

Утверждено:
Приказом Коммунальное
Государственное предприятие
«Аулиекольская районная больница»
Управления здравоохранения акимата
Костанайской области

№ 112 от 11.04.2024г.

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ по запуску медицинских изделий

Заказчик: КГП «Аулиекольская районная больница» управления здравоохранения акимата Костанайской области 110400, РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улицы Тургумбаева 21, БИН 95064000069, ИИК KZ986010221000012873, БИК HSBK KZKX, АО «Народный Банк Казахстана»

Организатор тендера: КГП «Аулиекольская районная больница» управления здравоохранения акимата Костанайской области 110400, РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21, БИН 950640000692, ИИК KZ986010221000012873, БИК HSBK KZKX, АО «Народный Банк Казахстана» (интернет-ресурс <https://auliekol-rb.kz/ru/>).

1. Общие положения

1. Тендер проводится с целью выбора поставщика (ов) Стерилизатор паровой в количестве 1 штука, Электрокардиограф в количестве 6 штук, Микроскоп в количестве 1 штука, Тележка и датчики к системе ультразвуковой диагностической в количестве 1 штука, Набор инструментов к видеозендоскопической стойке в количестве 1 штука, (далее-Товары).

2. Сумма выделенная для данного тендера составляет на общую сумму 46 887 072,00 (сорок шесть миллионов восемьсот восемьдесят тысяч семьдесят две) тенге.

3. Условия платежа: Заказчик оплачивает Поставщику обусловленную цену Договора путем перечисления денежных средств на банковский счет Поставщика по факту поставки товара по мере поступления финансирования, после предоставления счет-фактуры, накладной, акта приемки-передачи.

4. 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.*

5. Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику.

Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:

1) близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора в проводимом закупе;

2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена.

Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим условиям:

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

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

3) не аффилирован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют возможность прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (комиссии);

4) отсутствие задолженности в бюджет, в том числе по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;

6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

Условия настоящего пункта не применяются при осуществлении закупа у иностранных товаропроизводителей и через международные организации, учрежденные Организацией Объединенных Наций.

При закупе не предъявляются требования, не предусмотренные настоящими Правилами.

Потенциальный поставщик в рамках закупа по одному лоту представляет одно торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия, за исключением случая, когда по условиям объявления или приглашения на закуп требуется его комплектность.

6. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № ҚР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупе медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

При этом допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) непревышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупе единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и 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);

11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан об единстве измерений.

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги по условиям договора.

12. Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

13. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям условия, не предусмотренные настоящими Правилами.

Глава 2. Тендерная документация

1. Содержание тендерной документации:

Заказчик или организатор закупа утверждают тендерную документацию на закуп лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг в соответствии с настоящими Правилами, которая размещается на их интернет-ресурсе и содержит (в зависимости от предмета закупа):

Заказчик или организатор закупа утверждают тендерную документацию на закуп лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг в соответствии с настоящими Правилами, которая размещается на их интернет-ресурсе и содержит (в зависимости от предмета закупа):

- 1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий – пункт 11 настоящих Правил;
- 2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;
- 3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;
- 4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг;
- 5) условия платежей и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 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 настоящими 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 (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при покупке фармацевтических услуг).

При 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 наименования, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при покупке фармацевтических услуг);

- 17) перечень и количество медицинской техники;
- 18) перечень населенных пунктов, в которых надлежит оказывать фармацевтическую услугу, определенный местными органами государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы по каждому лоту (при покупке фармацевтических услуг);
- 19) условия, предъявляемые к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, предусмотренных пунктами 8 и 9 настоящих Правил (при покупке фармацевтических услуг).

Заказчиком или организатором закупа допускается разделение однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий на лоты по месту их поставки, а при осуществлении закупа нескольких видов однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий – на лоты по их однородным видам и (или) месту поставки.

Заказчиком или организатором закупа при покупке фармацевтических услуг закуп разделяется на лоты по месту их оказания.

2. Разъяснения тендерной документации.

- 1). Не позднее чем за 10 (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 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дают разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.
- 2). Заказчик или организатор закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера 11.00 часов 24 апреля 2024 года по адресу: КГП «Аулиекольская районная больница» управления здравоохранения акимата Костанайской области 110400, РК, Костанайская область,

Аулиекольский район, село Аулиеколь, улицы Тургумбаева 21 3 кабинет бухгалтерии , определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

3. Внесение изменений в тендерную документацию.

1. Не позднее 7 (семи) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупок при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее 5 (пяти) календарных дней.

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

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

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

3. **Срок действия тендерной заявки составляет до подведения итогов тендера, исчисляемых со дня окончательного приема тендерных заявок. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.**

4. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. При привлечении соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4) и 5) пункта 50 настоящих Правил.

4. Основная часть настоящей тендерной документация должна содержать следующую информацию:

1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложению 1 к настоящим Правилам, (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов);

2) копию устава для юридического лица (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);

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

4) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. При отсутствии сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";

5) копии сертификатов (при наличии):

о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;

7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

5. Техническая часть тендерной заявки содержит:

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате ".docx");

2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан.

