 МГц	<p>Область применения: Акушерские исследования (плод, сердце плода), гинекология (матка, яичники), абдоминальные исследования (печень, желчный пузырь, поджелудочная железа, селезенка, глубокие сосуды), почки. Диапазон частот: 2- 8 МГц; Центральная частота: 4,7 МГц; Радиус кривизны: 51 мм; Область просмотра не менее: 68°;</p>	1 шт.
	3.	Датчик конвексный (ректо-вагинальный) 4-9 МГц	<p>Область применения: Акушерство, гинекология, абдоминальные исследования, сердце плода Диапазон частот 4 - 9 МГц; Центральная частота: 6.65 МГц; Радиус кривизны 10 мм; Область просмотра не менее 148°;</p>	1 шт.
	4.	Датчик линейный 5-12\50 МГц	<p>Область применения: Малые органы, периферические сосуды, скелетно-мышечные исследования. Диапазон частот 5 – 12 МГц; Центральная частота: 8 МГц; Радиус кривизны 50 мм; Область просмотра: плоская</p>	1 шт.

		5.	Видеопринтер медицинский черно-белый	Возможность получения графического изображения на бумаге. Цифровой черно-белый видеопринтер. Скорость печати не более 4 сек.	1 шт.
		6.	Источник бесперебойного питания.	Мощность не менее 3 кВА. С выпрямителем тока функцией стабилизации напряжения и фильтрации помех аварийного питания.	1 шт.
		7.	Пылезащитный чехол	Чехол для защиты от попадания пыли и влаги	1 шт.
		8.	Гель	Гель для ультразвуковых исследований, средней вязкости, не менее 5 килограмм в канистре.	1 шт.
		9.	Бумага для видеопринтера	Термочувствительная бумага для печати ультразвукового видео изображения, не менее 110 мм * 20 метр в рулоне; В 1 уп не менее 5 рулонов.	1 уп.
4	Требования к условиям эксплуатации	<p>Электричество: 200-240В, 50-60Гц. Температура: при работе: 15 – 30 °С. Хранение и транспортировка: -25 – 60 °С. Относительная влажность: до 75% без конденсации. Влажность: при работе: от 30 % до 75 %. Хранение и транспортировка: от 20 % до 90 %. Уровень безопасности: оборудование не подходит для использования в присутствии легковоспламеняющихся анестетических материалов с воздухом или с кислородом или с оксидом азота.</p>			
5	Условия осуществления поставки МИ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения			
6	Срок поставки МИ и место дислокации	120 дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21			
7	Условия гарантийного и дополнительного сервисного обслуживания МИ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание МИ 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 восстановлению отдельных частей МИ; - 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 «Мобильная рентгеновская система»

Техническая спецификация

	Критерии	Описание
--	----------	----------

№ п/п					
1	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ) (в соответствии с государственным реестром МИ с указанием модели, наименования производителя, страны)	Мобильная рентгеновская система			
2	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ), относящихся к средствам измерения с указанием модели, наименования производителя, страны)				
2	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МИ (в соответствии с государственным реестром МИ)	Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)
<i>Комплект поставки</i>					
		1.	Мобильная рентгеновская система	Область применения: в медицинских учреждениях, в объектах с медицинским видом деятельности. Назначение: Рентгенологические исследования	1 шт.
		2.	Основное устройство с 4 колёсами и рентгенографическим контролером	Назначение: для проведения исследований пациентов с ограниченной подвижностью в отделениях интенсивной терапии, травматологии, реанимации, педиатрии, неонатологии, ортопедии. Мобильное основание должно иметь металлический каркас, подвижность должна обеспечиваться за счет 4х колес. Должно быть наличие скользящих элементов и автоматического контроля излучения. Должно быть наличие не менее 5 переключателей для сохранения параметров.	1 шт.
		3.	Стойка моноблока	Металлическая, необходима для поддержки и регулировки направления рентген трубки.	1 шт.
		4.	Рычаг моноблока	Необходим для фиксации моноблока под определённым углом, металлический.	1 шт.
		5.	Моноблок (включая внутренний и высоковольтный	Максимальная номинальная мощность не более: 5.6 кВт; Максимальная выходная мощность не более 50мА/100кВ, 120мА/40кВ (шаг изменения не менее 1кВ);	1 шт.

		резервуар)	<p>Диапазон напряжения трубки не менее: 30 ~ 100 кВ; Диапазон мА с трубки не менее: 0.6 ~ 120мА-с; Угол вращения трубки не менее: ± 90°; Угол наклона трубки не менее: +90° ~ -30°. Угол наклона держателя трубки не менее: +45° ~ -80° Анодный тепло аккумулятор не менее: 40 кДж; Способ охлаждения должен быть: воздушный (естественная конвекция воздухом); Интенсивность охлаждения не более: 380 Вт; Угол цели не менее 19°; Фокальное пятно не более: 1.8 мм; Высокочастотный инвертер, частота не более: 80кГц; Максимальная высота не более: 1 900 мм</p>		
		6.	Коллиматор с рукояткой	<p>Тип: ручной Размер поля рентгеновского излучения не менее: 5 см x 5 см и 35см x 35см; Led-лампа, мощность не менее: 150Вт.</p>	1 шт.
		7.	Блок питания	Переменный ток, 220В 50/60Гц.	1 шт.
		8.	Кабель	3-х жильный (фаза, ноль и заземление), не менее 10 м.	1 шт.
		9.	Газовый амортизатор	Необходим для уменьшения нагрузки на рычаг	1 шт.
3	Требования к условиям эксплуатации	<p>Оборудование должно располагаться вдали от мест с сильной вибрацией Температура не более 10°C ~ 40°C (50o ~ 104°F) Влажность не более 30% ~ 75%.</p>			
4	Условия осуществления поставки МИ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения			
5	Срок поставки МИ и место дислокации	<p>120 дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21</p>			
6	Условия гарантийного и дополнительного сервисного обслуживания МИ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание МИ 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 восстановлению отдельных частей МИ; - 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: «Электрохирургический высокочастотный (ЭХВЧ) аппарат»

Техническая спецификация

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ) (в соответствии с государственным реестром МИ с указанием модели, наименования производителя, страны)	Электрохирургический высокочастотный (ЭХВЧ) аппарат			
2	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ), относящихся к средствам измерения с указанием модели, наименования производителя, страны)				
3	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МИ (в соответствии с государственным реестром МИ)	Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)
		<i>Комплект поставки</i>			
		1.	Основной блок	<p>Назначение: Электрохирургический высокочастотный аппарат должен быть предназначен для проведения контактного резания и контактной монополярной и биполярной коагуляций биологических тканей высокочастотным электрическим током. Область применения: общая хирургия, эндоскопия, дерматология, онкология, гинекология. Особенности: Максимальная мощность не менее: 400 Вт. Управление: микропроцессорное. Не менее 4х режимов монополярного резания. Не менее 2х режимов биполярной коагуляции: Стандартный не более 99 Вт. Применяется для обширной области коагуляции. Подходит для коагуляции в жидких средах. Мягкий не более 50 Вт. Применяется для менее обширной области коагуляции. Минимизирует «слипание» тканей. Не менее 2х режимов монополярной коагуляции мощностью 100 и 80 Вт. Активация аппарата: при помощи ножного либо ручного переключателя. Система безопасности: мониторинг обратного электрода - предотвращает ожоги. Аппарат должен регистрировать опасный для пациента</p>	1 шт.

