

Приказ № 55 от «08» октября 2024 года

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ по закупке медицинского оборудования

Организатор тендера/Заказчик:

Коммунальное государственное Предприятие «Наурызская районная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области

Реквизиты:

БИН 640940000034

БИК HNBKZZKX

ИНК KZ66010221000245043

АО «Народный Банк Казахстана»

Тел.: 8-71454-21795

E-mail: naurzb-buhg@yandex.kz

Интернет-ресурс: <http://naurzum-crb.kz/ru/>

Фактический и юридический адрес:

Республика Казахстан, Костанайская область, 111400, Наурызский район, с.Караменды, ул. Абая 47

1. Общие положения

Тендер проводится с целью определения поставщика на поставку медицинского оборудования по следующему лоту: Электрокардиограф 12 каналный – 3 штуки, Амбулаторный регистратор ЭКГ по Холтеру – 3 штуки, Амбулаторный монитор артериального давления – 2 штуки (Далее-Товар).

Сумма, выделенная для данного тендера, составляет на общую сумму 10 091 500,00 (десять миллионов девятьсот одна тысяча пятьсот) тенге.

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.

Основная часть тендерной заявки содержит:

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 подлежащей дистрибуторской практики (GDP);
- о соответствии объекта требованиям подлежащей аптечной практики (GPP);
- б) ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;
- 7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

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 ввозимые 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: производством отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № КР 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).

Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупок лекарственных средств, медицинских изделий 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 закупок либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупок, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;
- 2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 3 к настоящим Правилам.

Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение 5 (пяти) рабочих дней в случаях:

- 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 закупок без определения победителя тендера;
- 5) вступления в силу договора закупок и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупок.

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 закупок или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;
- 3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупок или договора на оказание фармацевтических услуг.

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.

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.

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

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

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупки по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова "Тендер по закупке оборудования (указывается название тендера)" и "Не вскрывать до 14.00 часов 28 октября 2024 года (указывается дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)".

2. Вскрытие конвертов с тендерными заявками

1. Продолжительность времени между завершением приема тендерных заявок и началом вскрытия конвертов с тендерными заявками не превышает 2 (двух) часов.

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

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

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.

3. Оценка и сопоставление тендерных заявок

Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков условиям настоящих Правил и 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.

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

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

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

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

4) непредоставления 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 непредоставления 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) непредоставления 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 ценного предложения либо представления ценного 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 закупки 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 закупки;

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

19) установления факта аффилированности и нарушение условий настоящих Правил.

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

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

4. Закупка 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.

5. 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.

4. Подведение итогов 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 закупки;

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

4) цены 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 закупки;

11) информация о привлечении экспертной комиссии.

2. В течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов тендера заказчик или организатор закупки уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе: <https://nauzum-cfb.kz.ru/>.

3. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика <https://nauzum-cfb.kz.ru/>.

Организатор закупки в течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупки и техническую спецификацию лекарственных средств и (или) медицинских изделий победителя.

5. Заключение договора закупки

1. Заказчик в течение 5 (пяти) календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупки от организатора закупки направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупки 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 закупки или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон.

5. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупки 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, явившегося 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 закупки с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий либо фармацевтической услуги до подписания договора закупки 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 закупки в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

6. Гарантийное обеспечение исполнения договора

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

2. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупки 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 вноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

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

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

1) расторжении договора закупки 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 закупки или договором на оказание фармацевтических услуг.

7. Требования к языку тендерной заявки, договора о закупке.

1. Тендерная заявка, представленная потенциальным поставщиком, договор о закупке, а также вся корреспонденция и документы, являющиеся тендерной заявкой 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 том случае, в целях интерпретации тендерной заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

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

1. Если в закупке 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 закупку и условиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

2. Если в закупке 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 закупку 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 закупки 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 № КР 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, соответствующим 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".

9. 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 дистрибуторской 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 закуп 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 производству требованиям надлежащей производственной практики (GMP);
- 2) потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибуторской 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 дистрибуторской 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 дистрибуторской 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 импорт 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.