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-237/2020 "Об утверждении Правил ввоза на территорию

Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749).

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

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

Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.

Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика. Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

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. 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 медицинской техники и «Не вскрывать до 11.00 часов 02 мая 2024 года».

Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен быть до подведения итогов тендера.

Глава 6. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

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

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

- 1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;
- 2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 3 к настоящим Правилам.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет организатора тендера. (БИН 950640000692, ИИК KZ986010221000012873, БИК HSBKZKX , АО «Народный Банк Казахстана»)

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

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

- 1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока ее приема;
- 2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;
- 3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;
- 4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;
- 5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

4. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

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

Глава 7. Вскрытие конвертов с тендерными заявками

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

2. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по времени и в месте, определенных тендерной документацией, с применением аудио- и видеофиксации.

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

4. Вскрывая конверты, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные цены по каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва тендерных заявок, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

Глава 8. Оценка и сопоставление тендерных заявок

1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок. В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.

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

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

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

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

4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с [Законом "О разрешениях и уведомлениях"](#), сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с [Законом "О разрешениях и уведомлениях"](#), при отсутствии сведений в информационных системах государственных органов;

5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, 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);

6) непредставления технической спецификации в соответствии с условиями, предусмотренными настоящими Правилами;

7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей условиям тендерной документации и настоящих Правил;

8) установления факта представления недостоверной информации по условиям, предусмотренным настоящими Правилами к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг пункту 11 настоящих Правил;

11) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

12) несоответствия условиям пункта 10 настоящих Правил;

13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;

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

15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно [приложению 2](#) к настоящим Правилам;

16) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

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

18) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил;

19) установления факта аффилированности в нарушение условий настоящих Правил.

3. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 1 раздела 2 настоящих Правил.

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

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

1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

6. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и условиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения.

В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и условиям настоящих Правил.

Глава 9. Протокол об итогах тендера

1. Итоги тендера подводятся в течение 10 (десяти) календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол, в который включаются:

1) наименования и краткое описание лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг;

2) сумма закупа;

3) наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки;

4) цена и условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;

5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;

6) основания отклонения тендерных заявок;

7) наименования и местонахождение победителя (ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;

8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя, с указанием торгового наименования;

9) основания, если победитель тендера не определен;

10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;

11) информация о привлечении экспертной комиссии.

2. В течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов тендера заказчик или организатор закупа уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.

3. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию лекарственных средств и (или) медицинских изделий победителя.

Глава 10. Порядок заключения договора о закупе

1. Заказчик в течение 5 (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 форме, согласно приложению 5 и (или) 6 настоящих Правил.

2. В течение 10 (десяти) рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания.

3. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок рассмотрения отказа не превышает 2 (двух) рабочих дней со дня представления отказа от заключения договора.

4. Договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон.

5. 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 условиям настоящих Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

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

7. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности состава или характеристики лекарственного средства и (или) медицинского изделия, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на лекарственные средства и (или) медицинские изделия и, соответственно, цены договора;
- 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг.

8. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий либо фармацевтической услуги до подписания договора закупа и договора на оказание фармацевтических услуг с применением аудио- и видеофиксации. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

Глава 11. Порядок внесения обеспечения исполнения договора о закупе

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

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

- 1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в банке, обслуживающем заказчика;
- 2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно [приложению 10](#) к настоящим Правилам.

3. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

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

5. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее 10 (десяти) рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

6. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику при:

- 1) расторжении договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;
- 2) неисполнении или исполнении ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки и нарушение других условий договора);
- 3) неуплате штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение условий, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

Глава 12. Требования к языку тендерной заявки, договора о закупе.

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

1. Если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза (далее – ЕАЭС), представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

2. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов ЕАЭС, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

3. Статус отечественного товаропроизводителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-16 "Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или медицинского изделия" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22175), с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

При заключении договора или дополнительного соглашения к долгосрочному договору поставки отечественный товаропроизводитель на поставляемые лекарственные средства и медицинские изделия предоставляет сертификат о происхождении лекарственных средств, медицинских изделий для внутреннего обращения "СТ-KZ".

4. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов ЕАЭС подтверждается следующими документами:

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

2) регистрационным удостоверением, соответствующих решению Совета ЕАЭС от 3 ноября 2016 года № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения" и решению Совета ЕАЭС от 12 февраля 2016 года № 46 "О Правилах регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий".

Глава 14. Поддержка предпринимательской инициативы

1. Преимущество на заключение договоров 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 закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;

2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг;

3) надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг.

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

1) отечественные товаропроизводители при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

2) потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

3) потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP).

3. Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

4. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан, преимущество предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Приложение 1
к тендерной документации

Перечень закупаемых товаров

№ лота	Наименование заказчика	Наименование товара	Единица измерения	Кол-во	Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕ РСМ 2010)	Срок поставки товара	Место поставки товара	Размер авансового платежа, %	Цена за единицу, тенге	Сумма, выделенная для закупки, тенге
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Стерилизатор паровой	штука	1	DDP	90 календарных дней с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	0	19 990 000,00	19 990 000,00
2	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Электрокардиограф	штука	6	DDP	90 календарных дней с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	0	700294,00	4 201 764,00
3	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Микроскоп	штука	1	DDP	90 календарных дней с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	0	935900,00	935900,00
4	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Тележка и датчики к системе ультразвуковой диагностической	штука	1	DDP	90 календарных дней с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	0	8 131 572,00	8 131 572,00
5	КГП «Аулиекольская районная больница» УЗАКО	Набор инструментов к видеоэндоскопической стойке	штука	1	DDP	90 календарных дней с момента подписания договора	РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21	0	13 627 836,00	13 627 836,00

Техническая спецификация

№ лота 1 Стерилизатор паровой

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинской техники (далее – МТ) <i>(в соответствии с государственным реестром МТ с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>	Стерилизатор паровой			
2	Наименование МТ, относящейся к средствам измерения <i>(с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>				
3	Требования к комплектации	№ п/п	<i>Наименование комплектующего к МТ (в соответствии с государственным реестром МТ)</i>	<i>Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МТ</i>	<i>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</i>
		<i>Основные комплектующие</i>			
		1	Паровой стерилизатор	<p>Стерилизатор представляет собой стерилизацию водяным насыщенным паром под избыточным давлением, стерилизатор предназначен для широкого спектра материалов такие как: хирургические инструменты и др., резиновые изделия, стекла, лабораторная посуда и др., изделий из текстильных материалов, другие медицинские принадлежности.</p> <p>Данный тип стерилизатора находит применение в больницах и медицинских центрах.</p> <p>Стерилизатор должен быть с электрическим подогревом, который работает с насыщенным паром, имеет диапазон температур до 137С (279F) и давление до 2,3 бар (34 фунт/кв. дюйм).</p> <p>Стерилизаторы должны быть спроектированы как Большой паровой стерилизатор в соответствии с EN285 и как класс I в соответствии с EN60601-1.</p> <p>Стерилизатор должен быть оснащен автоматической дверью, механизм блокировки должен быть полностью электронным, активируется микропереключателями и программным обеспечением. Программное обеспечение и датчик давления</p>	1 шт

			<p>предотвращают открытие дверцы, когда камера находится под давлением.</p> <p>Для оптимальной точности контроля параметров стерилизации система должна быть оснащена датчиками температуры PT100 и датчиками давления, выполняющими следующие функции:</p> <p>Датчики температуры (не менее 3 шт.):</p> <ul style="list-style-type: none">- температура камеры;- температура катушки (с нагревательными элементами камеры катушки);- датчик температуры для обнаружения воздуха или жидкостей. <p>Датчики давления (не менее 2 шт.):</p> <ul style="list-style-type: none">- камерного давления;- давления парогенератора. <p>Цветная сенсорная панель, расположенная на передней панели, позволяет оператору запускать и останавливать цикл.</p> <p>Технические характеристики:</p> <ul style="list-style-type: none">- Объем камеры: не менее 150 литров;- Форма камеры - Цилиндрический 316Ti/L, сварной, электрополированный;- Размеры камеры, внутренний диаметр (мм): Диаметр не менее 500, длина не менее 700;- Габаритные размеры аппарата (мм): не менее Ш 850, не менее В 730, не менее Гл 1050;- Масса не менее 190 кг;- Дверь (двери) с кольцевым замком;- Температура стерилизации: не менее 105 – не более 138 °С- Вакуумная система: Жидкостно-кольцевой насос;- Источник пара: Насыщенный пар;- Давление: не менее 3.5 – не более 5 Бар;- Сжатый воздух: не менее 5 – не более 7 Бар;- Источник воды: Фильтрованная водопроводная вода темп. $\leq 25^{\circ}\text{C}$;- Давление: не менее 1.0 – не более 6.0 Бар;- Источник питания: 3-фазный, не более 380 В, не более 50/60 Гц;	
--	--	--	---	--

- Дверной замок: Пневмат.;
- Имеет не менее 4 опорных ножек;
- Расстояние между опорными ножками:
 - 1) В ширину не менее 510 мм.
 - 2) В длину не менее 930 мм.

Конструкция, основные части стерилизатора должна быть изготовлена из материалов, указанных ниже:

- 1) Камера должна быть изготовлена из нержавеющей стали 316L;
- 2) Дверь должна быть изготовлена из нержавеющей стали 316L;
- 3) Катушка (выборочно) может быть изготовлена из меди;
- 4) Лотки должна быть изготовлены из нержавеющей стали 304;
- 5) Резервуар для воды должен быть изготовлен из пластика.

Стандартные функции:

- Аварийные сигналы – в зависимости от состояния входа и установленных аксессуаров контроллер может подавать звуковой сигнал тревоги, а также отображать и/или распечатывать несколько сигналов тревоги, в том числе:

- Разблокировка двери
- Ошибка температуры/давления
- Низкая/высокая температура
- Низкое/высокое давление
- Низкий вакуум и многое другое.