			<p>уровень мощности, подавать звуковой сигнал тревоги и выключать аппарат.</p> <p>Функция памяти: устройство должно запоминать последние введенные настройки.</p> <p>После включения устройства должна проходить самодиагностика системы и устанавливаться последние введенные настройки.</p> <p>Звуковая и визуальная сигнализация: различные звуковые сигналы при резке и коагуляции.</p> <p>Режимы для монополярной резки.</p> <p>1) Чистый. Форма волны с минимальным тепловым повреждением и гемостазом. Отсутствует модулированный переменный ток 400 кГц, для резки. Выходная радиочастотная мощность, должна быть (Вт) - 1~400.</p> <p>2) Смешанный 1, переменный ток до 400 кГц, модулированный до 33 кГц, для резки с минимальным гемостазом. Выходная радиочастотная мощность должна быть (Вт) - 1~320.</p> <p>3) Смешанный 2, переменный ток до 400 кГц, модулированный до 33 кГц, для резки с минимальным гемостазом, чем при смешанном режиме 1. Выходная радиочастотная мощность должна быть (Вт) - 1~240.</p> <p>4) Смешанный 3, переменный ток до 400 кГц, модулированный до 33 кГц, для резки с минимальным гемостазом, чем при смешанном режиме 2. Выходная радиочастотная мощность должна быть (Вт) - 1~160.</p> <p>Режимы монополярной коагуляции.</p> <p>1) Быстрая коагуляция, переменный ток до 400 кГц, модулированный до 33 кГц. Для коагуляции. (Стандартная коагуляция), использовать шаровые электроды или монополярные щипцы. Выходная радиочастотная мощность должна быть (Вт) - 1~120.</p> <p>2) Мягкая коагуляция, до 400 КГц переменного тока с максимальной мощностью до 33 кГц. Выходная радиочастотная мощность должна быть (Вт) -</p>	
--	--	--	---	--

			<p>1~120.</p> <p>3) Спрей коагуляция, до 400 КГц переменного тока с максимальной мощностью до 33 кГц. Выходная радиочастотная мощность должна быть (Вт) - 1~100.</p> <p>Режимы для биполярной резки.</p> <p>1) Биполярная резка. Использование немодулированного высокочастотного тока до 500 кГц. Возможность использования биполярных ножниц, особенно эффективно для работы на кровеносных сосудах и мелких тканях, а так же для коагуляции больших тканей. Выходная радиочастотная мощность должна быть (Вт) - 1~100.</p> <p>Режимы для биполярной коагуляции.</p> <p>1) Биполярная стандартная коагуляция. Отсутствует модулированный переменный ток до 500 кГц. Особенно высокая частота мощности, используется для коагуляции большой площади ткани. Выходная радиочастотная мощность должна быть (Вт) - 1~100.</p> <p>2) Биполярная мягкая коагуляция, переменный ток до 500 кГц с максимальной мощностью 20 кГц. Лучше всего использовать для мелкой коагуляции тканей. Выходная радиочастотная мощность должна быть (Вт) - 1~80.</p> <p>Основная и линейная частота 120 (60 Гц) или 230В переменного тока ($\pm 10\%$) (50 или 60 Гц) / переключаемый. Мощность потребления электроэнергии не более: 950 Вт $\pm 10\%$. Охлаждение: 2 внутренних вентилятора. Размеры приблизительно 147*330*417 мм Вес не более 20 кг</p>	
	2.	Многоразовые щипцы биполярные (310-160) – байонет, острые	Штыкообразные острые, для интраоперационного термоэлектролигирования сосудов и мягких тканей, используется вместе с ножной педалью, толщина не более $7,04 \pm 0,05$ мм, длина рукоятки не более $34,35 \pm 0,1$ мм, общая длина не более $17,5 \times 2,53$ см	1 шт.
	3.	Кабель для биполярных	Для подключения биполярных щипцов к аппарату, длина	1 шт.

		щипцов	штекера не более 4 см	
		4. Двухкнопочная монополярная ножная педаль управления	Для активации и деактивации выбранного режима аппарата, ножной переключатель с двумя педалями, должна подключаться к задней части генератора, переключать режимы резка/коагуляция, размер не более 17 × 15 см	1 шт.
		5. Кабель для пластины пациента	Для подключения электродов заземления.	1 шт.
		6. Электрод-петля	Для прижигания и диссекции мягких тканей, длина не более 7 мм, стержень не более 6,5 см, длина наконечника не более 0,5 см	1 шт.
		7. Электрод-игла	Для прижигания и диссекции мягких тканей, длина не более 7 мм, стержень не более 4,5 см, длина наконечника не более 2,5 см	1 шт.
		8. Электрод-нож	Для прижигания и диссекции мягких тканей, длина не более 7 мм, стержень не более 4,5 см, длина наконечника не более 2,5 см	1 шт.
		9. Электрод тонкий изогнутый	Для прижигания и диссекции мягких тканей, длина не более 7 мм, стержень не более 6 см, длина наконечника не более 1 см	1 шт.
		10. Электрод-шар	Для прижигания и диссекции мягких тканей, длина не более 7 мм, стержень не более 6,5 см, длина наконечника не более 0,5 см	1 шт.
		11. Одноразовая двойная пластина пациента	Для заземления и исключения поражением тока оператора и пациента, должна использоваться в составе электрокоагулятора как второй электрод для монополярного резания или коагуляции тканей, размеры не более 18 × 12 см	5 шт.
		12. Многоцветная резиновая пластина пациента с кабелем	Многоцветный нейтральный электрод с кабелем	1 шт.
		13. Одноразовая двухкнопочная рукоятка с кабелем	Для установки электродов при использовании аппарата, размеры не более 0,7 × 15 см	1 шт.
4	Требования к условиям эксплуатации	10 °С - 40 °С, относительная влажность 30% - 85%, неконденсация, 700 мбар - 1060 мбар		
5	Условия осуществления поставки МИ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения		
6	Срок поставки МИ и место дислокации	120 дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21		
7	Условия гарантийного и дополнительного сервисного обслуживания МИ поставщиком, его сервисными центрами в Республике	Гарантийное сервисное обслуживание МИ 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		

	Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	документации и должны включать в себя: - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей МИ; - 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 «Кровать акушерская»

Техническая спецификация

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ) (в соответствии с государственным реестром МИ с указанием модели, наименования производителя, страны)	Кровать акушерская			
2	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ), относящихся к средствам измерения с указанием модели, наименования производителя, страны)				
3	Требования к комплектации	<i>№ п/п</i>	<i>Наименование комплектующего к МИ (в соответствии с государственным реестром МИ)</i>	<i>Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ</i>	<i>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</i>
<i>Комплект поставки</i>					
		1.	Кровать акушерская (без съёмных частей)	Кровать акушерская должна предназначаться для размещения рожениц в течение всего периода нахождения в стационаре до родов, во время родового акта и после родов, а также для выполнения акушерских неполосных операций и манипуляций. Должно быть наличие сварной конструкции кровати - жесткая конструкция выдерживающая большую нагрузку, не должно быть необходимости в дополнительном обслуживании. Каркас основания и ложа должен быть выполнен из стальных труб с полимерно-порошковым покрытием - антикоррозийная стойкость металлических элементов конструкции. Спинная, тазобедренная и ножная выдвижная секции должны быть закреплены на металлическом каркасе.	1 шт.

