**УТВЕРЖДАЮ**

**И.о. главного врача**

**Коммунальное государственное**

**предприятие**

**«Лисаковская городская больница» УЗаКО**

**К.К. Аленова**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Приказ № 267 от 01 ноября 2021 года

**ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ**

**по закупу медицинской техники**

**Организатор тендера/Заказчик:**

Коммунальное государственное Предприятие «Лисаковская городская больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области.

**Реквизиты:**

БИН 960340000455

ИИК KZ976017221000000125

АО "Народный Банк Казахстана"

БИК HSBKKZKX

Тел: 8 (71433) 3-48-62

Е-mail: lisgorbol@mail.ru

**Фактический и юридический адрес:**

Республика Казахстан, Костанайская область, 111200 г. Лисаковск, Больничный городок,1

1. **Общие положения**
2. Тендер проводится с целью определения поставщика на поставку медицинской техники, по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи на 2021 год по лотам:

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование медицинского изделия (оборудования)** | **Единица измерения** | **Кол-во** | **Сумма за единицу** | **Сумма, выделенная для закупа, тенге** |
| 1 | Перфузор (шприцевой насос) | шт | 5 | 610 000 | 3 050 000 |
| 2 | Инфузомат (инфузионный насос) | шт | 10 | 812 500 | 8 125 000 |
| 3 | Аппарат для определения кислотно-щелочного состояния (КЩС) | шт | 1 | 9 660 000 | 9 660 000 |
| 4 | Видеобронхоскоп с эндоскопической стойкой | шт | 1 | 35 490 000 | 35 490 000 |
| 5 | Моечная машинка для обработки эндоскопа (Автоматическая мойка и дезинфектор для эндоскопов) | шт | 1 | 5 974 190 | 5 974 190 |
| 6 | Тепловая пушка с обдувным одеялом (устройство конвекционного обогрева) | шт | 2 | 5 396 000 | 10 792 000 |