- Безопасность системы

1 – наличие стандартного термостата этот компонент безопасности отключает нагревательный элемент в парогенераторе в случае, если температура поднимается выше 170 °С.

2 –Наличие сертифицированного предохранительного клапана этот предохранительный элемент сбрасывает давление в парогенераторе выше 2,76 бар.

3 – Наличие системы безопасности дверей, предотвращает любое случайное открывание двери. Система содержит

следующие компоненты:

- Датчик давления открытия предохранительной двери;
- Микропереключатели защитной двери.

4 –Наличие информации о выбросах в окружающую среду:

- Пиковый уровень звука, генерируемый устройством не более 70 дБА.
- Расчетное тепловыделение не более 1,8 кВт.
- Устройство не должно являться источником электромагнитных излучений для медицинских целей.

- Механизм дверного запираения

Дверная система должна быть автоматической и основана на кольцевом запирающем механизме, приводимом в действие пневматическим поршнем, предотвращающим открытие двери с помощью английской булавки.

Стопорное кольцо должно удерживать дверь и надежно запирает ее.

Для облегчения процесса запираения при закрытии двери должен создаваться частичный вакуум, который удерживает дверь во время закрывания до тех пор, пока предохранительное кольцо не заблокирует дверь механически. Запирающее устройство должно предотвращать случайное открытие двери. Замок дверцы можно разблокировать только в том случае, если достигнута температура разгрузки и стерилизационная камера находится в разгерметизированном состоянии.

- Камера.

Сосуд с электрополированной камерой и паровым кожухом должна быть изготовлена из коррозионностойкой нержавеющей стали 316 L

- Парогенератор

Оснащен должен быть встроенным парогенератором мощностью не менее 9 кВт, изготовлен из нержавеющей стали 316 L. Большая мощность нагревателей позволяет пару всегда быть готовым к работе, что способствует очень быстрому циклу.

- Вакуумная система

Должна быть оснащена жидкостно-кольцевым вакуумным насосом в сочетании с теплообменником и представлять собой предварительный вакуумный стерилизатор со следующими характеристиками:

- Этап удаления воздуха (предварительный вакуум) перед началом этапа стерилизации.
- Фаза сушки после стерилизации, основанная на комбинированной работе тепла и вакуума с импульсами подачи воздуха.

Для повышения эффективности вакуумного насоса – производительности и скорости – на выходном трубопроводе камеры должен быть установлен теплообменник.

Педвакуумный стерилизатор должен обеспечивать:

- Удаление воздушных карманов из пакетов и пористых грузов и большинства видов шлангов (резиновых, пластиковых и т.д.) вакуумом на первом этапе цикла.
- Лучшее проникновение пара в загрузку; что обеспечивает эффективную стерилизацию.
- Улучшенная однородность температуры.
- Лучшее высыхание материалов благодаря вакууму, достигаемому в камере в конце цикла стерилизации.

- Система водоснабжения

Стерилизатор должны быть оснащены 2 резервуарами для воды: один для водопроводной воды для жидкостно-кольцевого вакуумного насоса и один для сточной воды. Вода циркулирует в водяном насосе и превращается в насыщенный пар.

- Режим энергосбережения

Стерилизатор должен быть оснащен режимом энергосбережения, который активируется, когда устройство не используется в течение определенного периода времени. Этот режим снижает энергопотребление примерно на 12-30% и, таким образом, безопасен для окружающей среды.

- Наличие системы обратного осмоса

Система обратного осмоса Для улучшения качества воды, используемой для выработки пара в камере автоклава, необходимо использовать систему обратного осмоса, система обратного осмоса идет встроенный в аппарат. Система RO / OO включает в себе:

- Фильтр CSM
- Бустерный насос
- Сливное отверстие
- Монометр
- Вход водопроводной воды
- Выход чистой воды
- Буферный резервуар
- Фильтр 5μ
- Угольный фильтр
- Фильтр 1 μ

Панели управления аппарата включает в себя:

- 1) ЖК/LCD-дисплей, данные отображаемые на главном меню дисплея:
 - Значок выбора цикла;
 - Значок открытия двери;
 - Значок нового цикла;
 - Значок меню;
 - Давление в рубашке;
 - Системные часы;
 - № загрузки;
 - Температура в камере;
 - Системное сообщение;
 - Давление в камере;
 - Выбранный цикл.
- 2) Держатель лотков в квадратной формы рассчитанный на не менее 4 лотков;
- 3) Маленькие лотки не менее 2 шт;
- 4) Главный выключатель;
- 5) RS-232;
- 6) Устройство чтения карт памяти;

- 7) Манометры (кол- во не менее 2 шт);
- 8) Большие лотки не менее 2 шт;
- 9) Принтер, детали интерфейса принтера:
 - Кнопка подачи;
 - Корпус принтера;
 - Чернильный картридж;
 - Рулон бумаги;
 - Индикатор ожидания;
 - Передняя крышка;
 - Защелка крышки.
- 10) Дверца принтера;
- 11) Фильтр камеры;
- 12) Передние ножки (кол-во не менее 2 шт);
- 13) Главная дверь.