			<p>Качественная санитарная обработка изделия должна производиться сильными дезинфицирующими растворами. Толщина материала секции не менее 8 мм.</p> <p>Прочность и устойчивость ложа к высоким нагрузкам.</p> <p>Регулировка углов наклона спинной секции, ложа в сторону головы («Тренделенбург») и в сторону ног («Антитренделенбург») должна осуществляться с помощью четырех газовых пружин.</p> <p>Плавная и бесступенчатая регулировка спинной секции и ложа.</p> <p>Установка в положение «Тренделенбург» должно позволять оказать экстренную помощь роженице в шоковом состоянии.</p> <p>Установка в положение «Анти Тренделенбург» должно позволять оказать экстренную помощь роженице для снижения риска пассивной аспирации или для уменьшения внутричерепного давления.</p> <p>Выдвижение ножной секции должно производиться ступенчато, посредством движения боковых направляющих рельс по шариковым направляющим или с помощью газовой пружины.</p> <p>Монтаж и демонтаж шариковых направляющих должен быть простым.</p> <p>Легкость и плавность выдвижения ножной секции.</p> <p>Безопасность работы врача.</p> <p>Должно исключаться самопроизвольное выдвижение ножной секции и возможность получения травм.</p> <p>При разложенной спинной секции, выдвинутой в крайнее положение ножной секции и горизонтальном положении ложа (положение «Кровать») кровать должна использоваться для размещения роженицы в стационаре.</p> <p>Удобство расположения роженицы на кровати во время и после родов.</p> <p>Регулировка высоты ложа кровати должно осуществляться прямолинейно (без смещения ложа кровати вперед-назад) при помощи гидропривода.</p> <p>Предотвращение повреждения медицинского оборудования, находящегося рядом.</p> <p>Подъем кровати должен происходить при нажатии на одну из двух педалей управления гидроприводом, расположенных с двух сторон кровати, что позволит сохранить стерильность рук врача при необходимости</p>	
--	--	--	---	--

				<p>изменения высоты ложа. Стойкость к санитарной обработке дезинфицирующими средствами. Толщина материала вставок не менее 8 мм. Четыре угловых роликовых бампера установлены в углах рамы ложа кровати Должна быть защита кровати и стен больничного корпуса от механических повреждений при столкновении. Кровать должна быть установлена на четырех самоориентирующихся колесах с роликом из полипропилена, протектор термопластичная резина, серая не должна оставлять следов Количество колес с общим тормозом не менее 4 шт. Диаметр колес около 125 мм. Должна быть жесткая фиксация кровати на полу. Должна исключаться возможность самопроизвольного движения кровати с находящейся на ней роженицей. Размеры кровати: Длина (при выдвинутой ножной панели, по бамперам) не более 2 350 мм. Оптимальный размер кровати для размещения в родильном зале и доставки в палату с помощью грузового лифта лечебного учреждения. Высота (по матрацам): Минимальная около 650 мм. Максимальная около 900 мм. Размеры спинной секции панели ложа: Длина не менее 870 мм. Ширина не менее 850 мм. Размеры тазобедренной секции панели ложа: Длина не менее 490 мм. Ширина не менее 850 мм. Размеры панели выдвижной ножной секции: Длина не менее 890 мм Ширина не менее 750 мм. Углы наклона: Спинной секции относительно ложа не менее 70° Ложа в сторону головы («Тренделенбург») относительно основания 12° Ложа в сторону ног («Анти Тренделенбург») относительно основания 6 ° Допускаемая нагрузка на кровать не менее 170 кг.</p>	
--	--	--	--	---	--

			Масса кровати около 128 кг.		
		2.	Боковое ограждение	Должно предотвращать от падения роженицы во время сна и отдыха.	2 шт.
		3.	Матрац ложа	Должен быть выполнен из пенополиуретана, в чехле из винилискожи. Толщина пенополиуретана на матрасе ложа около не менее 50 мм.	1 шт.
		4.	Матрац выдвижной панели	Выполнен из пенополиуретана, в чехле из винилискожи. Толщина пенополиуретана на матрасе ножной выдвижной секции не менее 100 мм.	1 шт.
		5.	Опора для стопы	Должны быть устойчивы к санитарной обработке дезинфицирующими средствами. Должны устанавливаться в пластиковые втулки на металлическом каркасе тазобедренной секции или на ножной выдвижной секции. Должно исключаться самопроизвольное выдвижение ножной секции и возможность получения травм.	2 шт.
		6.	Подколенник	Должны регулироваться по высоте, углу наклона и направлению с последующей фиксации при помощи поворотных зажимов.	2 шт.
		7.	Ручка для потуг правая	Должна быть выполнены из стальной трубы с полимерно-порошковым покрытием и оснащены термоусадочной плёнкой или резиновыми наконечниками. Должна быть антикоррозийная стойкость металлических элементов конструкции.	1 шт.
		8.	Ручка для потуг левая	Должна быть выполнены из стальной трубы с полимерно-порошковым покрытием и оснащены термоусадочной плёнкой или резиновыми наконечниками. Должна быть антикоррозийная стойкость металлических элементов конструкции.	1 шт.
		9.	Тазик	Тазик для сбора жидкости из нержавеющей стали.	1 шт.
4	Требования к условиям эксплуатации				
5	Условия осуществления поставки МИ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения			
6	Срок поставки МИ и место дислокации	120 дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21			
7	Условия гарантийного и дополнительного сервисного обслуживания МИ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	Гарантийное сервисное обслуживание МИ 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; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий
--	--	--

Лот №5 «Комплект оборудования рабочего места врача- стоматолога»

Техническая спецификация

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ) (в соответствии с государственным реестром МИ с указанием модели, наименования производителя, страны)	Комплект оборудования рабочего места врача-стоматолога			
2	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ), относящихся к средствам измерения с указанием модели, наименования производителя, страны)				
3	Требования к комплектации	<i>№ п/п</i>	<i>Наименование комплектующего к МИ (в соответствии с государственным реестром МИ)</i>	<i>Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ</i>	<i>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</i>
<i>Комплект поставки</i>					
		1.	Кресло стоматологическое	<p>Стоматологическое кресло должно иметь встроенные электромеханические приводы, которые перемещают сиденье вверх и вниз и регулируют угол наклона спинки. На спинке должен иметься подголовник с двойным сочленением.</p> <p>Скорость перемещения сиденья в диапазоне от 0,015м/с до 0,020 м/с</p> <p>Угловая скорость перемещения спинки в пределах 0, 080-0,090 ± 0,03 град/сек</p> <p>Максимальная высота подъема сиденья около 800 мм</p> <p>Минимальная высота опускания сиденья около 450 мм</p> <p>Максимальное откидывание спинки от вертикали не менее 90°</p> <p>Управление креслом должно осуществляться с тактильного пульта на рукоятке блока окончечников</p> <p>Должна быть функция автоматического прекращения движения сиденья и спинки при достижении крайних</p>	1 шт.