**Техническая спецификация**

**ЛОТ № 1 – Перфузор (шприцевой насос) – 5 единиц**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Критерии** | **Описание** |
| **1** | **Наименование медицинского изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО)***(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)* | **Перфузор (шприцевой насос)**  |
| **2** | **Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения**(*с указанием модели, наименования производителя, страны)* | **Перфузор (шприцевой насос)** |
| **3** | **Требования к комплектации** | *№**п/п* | *Наименование комплектующего к МИ ТСО* *(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО )* | *Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО* | *Требуемое количество**(с указанием единицы измерения)* |
| *Основные комплектующие* |
| 1 | Основной блок | Шприцевой насос предназначен для инфузий химических веществ, лекарственных средств, родостимулирующих препаратов, питательных веществ, а также для вливания крови в реанимационном отделении, отделении интенсивной терапии, отделении интенсивной терапии новорожденных или в операционной. Обеспечивают высокоточное введение растворов или более высокую скорость потока, чем при использовании регулируемых вручную приборов для инфузии, работающих благодаря силе тяжести.Автоматическая калибровка и загрузка шприца. Библиотека лекарств макс. 300. Библиотека шприцов макс. 300. Анти-болюс функция. Простой интерфейс пользователя. Выборка меню языков, включая русский.**Технические характеристики:**Скорость потока: от 0,01 мл/ч до 1500 мл/ч Погрешность: ±2% Диапазон инфузии: Общий объем: от 0,01 мл до 9999 мл;от 0,01 мл/ч до 99,9 мл/ч (с шагом не менее 0,01 мл/ч)от 100,0 мл/ч до 999,9 мл/ч (с шагом не менее 0,1 мл/ч)от 1000 мл/ч до 1500 мл/ч (с шагом не менее 1 мл/ч)Влитый объем: от 0,00 мл до 9999 мл; от 0,01 мл/ч до 99,9 мл/ч (с шагом не менее 0,01 мл/ч)от 100,0 мл/ч до 999,9 мл/ч (с шагом не менее 0,1 мл/ч)от 1000 мл/ч до 1500 мл/ч (с шагом не менее 1 мл/ч)Показатель болюса (очистка): не менее 700 мл/ч (по умолчанию) Шприц не менее 5 мл: не менее 200 мл/чШприц не менее 10 мл: не менее 300 мл/чШприц не менее 20 мл: не менее 400 мл/чШприц не менее 30 мл: не менее 500 мл/чШприц не менее 50/60 мл: не менее 500 мл/ч Шприц не менее 50/60 мл: не менее 1500 мл/чОбъем болюса (очистка): от 0,01 мл до 99,99 мл (с шагом 0,01 мл)Окклюзионное давление: от 60 мм рт.ст. до 850 мм рт.ст. (от 13 кПа до 126 кПа)Дисплей: Монографический ЖК дисплей (разрешение: не менее 240 x 64)Сигналы тревоги: - Окклюзия (способность обнаружения: от 60 мм рт.ст. до 850 мм рт.ст.) \* не менее 9 регулируемых шагов для понижения окклюзии:- Низкий уровень заряда батареи, разряженный аккумулятор- Отключение питания постоянного/переменного тока- Сигнал о приближающемся окончании инфузии- Режим ожидания (с интервалом в не более 2 минуты, когда инфузия еще не началась)- Сигнал об окончании инфузии- Сигнал о приближающемся опустошении- Насос прекращает работу, когда срабатывают сигналы тревоги, за исключением низкого заряда батареи, сигналов напоминания о запуске и об окончании инфузии- Неисправность - отображается состояние насоса и гаснет сигнал.- Инфузия недоступна, когда зажим шприца открыт- Блокировка кнопок: работают только клавиши START/STOP и ON/OFF (ВКЛ/ВЫКЛ)- Датчики окклюзии (закупорки): обнаруживает засорение трубы- Вызов медсестры: мониторинг возможен только при срабатывании сигнализации\*Поломка шагового двигателя или шестерни обнаруживается путем контроля движения приводного вала. - Режим времени (TIME): рассчитывает скорость потока при установке времени инфузии- Режим дозировки (DOSE): рассчитывает скорость потока при установке дозы.