**Циклы стерилизатора задаются пользователем.
Доступно не менее 5 программ стерилизации и доступны не менее 2 тестовые программы:**

- 1) Быстрый при температуре 134°C**
 - Разрешенные материалы только неизолированные (неупакованные) инструменты;
 - Температура стерилизации не менее 134 °C / -0 °C; +3 °C;
 - Среднее время цикла не менее 20 мин;
 - Время высыхания: без стадии сушки.
- 2) Неизолированный при температуре 134°C**
 - Разрешенные материалы только твердые инструменты;
 - Температура стерилизации не менее 134 °C / -0 °C; +3 °C;
 - Среднее время цикла не менее 21 мин;
 - Время высыхания: не менее 5 мин.
- 3) Изолированный при температуре 134°C**
 - Разрешенные материалы только упакованные инструменты;

			<p>-Температура стерилизации не менее 134 °С / -0 °С; +3 °С; -Среднее время цикла не менее 35 мин; - Время высыхания: не менее 10 мин.</p> <p>4) Прионный при температуре 134°С - Разрешенные материалы только упакованные инструменты; -Температура стерилизации не менее 134 °С / -0 °С; +3 °С; -Среднее время цикла не менее 55 мин; - Время высыхания: не менее 10 мин.</p> <p>5) Пористый 121°С - Разрешенные материалы только полые инструменты и текстиль; -Температура стерилизации не менее 121 °С / -0 °С; +3 °С; -Среднее время цикла не менее 55 мин; - Время высыхания: не менее 20 мин.</p> <p>6) Тест Боуи-Дика при температуре 134°С (тест режим) -Температура стерилизации не менее 134 °С / -0 °С; +3 °С; -Среднее время цикла не менее 21 мин; - Время высыхания: не менее 1 мин.</p> <p>7) Испытание на герметичность (тест на вакуум).</p> <p>Встроенный комплект: -Цикл биологической опасности (Эта опция содержит специальный биофильтр размером 0,01 микрона и электрод датчика воды); 1) Модуль термопринтера; 2) Вариант с SD-картой. 3) Пластина камеры Размер: 236 x 10 x 550 мм; 4) Перчатка для ручки лотка; 5) Парогенератор.</p>	
<i>Дополнительные комплектующие</i>				
	2	Очиститель воды обратного осмоса с	Водоочиститель обратного осмоса (R.O.) с резервуаром для воды (100 г/л)	1 шт

			резервуаром для воды		
		3	Шкаф мобильный	Шкаф из нержавеющей стали с местом для хранения предоставляется по запросу. Размер: 755 x 785 x 785 мм	1 шт
		4	Проволочная корзина 360*290*490 мм	Проволочная корзина 360*290*490 мм	1 шт
		5	Крышка и дно контейнера перфорированные стерильные 280*260*285мм	Крышка и дно контейнера перфорированные стерильные 280*260*285 мм	1 шт
		6	Набор расходных материалов для струйного принтера, 1 год	Набор расходных материалов для струйного принтера, 1 год	1 шт
		7	Набор расходных материалов для системы обратного осмоса 100GPD, на 1 год	Набор расходных материалов для системы обратного осмоса 100GPD, на 1 год	1 шт
4	Требования к условиям эксплуатации	<ul style="list-style-type: none"> - Температура окружающей среды: не более 40°C - Относительная влажность: не более 80 %. <p>Монтажное пространство: Установите автоклав на ровную поверхность, оставив вокруг него достаточное пространство для работы и обслуживания.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Не менее 200 мм сзади - не менее 150 мм по бокам - не менее 900-1000 мм от передней части машины - не менее 2000 мм от передней панели - Пол в зоне установки должен быть водонепроницаемым и негорючим, с рабочей температурой 150°C или выше (Конструкция пола должна содержать сливное отверстие в самом нижнем месте пола. Вся конструкция пола в зоне устройства должна обеспечивать наклон в сторону сливного отверстия). - Потолок над устройством должен быть водонепроницаемым и негорючим с рабочей температурой 150°C или выше. 			
5	Условия осуществления поставки МТ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения			
6	Срок поставки МТ и место дислокации	90 календарных дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21			
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его	Гарантийное сервисное обслуживание МТ не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в пол года.			