			<p>положений</p> <p>Подушки асептического исполнения должны быть бесшовные</p> <p>Материал обивки подушек сиденья, спинки, подголовника должен быть винилискожа на трикотажной основе</p> <p>Наполнение подушек должно быть пенополиуретан формованный</p> <p>Должно быть защитное покрытие под ноги пациента</p> <p>Левый подлокотник</p> <p>Материал обивки подушки подлокотника должен быть винилискожа на трикотажной основе</p> <p>Регулируемый подголовник с двойной артикуляцией</p> <p>Перемещение подголовника вдоль оси кресла 180мм</p> <p>Механизм безопасности нижнего кожуха параллелограмма и кожуха базы, при опускании кресла в нижнее положение (при наезде на препятствие нижним кожухом параллелограмма или кожухом базы должна происходить остановка движения кресла вниз и подъем кресла вверх на 5...10 см)</p> <p>Запрет на движение кресла при работающем стоматологическом наконечнике</p> <p>Отсутствие необходимости крепления к полу</p> <p>Основание кресла должно быть сварная металлоконструкция (стальной лист, S~8мм). Покрытие должно быть эпоксидная порошковая краска. Основание должно иметь амортизирующий профиль из ПВХ по всему периметру</p> <p>Материал кожухов должен быть двухслойный ударопрочный полистирол с защитной пленкой</p> <p>Должна быть возможность подведения коммуникаций через основание кресла</p> <p>Грузоподъемность (с навесным оборудованием) не менее 210 кг</p> <p>Габаритные размеры кресла, около 2200ммx700ммx1550мм</p> <p>Ширина подушки сиденья, около 500 мм</p> <p>Ширина подушки спинки, около 600 мм</p> <p>Масса около 150 кг</p> <p>Режим работы: повторно-кратковременный</p> <p>Напольный коммуникационный блок</p> <p>Подведение магистралей должно быть через напольный коммуникационный блок, находящийся рядом с креслом</p>	
--	--	--	---	--

			<p>(материал блока коммуникационного – стальной лист, S=1мм) и должна быть возможность подведения магистралей через основание кресла</p> <p>Крепление присоединительных элементов (ФКР воздушного, ФК водяного, влагоотделителя) в напольном коммуникационном блоке при подведении магистралей снаружи кресла и крепление присоединительных элементов на основании кресла при подведении магистралей через основание кресла</p> <p>Металлический фильтр-клапан-редуктор воздушный с краном</p> <p>Тонкость фильтрации фильтроэлемента воздушного 40 мкм</p> <p>Влагоотделитель с автоматическим отводом конденсата</p> <p>Металлический фильтр-клапан водяной с краном</p> <p>Тонкость фильтрации фильтроэлемента водяного 100мкм</p> <p>Комплект арматуры для подключения к воздушной, водяной, вакуумной, канализационной магистральям</p>	
		2.	<p>Блок наконечников с нижней подачей инструмента</p> <p>Исполнение блока наконечников с нижним подводом инструментов</p> <p>Воздушные шланги для наконечников должны быть выполнены из мягкого маслостойкого ПВХ материала (с внутренними силиконовыми трубками)</p> <p>Количество каналов для инструментов не менее 5</p> <p>Количество каналов “Midwest” не менее 3 (в стандартной комплектации)</p> <p>Количество каналов “Midwest” с фиброоптикой не менее 1 (в стандартной комплектации)</p> <p>Количество каналов ВВП (водовоздушный пистолет) не менее 1 (в стандартной комплектации)</p> <p>Поворот гнезда (держателя) наконечника вокруг горизонтальной оси должно быть на 20° от верхнего крайнего положения до нижнего крайнего положения</p> <p>Управление стоматологическими наконечниками - пневмоавтоматика</p> <p>Обеспечиваемый поддерживаемый расход рабочего воздуха, подаваемого на пневматический наконечник не менее 60 л/мин при номинальном давлении 400 кПа (4 Бар)</p> <p>Должна быть регулировка давления воздуха, подаваемого на воздушный канал</p> <p>Должна быть регулировка давления вспомогательного воздуха, подаваемого на воздушный канал</p> <p>Обеспечиваемый поддерживаемый расход воды,</p>	1 шт.

			<p>подаваемой на наконечник для охлаждения инструмента, не менее 10 мл/мин при номинальном давлении 250 кПа (2,5 Бар)</p> <p>Должна быть регулировка воды, подаваемой на наконечник</p> <p>Обеспечиваемый поддерживаемый расход воздуха через водо-воздушный пистолет не менее 4-5 л/мин при номинальном давлении 450 кПа (4,5 Бар)</p> <p>Обеспечиваемый поддерживаемый расход воды через водо-воздушный пистолет не менее 100 мл/мин при номинальном давлении 250 кПа (2,5 Бар)</p> <p>Герметичность пневмо-гидросоединений блока наконечников</p> <p>Обеспечиваемая подача питания в блок наконечников для плат электрических стоматологических наконечников 24В ± 10% AC 100 ВА</p> <p>Обеспечиваемое питание в блоке наконечников для системы подсветки наконечников 3,3В ± 3% DC 5 ВА</p> <p>Должна быть ножная пневматическая педаль управления инструментами с пропорциональным воздушным клапаном</p> <p>Должен быть манометр рабочего давления инструментов</p> <p>Должен быть тактильный пульт управления креслом на рукоятке блока наконечников</p> <p>Должно быть управление наполнением стакана</p> <p>Должно быть управление омывом чаши</p> <p>Тумблер вкл./выкл. подачи воды в наконечники</p> <p>Пантографическое плечо</p> <p>Пневмотормоз пантографа</p> <p>Несущая способность блока наконечников не менее 3кг</p> <p>Вращение головы блока наконечников вокруг вертикальной оси должно быть не менее 180°</p> <p>Перемещение головы блока наконечников по вертикали ±300 мм</p> <p>Должно быть крепление блока наконечников на стойке светильника</p> <p>Должен быть фильтр сдувки отработанного воздуха</p> <p>Должен быть съемный поднос из нержавеющей стали</p> <p>Материал кожуха должен быть ударопрочный полистирол</p> <p>Габаритные размеры головы блока наконечников должны быть около 555ммх410ммх135мм</p> <p>Масса около 20 кг</p> <p>Режим работы: продолжительный</p>	
3.	Гидроблок	Система автономной подачи воды (САПВ)	1 шт.	