Перечень закуваемых товаров
Тендер по закупке медицинской техники

№	Наименование изделия	Наименование товара	Ед. изм.	Количество	Условия поставки (в соответствии с ГОСТ ИСО 9001 С 2008)	Срок поставки товара с момента вступления в силу договора и инвойса	Место поставки товара	Размер авансового платежа, %	Сумма, выделенная для закупки товаров тендером, тенге
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	КТП "Наурусская районная больница"	Амбулаторный ф 12 канальный	шт	3	ГОР пункт назначения *	с момента вступления в силу договора в течение 60 календарных дней	КТП «Наурусская районная больница», с.Караманды ул. Абая, 47	-	2 700 000
2	КТП "Наурусская районная больница"	Амбулаторный регистратор ЭКГ на Холтере	шт	3	ГОР пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 60 календарных дней	КТП «Наурусская районная больница», с.Караманды ул. Абая, 47	-	4 177 800
3	КТП "Наурусская районная больница"	Амбулаторный монитор артериального давления	шт	2	ГОР пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 60 календарных дней	КТП «Наурусская районная больница», с.Караманды ул. Абая, 47	-	2 214 000

Главный врач
КТП «Наурусская районная больница» УЗКК



Техническая спецификация

Лот №1 Электрокардиограф

№ п/п	Критерии	Описание
1	<p>Наименование медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО) (в соответствии с государственными реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)</p>	<p>Электрокардиограф</p>
2	<p>Наименование МИ ТСО, относящийся к средствам измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)</p>	
	<p>№ лит</p>	<p>Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО</p>
	<p>Наименование комплектующего к МИ ТСО (в соответствии с государственным реестром МИ ТСО)</p>	<p>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</p>
	<p>Основные комплектующие</p>	
3	<p>Требования к комплектации</p>	<p>Отделение ЭКГ 10 параллельных отведений ЭКГ Размеры 296 x 305,5 x 82,5 мм, прибл. 2,98 кг. Фиксирующие каналы 3, 6, 12 каналов (60 секунд) Чувствительность 5, 10, 20 мм/мВ и авто (1 – ΔV, 10мм/мВ, V1–V6, 10мм/мВ) Выбор скорости печати 12,5, 25, 50 мм/с Частота амплитудно-импульсной модуляции 500 импульсов/сек Фильтры Сетевой (50/60 Гц, -20dB) Фильтр ЭМГ (25-35 Гц, -3dB) Базовая линия (0,1 Гц, -3dB) Фильтр низких частот (выкл., 40 Гц, 100 Гц, 150 Гц) Дисплей ЖК-дисплей 2x16 знаков Индикатор LED Качество сигнала, источник питания, батареи</p>
1	<p>Блок аппарата базовый</p>	<p>1 шт.</p>

			<p>Данные пациента Индивидуальный номер, имя, возраст, пол, рост, вес</p> <p>Основные параметры ЧСС, PR, QRS, QT/QTc, ось P-R-T</p> <p>Записывающее устройство</p> <p>Термальная печатающая головка, тип бумаги - термобумага/в рулонах</p> <p>Ширина бумаги формат А4: 215 мм или 8.5 дюймов</p> <p>Длина формат А4: 300мм или 11 дюймов</p> <p>Электропитание</p> <p>Собственный шум: 20 [дБ(р-р)] макс.</p> <p>Входной контур: незаземленный вход</p> <p>Вход пациента полностью изолирован, защита от дефибриллятора</p> <p>Входящий импеданс: не более 10 МП</p> <p>Диапазон входного сигнала: 5мВ</p> <p>Коэффициент ослабления симфазного сигнала: > 100 дБ</p> <p>Смещение постоянной составляющей: ±300 мВ</p> <p>Время: 3,2 секунды/отг. учета < 10 мсА</p> <p>Частота цифровой записи: 0,005-150 Гц</p> <p>Контроль качества сигнала: Спроектирование изолированного отведения</p> <p>Энергопотребление АС или встроенный аккумулятор 100-240ВАС 50/60Гц, 1,0-0,5А, 60В макс.</p> <p>Емкость батареи: 1 час обычного режима пользования (примерно 100 автоматических распечаток ЭКГ)</p> <p>Связь: Соединение с ПК через интерфейс RS-232 и LAN</p> <p>Безопасность</p> <p>Класс 1, Тип ВF</p> <p>Соответствие стандартам качества CE, CSA, FDA, KFDA, SFDA, CCC</p> <p>Требования к окружающей среде</p> <p>Влажность: 30-85%</p> <p>Рабочая температура: 10°C-40°C</p> <p>Атмосферное давление: 70-106кПа</p>
--	--	--	--