	<p>сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц</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 МТ; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий
--	---	---

Лот №2 Электрокардиограф

№ п/п	Критерии	Описание			
1	<p>Наименование медицинского изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО) <i>(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)</i></p>	<p>Электрокардиограф</p>			
2	<p>Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения<i>(с указанием модели, наименования производителя, страны)</i></p>				
3	<p>Требования к комплектации</p>	<p><i>№ п/п</i></p>	<p><i>Наименование комплектующего к МИ ТСО (в соответствии с государственным реестром МИ ТСО)</i></p>	<p><i>Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО</i></p>	<p><i>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</i></p>
		<p><i>Основные комплектующие</i></p>	<p>1</p> <p>Блок аппарата</p>	<p>Отведения ЭКГ 10 параллельных отведений ЭКГ Размеры 296 x 305.5 x 92.5 мм, прибл. 2.98 кг. Фиксирующие каналы 3, 6, 12 каналов (60 секунд) Чувствительность 5,10,20 мм/мВ и auto (I ~ aVF: 10мм/мВ, V1~V6: 10мм/мВ) Выбор скорости печати 12.5, 25, 50 мм/с Частота амплитудно-импульсной модуляции 500 импульсов/сек Фильтры</p>	

				<p>Сетевой (50/60 Гц, -20dB) Фильтр ЭМГ (25-35 Гц, -3dB) Базовая линия (0.1 Гц, -3dB) Фильтр нижних частот (выкл., 40 Гц, 100 Гц, 150 Гц) Дисплей ЖК-дисплей 2x16 знаков Индикатор LED Качество сигнала, источник питания, батарея Данные пациента Индивидуальный номер, имя, возраст, пол, рост, вес Основные параметры ЧСС, PR, QRS, QT/QTc, оси P-R-T Записывающее устройство Термальная печатающая головка, тип бумаги - термобумага/в рулонах Ширина бумаги: формат А4: 215 мм или 8.5 дюймов; Длина: формат А4: 300мм или 11 дюймов Электропитание Собственный шум: 20 Л(р-р) макс. Входной контур: незаземленный вход Вход пациента полностью изолирован, защита от дефибриллятора Входящий импеданс: не более 10 МП Диапазон входного сигнала: 5±mВ Коэффициент ослабления симфазного сигнала: >100 дб Смещение постоянной составляющей: ±300 мВ Время: 3,2 секунды/ток утечки <10 мкА Частота цифровой записи 0.005-150 Гц Контроль качества сигнала Определение изолированного отведения Энергопотребление АС или встроенный аккумулятор 100-240//АС 50/60Гц, 1,0-0,5А, 60В макс. Емкость батареи 1 час обычного режима пользования (примерно 100 автоматических распечаток ЭКГ) Связь Соединение с ПК через интерфейс RS-232 и LAN Безопасность</p>	1 шт.
--	--	--	--	--	-------

				Класс 1, Тип BF Соответствие стандартам качества CE, CSA, FDA, KFDA, SFDA, CCC Требования к окружающей среде Влажность: 30~ 85% Рабочая температура: 10°C~ 40°C Атмосферное давление: 70~ 106КПа	
		<i>Дополнительные комплектующие</i>			
		2	Кабель питания	Кабель для передачи электроэнергии аппарату	1 шт.
		3	Кабель пациента	Кабель для передачи сигналов с электродов аппарату	1 шт.
		4	Электроды конечностей	Электроды конечностей (многоцветные) для регистрации показаний	4 шт.
		5	Грудные электроды	Грудные электроды (многоцветные) для регистрации показаний	6 шт.
		6	Батарея Li-Ion	Тип батареи: Литий - ионная	1 шт.
		6	Бумага для регистрации данных	Специализированная, высокочувствительная бумага для регистрации данных ЭКГ	1 шт.
		7	Гель для ЭКГ	Специализированный гель для улучшения электрического контакта между кожей и электродами	1 шт.
4	Требования к условиям эксплуатации	Технические характеристики монитора Влажность: 30~ 85% Рабочая температура: 10°C~ 40°C Атмосферное давление: 70~ 106КПа			
5	Условия осуществления поставки МИ ТСО <i>(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</i>	DDP пункт назначения			
6	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации	90 календарных дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21			
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев. Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя: - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлению отдельных частей МИ ТСО; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);			

Лот № 3 Микроскоп

№ п/п	Критерии	Описание				
1	Наименование медицинской техники (далее – МТ) <i>(в соответствии с государственным реестром МТ с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>	Микроскоп				
2	Наименование МТ, относящейся к средствам измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)					
3	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МТ <i>(в соответствии с государственным реестром МТ)</i>	Краткая техническая характеристика комплектующего к МТ	Требуемое количество <i>(с указанием единицы измерения)</i>	
		Прямой лабораторный микроскоп				
		1	Оптическая система	Оптическая ахроматическая система скорректированная на бесконечность		
		2	Окуляры	Широкопольные окуляры с высокой точкой обзора PL10X/22Т, поле зрения: не менее 22мм, эффективное расстояние до зрачка: не менее 19мм, настройка диоптрий +/-5		
		3	Объективы не менее	Объективы класса ПланАхромат с оптикой, скорректированной на бесконечность, - увеличение 10X, 20X, 40X (для фазового контраста) - увеличение 4X, 100X-МИ (для светлого поля)		
		4	Окулярный тубус	Тринокулярный тубус Гемеля с углом наклона 30°, поворачиваемый на 360°, диапазон межзрачкового расстояния: 50-75 мм, фиксированный спектроскопический уровень R:T=50%: 50%		
5	Револьвер объективов	Пяти-позиционный револьвер объективов				