			<p>Давление воды обеспечиваемое САПВ 250±50 кПа (2,5±0,5 Бар)</p> <p>Объем емкости САПВ не менее 1 л</p> <p>Должен быть фильтр тонкой очистки (40 мкм) в САПВ</p> <p>Должны быть съемные носики омыва чаши и наполнения стакана из нержавеющей стали</p> <p>Должна быть чаша поворотная керамическая съемная</p> <p>Угол поворота чаши должен быть 150°</p> <p>Должно быть управление омывом чаши.</p> <p>Должен быть таймер автоматического отключения омыва чаши</p> <p>Должно быть управление наполнением стакана.</p> <p>Герметичность пневмо-гидросоединений гидроблока</p> <p>Должно быть наличие легкодоступного объемного фильтра слюноотсоса и пылеотсоса</p> <p>Пневмоэжекторные слюноотсос и пылеотсос</p> <p>Обеспечиваемый расход сжатого воздуха при использовании пневмоэжектора не более 25 л/мин при давлении 500 кПа (5 Бар), производительность пневмоэжектора по воздуху не менее 30 л/мин</p> <p>Материал кожухов должен быть двухслойный ударопрочный полистирол с защитной пленкой</p> <p>Габаритные размеры, около 570ммx395ммx380мм</p> <p>Масса около 10 кг</p> <p>Режим работы: продолжительный</p>	
4.	Светильник медицинский стоматологический	<p>Пантографическое плечо, двухсекционный с шарнирным сочленением</p> <p>Крепление на стойке гидроблока</p> <p>Вращение вокруг вертикальной оси стойки должно быть не менее 360°</p> <p>Не менее 5 степеней свободы</p> <p>Перемещение головы осветителя по вертикали ±350 мм</p> <p>Источник света должен быть: не менее двух светодиодов</p> <p>Освещенность в центре рабочего поля обеспечиваемая светильником не менее 28000 ЛК на расстоянии 0,8 м</p> <p>Освещенность на уровне глаз не более 1000 лк</p> <p>Должна быть плавная регулировка освещенности рабочего поля</p> <p>Рабочее расстояние 700 – 1000 мм</p> <p>Размер светового пятна 180 мм x 90 мм</p> <p>Бестеновой светильник, два зеркальных отражателя</p> <p>Должны быть съемные ручки для автоклавирувания и</p>	1 шт.	

			<p>дезинфекции Габаритные размеры около 1765ммx620ммx410мм</p>	
	5.	Компрессор безмаслянный	<p>Безмаслянный компрессор является источником чистого, безмасляного сжатого воздуха, предназначенного для приведения в движение зубоорудных приборов и устройств. Объем резервуара воздуха не менее 25 л. Рабочее давление компрессора должно быть 5-7бар Производительность компрессора при давлении 5 бар не менее 140 л/мин Уровень шума без шумоподавляющего шкафа не более 67 дб (50Hz) Уровень шума с шумоподавляющим шкафом не более 55 дб (50Hz) Режим эксплуатации S1-100% непрерывный режим работы Габаритные размеры (ШxГxВ): около 460x500x720 мм. Габаритные размеры с шумоподавляющим шкафом (ШxГxВ): около 560x675x877 мм. Масса без шумоподавляющего шкафа: приблизительно 60 кг. Масса с шумоподавляющим шкафом: приблизительно 100 кг. Потребляемая мощность двигателя не более: 1,5 кВт Электропитание: 230В 50 Гц Условия окружающей среды при эксплуатации: температура: от +5 °С до +40 °С, макс. относительная влажность: 70 %, макс. абсолютная влажность: 15 г/м3. Исполнение согласно требованиям безопасности класс I Класс потенциального риска применения 2а</p>	1 шт.
	6.	Стул стоматолога	<p>Стул врача Подушки асептического исполнения, бесшовные Материал обивки должен быть винилискожа на трикотажной основе Наполнение подушек должно быть пенополиуретан формованный Габаритные размеры около 620x620x980мм Должна быть анатомическая форма сидения Подпружиненный шарнир спинки Должна быть регулировка положения спинки Должна быть регулировка сиденья на высоте Максимальная высота подъема сиденья примерно 650 мм Минимальная высота опускания сиденья примерно 500 мм</p>	1 шт.

			<p>Должно быть не менее пяти роликовых опор</p> <p>Должно быть хромированное кольцо для ног на основании</p> <p>Материал рамы сиденья и кронштейна спинки должен быть стальной лист, S=8мм</p> <p>Материал кожухов должен быть двухслойный ударопрочный полистирол с защитной пленкой</p>	
		7.	<p>Стул стоматолога</p> <p>Стул ассистента</p> <p>Подушки асептического исполнения, бесшовные</p> <p>Материал обивки должен быть винилискожа на трикотажной основе</p> <p>Наполнение подушек должно быть пенополиуретан формованный</p> <p>Габаритные размеры примерно 620x620x980мм</p> <p>Должен быть абдоминальный упор</p> <p>Не менее трех вариантов расположения абдоминального упора на кронштейне</p> <p>Вращение абдоминального упора вокруг вертикальной оси стула должно быть на 360°</p> <p>Должна быть регулировка сиденья на высоте</p> <p>Максимальная высота подъема сиденья не менее 650 мм</p> <p>Минимальная высота опускания сиденья не более 550 мм</p> <p>Должно быть не менее пяти роликовых опор</p> <p>Должно быть хромированное кольцо для ног на основании</p> <p>Материал рамы сиденья и кронштейна абдоминального упора должен быть стальной лист, S=8мм</p> <p>Материал кожуха должен быть двухслойный ударопрочный полистирол с защитной пленкой</p>	1 шт.
4	Требования к условиям эксплуатации	<p>Температура окружающей среды от +10°С до + 40°С,</p> <p>Относительная влажность воздуха 30% - 85%,</p> <p>Атмосферное давление 700 гПа - 1060 гПа</p>		
5	Условия осуществления поставки МИ <i>(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</i>	DDP пункт назначения		
6	Срок поставки МИ и место дислокации	<p>120 дней</p> <p>Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21</p>		
7	Условия гарантийного и дополнительного сервисного обслуживания МИ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание МИ 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; - 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 «Стол операционный универсальный»

Техническая спецификация

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ) (в соответствии с государственным реестром МИ с указанием модели, наименования производителя, страны)	Стол операционный универсальный			
2	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ), относящихся к средствам измерения с указанием модели, наименования производителя, страны)				
3	Требования к комплектации	<i>№ п/п</i>	<i>Наименование комплектующего к МИ (в соответствии с государственным реестром МИ)</i>	<i>Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ</i>	<i>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</i>
<i>Комплект поставки</i>					
		1.	Стол операционный универсальный	Назначение Стол универсальный должен быть предназначен для проведения плановых, экстренных операций торакальной, сосудистой хирургии, на органах брюшной полости, грудной клетке, реконструктивных операций с максимальным удобством для операционной бригады. Технические требования Должен быть электромеханический привод управления основными положениями стола с ручным пультом (подъем-опускание панели, Тренделенбург и анти-Тренделенбург, боковые наклоны) Раздельные, съемные ножные секции с поворотом и наклоном Головная секция с одним наклоном и приводом Управление наклоном спинной секции должно быть с помощью газовых пружин Боковые унифицированные направляющие должны быть из нержавеющей стали сечением около 10x25 мм Должны быть встроенные двоярные колеса для облегчения	1 шт.