- Титрование: скорость потока может быть изменена во время инфузии (доступно только тогда, когда оставшееся время инфузии составляет 5 минут)- Низкий уровень заряда батареи, разряженный аккумулятор: сигнализация за не менее 30 минут и не менее 3 минуты до истечения батареи- Дата и время: дата и время можно проверить без источника питания, после того, как часы установлены- Режим ожидания (пауза): операция возобновляется автоматически после заданного истечения времени, когда нажата клавиша «пауза», инфузия прекращается (по умолчанию не менее 24 часа, диапазон настройки от 1 минуты до 24 часов с шагом в 1 минуту)- Журнал историй: сохранение не менее 2000 данных, которые могут просматриваться через отдельный ПК. - Журнал сигнализаций: сохраняет не менее 50 историй в насосе\*Все записи событий инфузии будут сохраняться автоматически и постоянно после выключения питания События содержат дату и время (дату и время возникновения события), режим работы,общий объем, скорость подачи, влитый объем и типы сигналов.1) Дата и время: год, месяц, день, час, минута, секунда2) Режимы работы: режимы Готова, Обычная, Болюс, Продувка и Пауза3) Общий объем: 0,00 - 99994) Скорость подачи: 0,00 - 15005) Влитый объем: 0.00 - 99996) Типы аварийных сигналовИсточник питания: - AC от 100 В до 240 В.переменного тока, от 50 Гц до 60 Гц (предохранитель: не более 250 В, T3.15).- DC не менее 12 В постоянного тока (не менее 500 мА).- Ni-MH аккумулятор, перезаряжаемая батарея- не менее 2,000 мА/ч, АА, не менее 1,2 В.Потребление энергии: не менее 34 ВА.Рабочее время: не менее 6 часов при скорости. Потока не менее 5 мл/ч.Время зарядки: не более 5 часов.Размеры: не менее 260 х 130 х 91 мм.Вес: не более 1,8 кг. | Не менее 1 шт. |
| 2 | Кронштейн для крепления на инфузионнуюстойку | Используется для крепления к инфузионной стойке, охват не менее 4 см. | не менее 1 шт. |
| 3 | Аккумулятор  | Ni-MH аккумулятор, перезаряжаемая батарея- не менее 2,000 мА/ч, АА, не менее 1,2 В. | не менее 1 шт. |
| 4 | Кабель питания | Используется для подключения к сети. | не менее 1 шт. |
| **4** | **Требования к условиям эксплуатации** | Рабочая среда:Температура: от 10°C до 40°CОтносительная влажность: от 20% до 90%Атмосферное давление: от 70 кПа до 106 кПа (от 525.04 мм рт.ст. до 795.06 мм рт.ст.)Температура хранения: от -10°C до 60°CОтносительная влажность: от 10% до 95%.Избегать прямого солнечного света во время хранения насоса. Не оставляйте насос во влажных и сухих условиях. |
| **5** | **Условия осуществления поставки МИ ТСО***(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)* | DDP пункт назначения |
| **6** | **Срок поставки МИ ТСО и место дислокации**  | Срок поставки: До 15 декабря 2021 годаАдрес: Костанайская область, город Лисаковск, Больничный городок 1 |
| **7** | **Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц** | Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев*.* Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Потенциальный Поставщик либо его субподрядчик, осуществляющие гарантийное сервисное обслуживание должны соответствовать требованиям пункта 4 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 15 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-273/2020 «Об утверждении правил осуществления сервисного обслуживания медицинских изделий в Республике Казахстан»Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя: - замену отработавших ресурс составных частей;- замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО;- настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.;- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий |

**ЛОТ № 2 – Инфузомат (инфузионный насос) – 10 единиц**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Критерии** | **Описание** |
| **1** | **Наименование медицинского изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО)***(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)* | **Инфузомат (Инфузионный насос)**  |
| **2** | **Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения**(*с указанием модели, наименования производителя, страны)* | **Инфузомат (Инфузионный насос)** |
| **3** | **Требования к комплектации** | *№**п/п* | *Наименование комплектующего к МИ ТСО* *(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО )* | *Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО* | *Требуемое количество**(с указанием единицы измерения)* |
| *Основные комплектующие* |
| 1 | Основной блок | Инфузионный насос предназначен для точного введения жидких препаратов внутривенно (IV) или через эпидуральные пути в лечебных и / или диагностических целях. Обеспечивают высокоточное введение растворов или более высокую скорость потока, чем при использовании регулируемых вручную приборов для инфузии, работающих благодаря силе тяжести. В связи с тем, что применение инфузионных насосов позволяет осуществлять более точное введение жидких средств, инфузионный насос оказалась полезной в таких областях, как непрерывная эпидуральная анестезия.Область применения: ЛПУ, непрерывная эпидуральная анестезия, введение внутривенно сердечно-сосудистых препаратов, в химиотерапии и автотрансфузии, а также в педиатрии и для внутривенной терапии в амбулаторных условиях.Титрование – при изменении скорости тока жидкости вовремя инфузии. Система блокировки клавиатуры для безопасности. Обновление программного обеспечения через интернет. Кнопка вызова медперсонала.Технические характеристики:Насосный механизм: Перистальтический штативСкорость потока: 0,1 ~ 1200 мл/чИзмеряйте каждый час при комнатной температуре 25°С с использованием воды или солевого раствора (выше 1,0 мл/ч скорости потока). Точность может различаться в зависимости от типа медицинской жидкости и системы для инфузий.Диапазон инфузии, заданный объем:0,01 - 9999 мл, 0,01 - 99,99 мл (с шагом 0,1 мл); 100 - 9999 мл (с шагом не менее 1 мл)Объем инфузируемой жидкости: от 0,00 - 9999 мл, 0,01 - 99,9 мл (с шагом не менее 0,01 мл), 100-999,9 мл (с шагом не менее 0,1 мл).Показатель болюса (очистка): не менее 700 мл/ч (по умолч.); 1 - 1200 мл/ч.Объем болюса (очистка): 0,1 - 99,9 мл (с шагом не менее 0,1 мл)Показатель KVO (режим открытой вены):мл/ч (по умолч.)1 - 9 мл/ч при скорости потока 1,0 -1200 мл/ч.0,1 мл/ч (по умолч.) при скорости потока не менее от 1,0 ~ 0,9 мл/ч.Окклюзионное давление: 60 ~ 850 мм рт.ст.Дисплей: Монографический ЖК дисплей (Разрешение: не менее 240 х 64)Сигналы тревоги:- «Воздушный пузырь»- Окклюзия (мощность обнаружения: 60 ~ 850 мм рт.ст.) \* не менее 9 регулируемых шагов для понижения окклюзии:- Низкий уровень заряда батареи, разряженный аккумулятор- AC / DC (переменный / постоянный ток)- Режим ожидания (с интервалом в не менее 2 минуты, когда инфузия еще не началась)- Сигнал о приближающемся окончании инфузии- Насос прекращает работу, когда срабатывают сигналы тревоги, за исключением низкого заряда батареи и сигналов напоминания о запуске инфузии- Неисправность - отображается состояние насоса и гаснет сигнал.Функции безопасности:- Дверь открыта: инфузия недоступна, когда дверь открыта- Блокировка кнопок: работают только клавиши START/STOP, ON/OFF (ВКЛ/ВЫКЛ) и LOCK (БЛОКИРОВКА)- Датчик воздуха: обнаруживает воздушные пузыри- Датчики окклюзии (закупорки): обнаруживает засорение трубы- Вызов медсестры: мониторинг возможен только при срабатывании сигнализации.Другие функции:- Режим времени (TIME): рассчитывает скорость потока при установке времени инфузии- Режим дозировки (DOSE): рассчитывает скорость потока при установке дозы.- Титрование: скорость потока может быть изменена во время инфузии (доступно только тогда, когда оставшееся время инфузии составляет более 5 минут)- Режим вторичной инфузии (первичная, вторичная)- Низкий уровень заряда батареи, разряженный аккумулятор: сигнализация за не менее 30 минут и не менее 3 минуты до истечения батареи- Дата и время: дата и время можно проверить без источника питания, после того, как часы установлены- Режим ожидания (пауза): операция возобновляется автоматически после заданного истечения времени, когда нажата клавиша «пауза», инфузия прекращается (по умолчанию не менее 24 часа, диапазон настройки от 1 минуты до 24 часов с шагом в 1 минуту)- Журнал историй: сохранение не менее 2000 данных, которые могут просматриваться через отдельный ПК. - Журнал сигнализаций: сохраняет не менее 50 историй в насосе, и может просматриваться в насосе в режиме 1. - Все записи инфузионных событий будут сохраняться автоматически и храниться после выключения.Источник питания:AC 100-240 В, 50/60 Гц (предохранитель: не более 250 В, T3.15А)DC 12 В (1 А)Потребляемая мощность: не более 34 ВАРабочее время: прим. Не менее 7 часов при скорости потока не менее 25 мл/чВремя зарядки: прим. Не менее 5 часовРазмеры: не менее 260 × 130 × 91 ммВес: не более 1,8 кг | Не менее 1 шт. |
| 2 | Кронштейн для крепления на инфузионнуюстойку | Используется для крепления к инфузионной стойке. | Не менее 1 шт. |
| 3 | Аккумулятор  | Ni-MH аккумулятор, перезаряжаемая батарея- не менее 2100 мА / ч, AA, не менее 1,2 В. | Не менее 1 шт. |
| 4 | Кабель питания | Используется для подключения к сети. | Не менее 1 шт. |
| *Расходные материалы и изнашиваемые узлы* |
| 5 | Система для вливания инфузионных растворов | Стерильное устройство одноразового использования.Длина трубки, не менее 2500 ммВнешний диаметр, не менее Ø4.5 ммВнутренний диаметр, не менее Ø3.15 ммТолщина трубки, не менее 0.675 мм | не менее 100 шт. |
| **4** | **Требования к условиям эксплуатации** | Рабочая среда:Температура: 10 ~ 40°CОтносительная влажность: 20 ~ 90%Атмосферное давление: 70 ~ 106 кПа (525.04 ~ 795.06 мм рт.ст.)Температура хранения: -10 ~ 60°CОтносительная влажность: 10 ~ 95%.Избегать прямого солнечного света во время хранения насоса. Не оставляйте насос во влажных и сухих условиях. |
| **5** | **Условия осуществления поставки МИ ТСО***(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)* | DDP пункт назначения |
| **6** | **Срок поставки МИ ТСО и место дислокации**  | Срок поставки: До 15 декабря 2021 годаАдрес: Костанайская область, город Лисаковск, Больничный городок 1 |
| **7** | **Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц** | Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев*.* Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Потенциальный Поставщик либо его субподрядчик, осуществляющие гарантийное сервисное обслуживание должны соответствовать требованиям пункта 4 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 15 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-273/2020 «Об утверждении правил осуществления сервисного обслуживания медицинских изделий в Республике Казахстан»Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя: - замену отработавших ресурс составных частей;- замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО;- настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.;- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий |

**ЛОТ № 3 – Аппарат для определения кислотно-щелочного состояния (КЩС) – 1 единица**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№****п/п** | **Критерии** | **Описание** |
| **1** | **Наименование медицинской техники***(в соответствии с государственным реестром медицинских изделий с указанием модели, наименования производителя, страны)* | **Аппарат для определения кислотно-щелочного состояния (КЩС)(Анализатор газов, метаболитов (глюкоза, лактат) и электролитов крови в комплекте с принадлежностями)** |
| **2** | **Требования к комплектации** | *.**№ п/п* | *Наименование комплектующего к медицинской технике (в соответствии с государственным реестром медицинских изделий)* | *Модель и (или) марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к медицинской технике* | *Требуемое количество**(с указанием единицы измерения)* |
| *Основные комплектующие* |
| 1. | Анализатор газов, метаболитов (глюкоза, лактат) и электролитов крови в комплекте с принадлежностями | Тип анализатора АвтоматическийРеагентная система ЗакрытаяАвтоматичеcкая система оценки газов крови, электролитов, глюкозы, лактата и полной CO-оксиметрии, включая общий билирубин новорожденных (nBili) и общий гемоглобин (tHb);Кол-во возможного выполнения тестов : не менее 700.Наличие автоматической системы калибровки и контроля качества.Получение результата 1-ого теста не более минуты.Исследование газов крови, электролитов, глюкозы, лактата и обязательной полной **CO-оксиметрии**, включая общий билирубин новорожденных (nBili) и общий гемоглобин (tHb);Возможность исследования нескольких типов проб, включая цельную кровь (артериальную и венозную), плевральную жидкость и диализат;Наличие сенсорного экрана и встроенного сканера штрих-Код 128, Код 39, символьный/цифровой, чересстрочный 2 из 5Наличие биологически безопасного, автоматизированного пробозабора без участия оператора с функцией обнаружения и удаления сгустков.Не нуждающаяся в обслуживании система картриджей с автоматическим QC.Возможность подключения к LIS/HIS (информационная система лаборатории/ медицинская информационная система) с опциональным дистанционным мониторингом и управлением с помощью системы управления данными.Автоматическое обноружение и удаление сгустков проб.Наличие технологии Co-оксиметрии, без гемолиза включая tHb и nBili.Возможность принятия пробы из шприца или капилляра без адаптеров в порт пробозаборника.Объем образца: Шприц не более 200 мкл., Капилляр не более 110 мкл.Наличие одноточечной калибровки: Не более чем через каждые пол часа.Наличие двухточечная калибровки: Не более чем через каждые 120 минут.USB порт- не менее 3.Габариты анализатора:Ширина: не более 300 ммГлубина: не более 422 ммВысота: не более 580 смЦветной сенсорный дисплей не менее 21,1 см x 15,8 см (не менее 8,3 дюйма x 6,2 дюйма)Встроенный сканер Масса: не более 18 кг.Объем памяти:Образцы пациентов: не менее 250.Образцы QC: не менее 250.Операторы: не менее 4 950.Измеряемые параметры:Газы крови: pH, pCO2, pO2.Электролиты, Na+,K+, Ca++, Cl–Метаболиты, глюкоза, лактат tHb, HHb, O2Hb, sO2, COHb, MetHb, общий билирубин новорожденных  | Не менее 1 шт. |
| *Дополнительные комплектующие* |
| 1 | нет |  |  |
| *Расходные материалы и изнашиваемые узлы:* |
| 1 | Стартовый набор | Стартовый набор включает в себя: картридж, на не менее 250 исследований, контрольный раствор. | Не менее 1 набор |
| **3** | **Требования к условиям эксплуатации** | Требования к электропитаниюТемпература: не менее + 14 °C, не более + 31 °CВлажность: не менее 4%, не более 86% без конденсацииАтмосферное давление: 523-800 мм рт. ст. |
| **4** | **Условия осуществления поставки****медицинской техники** *(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)* |  DDP пункт назначения |
| **5** | **Срок поставки медицинской техники и место дислокации** | До 15 декабря 2021 годаАдрес: Костанайская область, город Лисаковск, Больничный городок 1 |
| **6** | **Условия гарантийного сервисного обслуживания медицинской техники поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либоспривлечением третьих компетентных лиц** | Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Потенциальный Поставщик либо его субподрядчик, осуществляющие гарантийное сервисное обслуживание должны соответствовать требованиям пункта 4 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 15 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-273/2020 «Об утверждении правил осуществления сервисного обслуживания медицинских изделий в Республике Казахстан»Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:* замену отработавших ресурс составныхчастей;
* замене или восстановлении отдельных частей медицинскойтехники;
* настройкуирегулировкумедицинскойтехники;специфическиедляданной медицинской техники работы ит.п.;
* чистку,смазкуипринеобходимостипереборкуосновныхмеханизмовиузлов;
* удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса медицинской техники его составных частей (с частичной блочно-узловойразборкой);
* иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа медицинскойтехники.
 |