		6	Столик	Механический столик не менее 150x140 мм, диапазон перемещения: 76x50мм, точность: 0.1мм, с зажимными клипсами для образца	
		7	Конденсор	Конденсор системы Келера N.A.1.25 (со слотами для фазово-контрастных и темно-польных вставок)	
		8	Набор для фазового контраста	Вставки в конденсор: - 10X, 40X - 20X, 100X	
		9	Фокусировочное устройство	Встроенный цельно-металлический вылитый под давлением (HPDC) корпус микроскопа, точный механизм трансмиссии на регулировочных винтах. Ход фокусировки: 30мм, с настройкой натяжения и установкой верхнего лимита, шаг точной фокусировки: 0,002 мм	
		10	Осветитель проходящего света	С широким диапазоном напряжения 100В-240В_АС50/60Гц, высокоинтенсивная светодиодная (LED) лампа 3Вт (прецентрированная), с настраиваемой интенсивностью	
4	Требования к условиям эксплуатации	Температура: +5°C ~ +40°C Влажность: 30% ~ 80% Питание: 220V 50 Гц / 24V 70VA			
5	Условия осуществления поставки МТ <i>(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</i>	DDP			
6	Срок поставки МТ и место дислокации	90 календарных дней с момента подписания договора Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21			
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	Гарантийное сервисное обслуживание МТ - 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в полугодие. 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.;			

		<ul style="list-style-type: none"> - 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 Тележка и датчики к системе ультразвуковой диагностической

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование МТ, относящейся к средствам измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)	Тележка и датчики к системе ультразвуковой диагностической			
2	Наименование МТ, относящейся к средствам измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)				
2	Требования к комплектации	№ п/п	<i>Наименование комплектующего к МТ (в соответствии с государственным реестром МТ)</i>	<i>Краткая техническая характеристика комплектующего к МТ</i>	<i>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</i>
		<i>Основные комплектующие</i>			
<p>Устойчивая тележка обтекаемой формы с модулем для подключения нескольких датчиков позволяет подключать одновременно 3 датчика и переключаться между датчиками с помощью интерфейса пользователя. Модуль МТМ поставляется установленным на задней стороне тележки и при необходимости может быть снят с нее.</p> <p>Эргономичная компактная тележка с возможностью регулировки по высоте. Оснащена функциями наклона и поворота. Предусмотрено место для установки черно-белого термопринтера. Пользователь сможет без труда установить УЗ-систему на тележку и снять ее без помощи специальных инструментов. Тележка оснащена четырьмя поворотными колесами с четырьмя блокирующими роликами, встроенными держателями для датчиков и флакона с гелем, а также системой организации кабелей. Предусмотрено место для внешней Bluetooth- или USB-клавиатуры, предназначенной для ввода данных пациентов.</p> <p>Датчик Широкополосный линейный датчик с расширенным рабочим частотным диапазоном 4–12 МГц для исследований сосудов, костно-мышечной системы, легких, нервной системы и малых органов. Датчик L12-4 можно использовать при выполнении рентгеновских исследований детей, а также для акушерских и абдоминальных исследований.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Расширенный рабочий частотный диапазон 4–12 МГц • Линейный датчик, 128 элементов 					

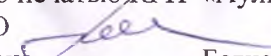
		<ul style="list-style-type: none"> • Длина матрицы — не менее 38 мм <p>Датчик Широкополосный конвексный датчик с расширенным рабочим частотным диапазоном 4–9 МГц и полем обзора не менее 150 градусов для эндовагинальных исследований в акушерстве и гинекологии. Его также можно использовать для урологических исследований. Датчик С9-4v поддерживает эндовагинальные исследования в режимах 2D, ЦДК, импульсно-волнового доплера и энергетического доплера (Color Power Angio).</p> <ul style="list-style-type: none"> • Расширенный рабочий частотный диапазон 4–9 МГц • Конвексная матрица из 128 элементов • Радиус кривизны — не менее 10 мм <p>Датчик Широкополосный секторный датчик с расширенным рабочим частотным диапазоном 2–4 МГц для кардиологических исследований и исследований легких взрослых и детей.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Расширенный рабочий частотный диапазон 2–4 МГц • Фазируемый датчик, 64 элемента
3	Требования к условиям эксплуатации	<p>Температура: +5°C ~ +40°C Влажность: 30% ~ 80% Питание: 220V 50 Гц / 24V 70VA</p>
4	Условия осуществления поставки МТ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP
5	Срок поставки МТ и место дислокации	<p>90 календарных дней с момента подписания договора Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21</p>
6	Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание МТ - 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в полугодие. 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 № 5 Набор инструментов к видеоэндоскопической стойке