				<p>перемещения внутри операционной \varnothing не менее 100 мм</p> <p>Перевод из транспортного в стационарное положение должно производиться ножной педалью</p> <p>Все открытые металлические поверхности стола, включая дополнительные приспособления должны быть, изготовлены из нержавеющей стали, поверхности устойчивы к дезинфектантам</p> <p>Подушки матраса панели должны быть литые, съемные, бесшовные, изготовлены из антистатического пенополиуретана, устойчивы к воздействию дезинфицирующих растворов</p> <p>Подушки должны обладать антибактериальными свойствами по системе Ultra Fresh antimicrobial technology</p> <p>Панель стола должна быть рентгенопрозрачная</p> <p>Панель стола должна иметь возможность ввода кассеты с рентгеновской пленкой со стороны головной или ножной секций.</p> <p>Каждая секция панели стола должна иметь маркировку безопасной нагрузки</p> <p>В верхней части колонны должна быть предусмотрена кнопка аварийной остановки, при нажатии которой отключается электропитание стола при аварийной ситуации или при использовании высокочастотного оборудования (коагулятора)</p> <p>Кнопка аварийной остановки должна быть сигнального красного цвета, для лучшей визуализации в экстренной ситуации.</p> <p>Колонна стола должна быть защищена съемными телескопическими обшивками из нержавеющей стали</p> <p>Колонна стола в верхней части должна быть закрыта бесшовным силиконовым (или аналогичный материал) гофрированным кожухом</p> <p>Основание стола защищено кожухом из особопрочного композитного материала.</p> <p>Безопасная рабочая нагрузка стола не менее 200 кг</p> <p>Высота стола (без учета толщины подушек):</p> <p>в крайнем нижнем положении не более 750 мм</p> <p>в крайнем верхнем положении не менее 1050 мм</p> <p>Длина панели стола не менее 2100 мм</p> <p>Длина панели стола, без головной и ножных секций не менее 1075 мм</p> <p>Ширина панели стола (без направляющих) не менее 500 мм</p>	
--	--	--	--	---	--

			<p>Ширина панели стола по направляющим-рейкам не менее 550 мм</p> <p>Число секций стола (включая отдельную ножную) не менее 5</p> <p>Головная и ножные секции съемные</p> <p>Привод подъема панели стола электромеханический</p> <p>Привод наклонов панели (продольных и боковых) электромеханический</p> <p>Привод наклона спинной секций механический (пневмопружины)</p> <p>Привод наклона ножных и головной секций механический (пневмопружины)</p> <p>Продольный наклон панели стола:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ в головную сторону (положение по Тренделенбургу) 30° ➤ в ножную сторону (положение по анти-Тренделенбургу) 30° <p>Боковой наклон панели стола:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Вправо не менее 20° ➤ Влево не менее 20° <p>Наклон головной секции:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Вверх не менее 30° ➤ Вниз не менее 35° <p>Максимальное выдвижение головной секции не менее 50 мм</p> <p>Наклон спинной секции:</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Вверх не менее 75° ➤ Вниз не менее 45° <p>Наклон ножных секций</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Вверх не менее 30° ➤ Вниз не менее 90° <p>Максимальный угол разведения ножных секций не менее 180°</p> <p>Масса стола с подушками без комплекта съемных приспособлений приблизительно 220 кг</p>	
	2.	Пульт управления	Для дистанционного управления	1 шт.
	3.	Сетевой шнур	Съемный шнур питания длина не менее 5 метров	1 шт.
	4.	Кабель заземления	Кабель заземления, для подключения стола к контуру наружного заземления, во избежание риска поражения электрическим током и снятия статического заряда, длина не менее 4,5 м	1 шт.

		5.	Наркозный экран	Экран для анестезии. Длина наркозной дуги относительно ширины панели стола приблизительно 650 мм Диапазон регулировки высоты наркозной дуги относительно панели стола не менее 250 мм Должен быть изготовлен из нержавеющей стали, регулируется по высоте. Крепиться должен на боковых направляющих стола с помощью радиального зажима.	1 шт.
		6.	Упор боковой	Материал механизма крепления и регулировки упора: нержавеющая хромоникелевая сталь Материал профилированной подушки бокового упора: литой пенополиуретан Размер подушки, (ДхШ) около 100х200 мм Регулировка положения подушки бокового упора относительно панели стола по высоте в пределах 0...200 мм Регулировка положения подушки бокового упора относительно панели стола по глубине в пределах: 80...200 мм Регулировка поворота подушки бокового упора вокруг вертикальной оси не менее 360° Возможность использования в качестве плечевого упора	2 шт.
		7.	Столик для инъекций	Должен быть для размещения руки пациента Допустимая нагрузка на столик не менее 15 кг Материал профилированной подушки столика: литой пенополиуретан Материал механизма крепления и регулировки столика: нержавеющая хромоникелевая сталь Должен регулироваться по высоте и поворачиваться вокруг вертикальной оси. Диапазон регулировки высоты столика относительно панели стола в пределах не менее: 0...150 мм Размеры столика (ДхШ) не менее 500х140 мм Столик должен иметь мягкий фиксирующий ремень Длина ремня не менее 500 мм	2 шт.
		8.	Ремень для фиксации туловища	Должен предназначаться для фиксации пациента к панели операционного стола материал ремня – мягкая синтетическая ткань материал кронштейнов для крепления к боковым направляющим операционного стола - нержавеющая	1 шт.