	Дополнительные комплектующие	
2	Кабель питания	Кабель для передачи электроэнергии аппарату
3	Кабель пациента	Кабель для передачи сигналов с электродов аппарату
4	Электроды конечностей	Электроды конечностей (многоразовые) для регистрации показаний
5	Грудные электроды	Грудные электроды (многоразовые) для регистрации показаний
6	Аккумулятор Li-Ion	Тип батареи Литий - ионная
6	Бумага для регистрации данных	Специализированная, высококачественная бумага для регистрации данных ЭКГ
7	Гель для ЭКГ	Специализированный гель для улучшения электрического контакта между кожей и электродами
	Технические характеристики монитора	
	Влажность: 30–85%	
	Рабочая температура: 10°C- 40°C	
	Атмосферное давление: 70– 106КПа	
4	Требования и условия эксплуатации	
5	Условия осуществления поставки МИ TCO (в соответствии с ИР-КОТЕРАС 2010)	DOP пункт назначения
6	Срок поставки МИ TCO и место доставки	60 календарных дней Адрес: Костанайская область, Наурузумский район, село Караменды, ул.Абая, 47.
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ TCO поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	Гарантийное сервисное обслуживание МИ TCO 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; - замену или восстановление отдельных частей МИ TCO; - настройку и регулировку изделия, специфические для данного изделия работы и т.п., - очистку, 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).



Главный врач

Сатмаганбетова Г.Б.

Техническая спецификация

лот № 2 Амбулаторный регистратор ЭКГ по Холтеру

№ п/п	Критерии	Описание
1	<p>Наименование медицинской техники (далее – МТ)</p> <p>(в соответствии с государственным реестром МТ с указанием модели, наименования производителя, страны)</p>	<p>Амбулаторный регистратор ЭКГ по Холтеру</p>
2	<p>Наименование МТ, относящейся к средству измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)</p>	
		<p>Исполнение комплектующих к МТ (в соответствии с требованиями МТ)</p>
3	<p>Требования к комплектации</p>	<p>Кремниевая микросхема контроля качества изготовления МТ</p> <p>Требования к комплектации (с указанием исполнителя)</p>
	<p>Артикул комплектующих</p>	
1	<p>Амбулаторный регистратор ЭКГ по Холтеру</p>	<p>Память внутренняя Период записи до 168 часов (7 суток) Размеры 67 x 93 x 21 мм ЖК дисплей 48 x 28 мм Вес 92 гр. (без батареи и ЭКГ кабеля) Кнопки управления: 3 кнопки управления меню, 1 – сбросить Питание: батареи АА – 1 шт</p>
		<p>1 шт</p>

			<p>Частота дискретизации: 300, 600, 1200 Гц, 12 бит</p> <p>Распознавание кардиостимулятора аппаратное</p> <p>Связь с ПК через мини USB</p> <p>Количество каналов 3 или 12 (7 или 10 проводов)</p> <p>Носитель данных не менее с новейшим программным обеспечением и пользовательской документацией</p>	
<i>Дополнительные комплектующие</i>				
4	Требования к условиям эксплуатации	<p>6 Батареи типа AA</p> <p>7 Руководство пользователя</p> <p>Условия работы: темп окружающей среды +10 to +45 °C</p> <p>Влажность 10 to 95 %</p> <p>Атмосферное давление 70 to 106 кПа</p> <p>Условия хранения: темп окружающей среды -20 to +50 °C</p>	<p>ЭКГ кабель с 10 отводами</p> <p>Кабель для соединения с ПК</p> <p>Саноразовые электроды для присоединения с ЭКГ кабелем, 1 упаковка – 30 штук</p> <p>Чехол для переноски и транспортировки оборудования без комплексуции. Изготовлен из тканевой основы</p> <p>Батарея питания</p> <p>Руководство по эксплуатации</p>	<p>1 шт.</p> <p>1 шт.</p> <p>1 упаковка</p> <p>1 шт.</p> <p>1 шт.</p> <p>1 шт.</p>
<i>Расходные материалы и анализируемые узлы:</i>				

		Влажность 10 до 95 %
5	<p>Условия осуществления поставки МТ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</p>	<p>DDP пункт назначения</p>
6	<p>Срок поставки МТ и место доставки</p>	<p>60 календарных дней Адрес: Костанайская область, Наурузовский район, село Караманцы, ул.Абая, 47.</p>
7	<p>Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисных центрах в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц</p>	<p>Гарантийное сервисное обслуживание МТ 37 месяцев</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.д.; - 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 базовой-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий



Главный врач

Сатмаганбетова Г.Б.