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинской техники (далее – МТ) <i>(в соответствии с государственным реестром МТ с указанием модели, наименования производителя, страны)</i>	Набор инструментов к видеоэндоскопической стойке			
2	Наименование МТ, относящейся к средствам измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)				
3	Требования к комплектации	<i>№ п/п</i>	<i>Наименование комплектующего к МТ (в соответствии с государственным реестром МТ)</i>	<i>Краткая техническая характеристика комплектующего к МТ</i>	<i>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</i>
		<i>Основные комплектующие</i>			
		1	Оптика не более диам. 10 мм	Оптика жесткая со стеклянными линзами, прямого видения 0°, крупноформатная, диаметр не более 10 мм, длина не менее 31 см, автоклавируемая, со встроенным стекловолоконным световодом. Цветовой код: зеленый	1
		2	Оптика , 30°, 10 мм	Оптика жесткая со стеклянными линзами, 30°, крупноформатная, не более диаметр 10 мм, длина 31 см, автоклавируемая, со встроенным оптоволоконным световодом. Цветовой код: красный.	1
		3	Иглодержатели размер не менее 5 мм, длина 33 см	Иглодержатель, разборный по КОН, эргономичная pistolетная рукоятка с отключаемым фиксатором, фиксатор отключается сверху, бранши прямые, с вольфрамо - карбидными вставками, не более диаметр 5 мм, длина 33 см. Состоят из: 30173F - рабочая вставка, 30173А - внешний тубус , 30173РО - рукоятка	2
		4	Щипцы, размер не менее 5мм, 36 см	Вставка рабочая, щипцы по, длинные, с двумя активными браншами, диаметр 5 мм, длина 36 см	1
5	Щипцы, не более размер	Вставка рабочая, щипцы, атравматичные, волнообразные, две бранши подвижные, размер	1		

			5мм, 36 см	5 мм, длина 36 см	
		6	Щипцы, не более размер 5мм, 36 см	Вставка для щипцов, для щипцов для захвата и диссекции, тонкая, атравматичная, окончатая, изогнутая, одна бранша подвижна, размер не более 5 мм, длина 36 см, для использования с наружным тубусом, не более размер 5 мм, длина 36 см	1
		7	Щипцы, размер не более 5мм, 36 см	Вставка рабочая, щипцы, для захвата, атравматичные, с двумя активными браншами, диаметр не более 5 мм, длина 36 см	1
		8	Рукоятка	Рукоятка, пластиковая с фиксатором по MANHES, с увеличенной зоной контакта для пальца, с соединителем для монополярной коагуляции	4
		9	Металлический наружный тубус, изолированный	Тубус, внешний, металлический, изолированный, с переходником с замком для чистки, размер не более 5 мм, длина 36 см	4
		10	Инструмент шовный не более 2,8мм 17см	Направитель нити, инструмент шовный, для закрытия троакарных ран и выполнения лигатуры подкожно, диаметр не более 2,8 мм, длина 17 см	2
		11	Вставка-ножницы	Вставка рабочая, ножницы, с длинными браншами с закругленными концами, самозатачивающиеся, с одной активной браншей, не более размер 5 мм, длина 36 см	2
		12	Адаптер	Адаптер, переходник накладной с креплением к клапану троакара, 11/5 мм	1
		13	Корзина для чистки	Корзинка, решето, средняя, для чистки, стерилизации и хранения двух эндоскопов и одного световодного кабеля. Не более 487x125x54 мм для жестких эндоскопов до 10 мм диаметра и до 32 см рабочей длины.	1
		14	Электрод для коагуляции и диссекции, монополярный, размер не более 5 мм, длина 36 см	Электрод, для диссекции и коагуляции, L-образный, диаметр не более 5 мм, длина 36 см, с соединением для монополярной коагуляции	1
		15	Шнур высокочастотный, монополярный	Шнур высокочастотный, монополярный, с штекером не более 5 мм длина 300 см	1
		16	Трубка для ирригации и отсоса не более 5 мм, длина 36 см	Трубки, для ирригации/аспирации, с противоотражающей поверхностью, с двухходовым краном для работы одной рукой, не более диаметр 5 мм, длина 36 см	1
		17	Троакар диам. 11 мм	Троакар, диаметр 11 мм, цветовой код: зеленый. Состоит из: стилет троакара пирамидальный, канюля без клапана, с краном для инсуффляции, не более длина 10.5 см, многофункциональный клапан, диаметр 11 мм	3

		18	Троакар диам. 6 мм	Троакар, диаметр 6 мм. Состоит из стилет троакара, пирамидальный, канюля троакара, без клапана, с краном для инфузии, длина не более 10,5 см, multifunctional клапан	5
4	Требования к условиям эксплуатации	Температура: +5°C ~ +40°C Влажность: 30% ~ 80% Питание: 220V 50 Гц / 24V 70VA			
5	Срок поставки МТ и место дислокации	90 календарных дней Адрес: РК, Костанайская область, Аулиекольский район, село Аулиеколь, улица Тургумбаева 21			
6	Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	Гарантийное сервисное обслуживание МТ - 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в полугодие. Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя: <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 			

Пронумеровано, прошнуровано на 19 листах
и скреплено печатью КГП «Аулиекольская
РБ» УЗАКО
и.о. глав. врача  Бегисбаев Т.С.