			хромоникелевая сталь Система регулировки длины ремня: система легкой фиксации (VELCRO) Длина ремня не менее 1400 мм, ширина ремня, не менее 100 мм	
		9.	Рукодержатель Должен предназначаться для фиксации рук пациента к панели операционного стола Материал рукодержателя – мягкая синтетическая ткань Материал кронштейнов для крепления к боковым направляющим операционного стола- нержавеющая хромоникелевая сталь Система регулировки длины ремня: система легкой фиксации (VELCRO) Ширина ремня не менее 100 мм	2шт.
		10.	Штатив для длительных вливаний Должен предназначаться для размещения флаконов и одноразовых систем с лекарственными растворами, используемыми при проведении операций количество подвесных крюков не менее 2 шт количество подвесных держателей флаконов не менее 2 шт диапазон регулировки высоты штатива не менее: 800-1290 мм	1шт.
		11.	Держатель рентгеновской кассеты Должен предназначаться для введения (установки) R-кассеты под рентгенопрозрачной столешницей стола в продольном направлении	1шт.
		12.	Комплект съемных приспособлений и принадлежностей к изделиям медицинского назначения для гинекологии Комплект для гинекологии: - ногодержатель с радиальным зажимом – 2 шт; - емкость с рамочным держателем и комплектом деталей крепления рамочного держателя к операционному столу - 1 комп.	1 комп.
4	Требования к условиям эксплуатации			
5	Условия осуществления поставки МИ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения		
6	Срок поставки МИ и место дислокации	120 дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21		
7	Условия гарантийного и дополнительного сервисного обслуживания МИ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих	Гарантийное сервисное обслуживание МИ 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:		

	компетентных лиц	<ul style="list-style-type: none"> - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей МИ; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий
--	-------------------------	--

Лот №7 «Видеоинформационный центр в комплекте с гастроскопом»

Техническая спецификация

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ) (в соответствии с государственным реестром МИ с указанием модели, наименования производителя, страны)	Видеоинформационный центр в комплекте с гастроскопом			
2	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ), относящихся к средствам измерения с указанием модели, наименования производителя, страны)				
3	Требования к комплектации	<i>№ п/п</i>	<i>Наименование комплектующего к МИ (в соответствии с государственным реестром МИ)</i>	<i>Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ</i>	<i>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</i>
<i>Комплект поставки</i>					
		1.	Видеоцентр с источником света	<p>Электронный блок для подключения видеоэндоскопов: диагностические для взрослых, для детей; терапевтические. Гастроскопы, колоноскопы с изменяемой жесткостью, дуоденоскопы, бронхоскопы, ультразвуковые эндоскопы, цистоскопы, рино-ларингоскопы, торакоскопы, лапароскопы, а также не менее 12 разновидностей головок для подключения фиброскопов и оптики различного назначения</p> <p>Должна быть поддержка стандарта HDTV для вывода изображения на монитор с возможностью подключения HD-эндоскопов (с матрицей сверхвысокого разрешения)</p> <p>Должен иметь «NBI» - обработка изображения в специальном спектре освещения для выделения структуры капилляров и других изменений слизистой оболочки</p> <p>Должно быть наличие двух типов изменения структурной детализации изображения: для крупных и мелких структур</p>	1 шт

				<p>(4 уровня для каждого режима) Должно быть наличие функции усиления границ переходов (краевое усиление) 4 уровня Должно быть наличие функции усиления контраста 3 уровня Регулировка баланса белого цвета кнопкой на передней панели Должно быть наличие функции предзаморозки изображения Должны быть два режима регулировки освещенности – автоматический и по пиковому значению Должно быть, наличие функции автоматического усиления освещенности в случае удаления от исследуемого объекта Типы видеовыходов должны быть HD/SD SDI, DVI Должно быть наличие слота для карты памяти USB для сохранения изображений в электронном виде (TIFF, JPEG различной компрессии) Должно быть наличие встроенной функции идентификации подключаемого эндоскопа с отображением информации о модели, серийном номере, количестве подключений и восстановлении баланса белого цвета Должно быть наличие памяти для ввода информации не менее 50 пациентах (код, имя пациента, пол и возраст, дата рождения, дата и время исследования, комментарии) Отображаемая на экране информация: код пациента, имя, пол и возраст, дата рождения, дата и время исследования, нумерация кадров, тип видеозаписи, установки изображения, комментарии Должен иметь возможность сопряжения с ультразвуковой системой для использования ультразвуковых видеоэндоскопов и датчиков, а также совместного управления с единой консоли ультразвукового центра Должен иметь возможность работы в комплексе эндохирургического оборудования с управлением всем комплексом с единой консоли Должно быть наличие встроенного источника света Светодиодный источник света (не менее 15000 часов непрерывной работы) Должна быть встроенная помпа типа «диафрагма» для подачи воздуха и воды Подача воды должна осуществляться за счет нагнетания давления в контейнер с водой</p>	
--	--	--	--	---	--

			<p>Должно быть наличие специального фильтра для «NBI» - обработка изображения в специальном спектре освещения для выделения структуры капилляров и других изменений слизистой оболочки</p> <p>Автоматическая регулировка яркости с помощью серво-диафрагмы</p> <p>Автоматическая и ручная регулировка яркости</p> <p>В комплекте должна быть клавиатура с мини-джойстиком</p> <p>Размеры видеоцентра в мм, до : 300x150x450</p> <p>Вес прибора, до 1 кг</p> <p>Потребление электричества, не более (220-240В) 200 VA</p>	
	2.	Монитор	<p>Тип монитора – LCD (Активная матрица)</p> <p>Стандарт – HDTV</p> <p>Диагональ не менее 26” (видимая область)</p> <p>Угол поля зрения, по вертикали/горизонтали не менее 178о / 178 о</p> <p>Системы цвета – NTSC / PAL</p> <p>Разрешение матрицы, точек не менее, 1920x1200</p> <p>Видеовходы/выходы – RGB, Y / C (2 шт.), BNC, D-Sub, DVI-D</p> <p>Потребление энергии не более, 120VA</p> <p>Размеры монитора (мм) не менее 590x400x100</p> <p>Вес прибора не более 10 кг</p>	1 шт.
	3.	Отсос	<p>Эндоскопический отсос:</p> <p>тип насоса – электровибрационный насос;</p> <p>емкость сосуда не менее, 1.5 л;</p> <p>давление не более, 85 кПа (-0.85 бар);</p> <p>Электросеть: 220-240 В</p> <p>Частота: 50/60 Гц.</p>	1 шт.
	4.	Гастровидеоскоп	<p>Встроенная цветная ПЗС матрица высокого разрешения в дистальном конце</p> <p>Стандарт передаваемого изображения HDTV</p> <p>Поддержка «NBI» - обработка изображения в специальном спектре освещения для выделения структуры капилляров и других изменений слизистой оболочки</p> <p>Направление обзора 0о (прямой обзор)</p> <p>Угол поля зрения не менее, 140о</p> <p>Глубина резкости не менее 2-100 мм</p> <p>Диаметр дистального конца, не более 9,2 мм</p> <p>Диаметр вводимой трубки, не более 9,2 мм</p> <p>Диаметр внутреннего канала, не более 2,8 мм</p> <p>Углы изгиба рабочей части не менее, 210о вверх, 90о вниз,</p>	1 шт.