Техническая спецификация

дет №3 Амбулаторный монитор артериального давления

№ п/п	Критерии	Описание
1	<p>Наименование медицинской техники (далее – МТ)</p> <p>Амбулаторный монитор артериального давления с функцией измерения среднего артериального давления (САД)</p> <p>Амбулаторный монитор артериального давления с функцией измерения среднего артериального давления (САД)</p>	<p>Амбулаторный монитор артериального давления</p>
2	<p>Наименование МТ, относящейся к средствам измерения с функцией измерения среднего артериального давления (САД)</p>	
	<p>Абсолютное наименование</p> <p>Амбулаторный монитор артериального давления с функцией измерения среднего артериального давления (САД)</p>	<p>Краткое техническое наименование</p> <p>Амбулаторный монитор артериального давления с функцией измерения среднего артериального давления (САД)</p>
3	<p>Требования к комплектации</p>	<p>Требование</p> <p>Амбулаторный монитор артериального давления с функцией измерения среднего артериального давления (САД)</p> <p>Питание: 2 NiCd аккумулятора или NiMH батареи AA</p> <p>Дисплей: жидкокристаллический</p> <p>Способ измерения АД: осцилометрический</p> <p>Датчик давления: пьезоэлектрический</p> <p>Диапазон измерений АД: 30-280 мм рт.ст.</p> <p>ЧСС: 40-240 уд/мин.</p> <p>Точность измерений АД: ±3 мм рт.ст. ± 2%</p> <p>ЧСС: ±5%</p> <p>Хранение данных: более 600 измерений АД.</p>

			<p>позволяет мониторировать более 48 часов. Энергоэффективная энергонезависимая память/Интерфейс для передачи данных: USB – mini USB кабель. Точность измерения артериального давления: алгоритм измерения АД имеет соответствие протоколов BHS, BHS, AAMI.</p> <p>Назначение: компрессор с автоматическим управлением</p> <p>Функция встроенной записи голоса (8 часов, продолжительность 15 сек вкл.)</p> <p>Определение размера записи: автоматическое (от педигрической до большой).</p> <p>Надежность измерений: максимальное давление при нагнетании 300 мм рт.ст.; клапан аварийного сброса для случая неисправности в системе питания (например, при истощении батареи).</p> <p>Понижение давления и стук воздуха: автоматической клапан для регулируемого сброса давления.</p> <p>Функция замены батарей во время сеанса мониторингования без потери данных.</p> <p>Стандарт защиты от воды: IP22</p> <p>Габариты: 70 x 99 x 30 мм</p> <p>Масса: 196 г без элементов питания</p> <p>Носитель данных не менее с новейшим программным обеспечением и пользовательской документацией</p>
		<p>Дополнительные комплектующие</p>	

7	<p>Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компаний для</p>	<p>Каждый комплект товара снабжается комплектом технической и эксплуатационной документации с переводом содержания на казахский или русский языки. Редакция товаров осуществляется в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Комплект поставки описывается с указанием точных технических характеристик товара и всей комплектации отдельно для каждого пункта (комплекта или единицы оборудования) данной таблицы. Если иное не указано в технической спецификации, электрическое питание на 220 Вольт, без дополнительная перемычка или трансформатор. Программное обеспечение, поставляемое с приборами, совместимое с программным обеспечением установленного оборудования Заказчика. Поставщик обеспечивает сопряженные процессы поставки товара квалифицированными специалистами. При осуществлении поставки товара Поставщик предоставляет заказчику все сервис-коды для доступа к программному обеспечению товара.</p> <p>Товар, относящийся к измерительным средствам, должен быть внесен в реестр средств измерений Республики Казахстан. Не позднее, чем за 40 (сорок) календарных дней до installation оборудования, Поставщик уведомляет Заказчика о предстоящих технических требованиях, необходимых для успешного запуска оборудования. Крупное оборудование, не предполагающее проведения сложных монтажных работ с прединсталляционной подготовкой помещению, по величине габаритам, проходящее в стандартные проемы дверей (ширина 80 сантиметров, высота 200 сантиметров). Доставка к рабочему месту, разгрузку оборудования, распаковку, установку, наладку и запуск прибором, проверку их характеристик на соответствие данному документу и спецификации фирмы (точность, чувствительность, производительность и иные), обучение медперсонала (апPLICATIONНЫЙ тренинг) и технического персонала (базовому уровню обслуживания с выдачей подтверждающего документа) Заказчика осуществляет Поставщик с привлечением, при отсутствии в штате соответствующую специалиста, сотрудников производителя.</p>
---	---	--

Главный врач



Сатмаганбетова Г.Б.