			<p>100о влево/вправо Длина рабочей части, не более 1030 мм Общая длина, не более 1350 мм Минимально видимое расстояние от дистального конца не менее, 3 мм Возможность автоклавирувания клапанов вода/воздух и аспирации Должно быть наличие специального разъема (заземления) на эндоскопе для работы с электрохирургическим инструментарием Должно быть, наличие 4х программируемых кнопок на рукоятке эндоскопа для дистанционного управления Поддержка функции идентификации эндоскопа с отображением информации о модели, серийном номере, количестве подключений и восстановлении баланса белого цвета</p>		
		5.	Тележка	Компактная тележка должна быть изготовлена из высокопрочного пластика	1 шт.
		6.	Течеискатель	Предназначен для проверки эндоскопов на герметичность	1 шт.
		7.	Щипцы биопсийные	<p>Количество в упаковке не менее 20 шт Для эндоскопов с диаметром канала : 2,8-3 мм Рабочая длина, не более 1550 мм Тип захвата Овальные бранши с отверстиями Область применения Гастроскопия</p>	1 упаковка
4	Требования к условиям эксплуатации	<p>Температура воздуха: от 10 до 40 °С Относительная влажность: 30–85 % (без образования конденсата) Атмосферное давление: от 700 до 1060 гПа Напряжение: 100-240 В пер. тока (NTSC)/220-240 В пер. тока (PAL): в пределах ± 10% Частота: 50-60 Гц, в пределах ± 1 Гц Водоснабжение: не требуется Канализация: не требуется Площадь помещения не менее 12 кв. м.</p>			
5	Условия осуществления поставки МИ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения			
6	Срок поставки МИ и место дислокации	<p>120 дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21</p>			
7	Условия гарантийного и дополнительного сервисного обслуживания МИ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание МИ 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;</p>			

		<ul style="list-style-type: none"> - замене или восстановлении отдельных частей МИ; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий
--	--	--

Лот №8 «Амбулаторный регистратор ЭКГ по Холтеру»

Техническая спецификация

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ) (в соответствии с государственным реестром МИ с указанием модели, наименования производителя, страны)	Амбулаторный регистратор ЭКГ по Холтеру			
2	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ), относящихся к средствам измерения с указанием модели, наименования производителя, страны)				
3	Требования к комплектации	№ п/п	<i>Наименование комплектующего к МИ (в соответствии с государственным реестром МИ)</i>	<i>Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ</i>	<i>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</i>
<i>Комплект поставки</i>					
1.		Амбулаторный регистратор ЭКГ по Холтеру	Память должна быть внутренняя Период записи не менее 168 часов (7 суток) Размеры не более 67 x 93 x 21 мм ЖК дисплей не менее 48 x 28 мм Вес не более 100 гр. (без батареи и ЭКГ кабеля) Кнопки управления: 3 кнопки управления меню, 1 – событие Частота дискретизации: 300, 600, 1200 Гц, 12 бит Распознавание кардиостимулятора аппаратное Связь с ПК должна быть через мини USB Количество каналов не менее 12	1 шт.	
2.		ЭКГ кабель	ЭКГ кабель с 10 отведениями	1 шт.	
3.		USB кабель	Кабель для соединения с ПК	1 шт.	
4.	Набор одноразовых электродов для ЭКГ	Одноразовые электроды для присоединения с ЭКГ кабелем, 1 упаковка=не менее 30 штук	1 упаковка		

		5.	Компакт диск с программным обеспечением	Программное обеспечение для обработки данных с оборудования	1 шт.
		6.	Сумка для аппарата	Для переноски и транспортировки оборудования без комплектующих.	1 шт.
		7.	Батареи типа АА	Батареи питания	1 шт.
4	Требования к условиям эксплуатации	Условия работы: темп. окружающей среды не более +10 to +45 °С Влажность не более 10 to 95 % Атмосферное давление 70 to 106 кПа Условия хранения: темп. окружающей среды не более -20 to +50 °С Влажность не более 10 to 95 %			
5	Условия осуществления поставки МИ <i>(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</i>	DDP пункт назначения			
6	Срок поставки МИ и место дислокации	120 дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21			
7	Условия гарантийного и дополнительного сервисного обслуживания МИ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	Гарантийное сервисное обслуживание МИ 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; - 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 «Светильник операционный»

Техническая спецификация

№ п/п	Критерии	Описание
1	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ) (в соответствии с государственным реестром МИ с указанием модели, наименования производителя, страны)	Операционный светодиодный светильник
2	Наименование медицинских изделий ТСО (далее - МИ), относящихся к средствам измерения с указанием модели, наименования производителя, страны)	

3	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МИ (в соответствии с государственным реестром МИ)	Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)
<i>Комплект поставки</i>					
		1.	Операционный светодиодный светильник	<p>Однокупольный многоотражательный бестеневой операционный светильник потолочного крепления. Бестеневой эффект освещения благодаря точечным диодным источникам: не менее 80-90 шт. Светильник должен иметь встроенный режим «эндохирургия», что автоматически настраивает его на различные эндохирургические операции. Возможность управления со встроенной и с отдельной панели управления</p> <p>Конфигурация круглого типа</p> <p>Наличие сенсорных кнопок управления</p> <p>Потребляемая мощность не более: 110 Вт</p> <p>Максимальное освещение не менее: 120 000 Люкс</p> <p>Диаметр освещаемого поля должен быть: 25-35 см</p> <p>Цветовая температура не более: 4 300 К</p> <p>Средняя цветопередача: >94Ra</p> <p>Регулировка яркости (затемнения): 10-100% (10 режимов)</p> <p>Яркость (затемнение) при ENDO режиме: 5%</p> <p>Срок службы лампы не менее: 30 000 часов</p> <p>Глубина освещения не менее: 100 см</p> <p>Количество светодиодов не менее: 80</p> <p>Внешняя панель управления: кнопки</p> <p>Максимальный диапазон вращения: 2 155 мм</p> <p>Максимальная регулировка по высоте не менее: 1130 мм</p> <p>Вес не более: 55 кг.</p> <p>Высота площади движения около: 1130 мм.</p> <p>Диаметр световой головки не менее: 620-650 мм.</p> <p>Площадь световой головки ~ 1923 см².</p> <p>Остаточная освещенность в пределах (±10%):</p> <p>С одной маской 61,2 %</p> <p>С двумя масками 46,5 %</p> <p>С трубкой 95,5 %</p> <p>С трубкой и одной маской 60,3%</p> <p>С трубкой и двумя масками 45,8%</p>	1 шт.
		2.	Рукоятка	Предназначена для регулировки фокуса и угла наклона	1 шт.

			лампы во время операции. Должна отсоединяться для стерилизации путем автоклавирования.
4	Требования к условиям эксплуатации	Температура окружающей среды: от 10° до 40°С Относительная влажность: от 30% до 75% Атмосферное давление: от 700 гПа до 1060 гПа Избегайте попадания прямых солнечных лучей	
5	Условия осуществления поставки МИ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения	
6	Срок поставки МИ и место дислокации	120 дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	
7	Условия гарантийного и дополнительного сервисного обслуживания МИ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	Гарантийное сервисное обслуживание МИ 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; - 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 вышеназванных 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 запуску (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 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 и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;

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

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

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

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

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

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

1) настоящий Договор;

2) перечень закупаемых товаров;

3) техническая спецификация;

4) обеспечение исполнения Договора (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 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, 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.	