**ЛОТ № 4 – Видеобронхоскоп с эндоскопической стойкой – 1 единица**

|  |
| --- |
| Видеобронхоскоп с эндоскопической стойкой |
| *№**п/п* | *Наименование комплектующего к МТ* *(в соответствии с государственным реестром МТ )* | *Краткая техническая характеристика комплектующего к МТ* | *Требуемое количество**(с указанием единицы измерения)* |
| *Основные комплектующие* |
| 1 | Видеоцентр информационный  | Видеоцентр информационный должен иметь возможность подключения видеоэндоскопов: диагностические для взрослых, для детей; терапевтические; широко-канальные; двух-канальные (гастроскопы, колоноскопы, колоноскопы с изменяемой жесткостью, дуоденоскопы, бронхоскопы, ультразвуковые эндоскопы)В видеоцентре информационном должно быть:Поддержка стандарта HDTV для вывода изображения на монитор с возможностью подключения HD-эндоскопов (с матрицей сверхвысокого разрешения).Наличие системы обработка изображения в специальном спектре с усиленным освещением для выделения структуры капилляров и других изменений слизистой оболочки.Количество уровней регулировки параметров изображения: - черный не менее 9 уровней- красный не менее 9 уровней- зеленый не менее 9 уровней- синий не менее 9 уровней- оттенок красного не менее 9 уровней- насыщенность цвета не менее 9 уровней- контрастность не менее 9 уровней- яркость не менее 9 уровней;Количество уровней регулировки контурной детализации изображения – не менее 9 уровней;Количество уровней регулировки структурной детализации изображения – не менее 9 уровней;Наличие функции увеличения интенсивности цветового выделения кровеносных сосудов;Наличие функции усиления контраста не менее 3 уровней.Наличие кнопки на передней панели для регулировки баланса белого цвета.Наличие кнопок на передней панели для регулировки экспозиции.Наличие электронного увеличения изображения в 1.2 и 1.5 раза, а также наличие функции увеличения полученной картинки на мониторе.Наличие функции буферизации стоп-кадра.Наличие функции регулировки красного, синего и насыщенности цвета не менее 17 положений для каждого.Наличие не менее двух режимов регулировки освещенности – автоматический и по пиковому значению.Наличие функции автоматического усиления освещенности в случае удаления от исследуемого объекта.Наличие видеовыходов: HD/SD SDI, RGBs, YPbPr, Y/C, BNC.Наличие цифрового видеовыхода D-Sub. Наличие не менее двух видеовходов для получения «картинки-в-картинке».Наличие порта USB для подключения USB совместимых носителей (для хранения изображения).Наличие встроенной функции идентификации подключаемого эндоскопа с отображением информации о модели, серийном номере, количестве подключений и восстановлении баланса белого цвета.Наличие памяти для ввода информации не менее чем о 45 пациентах (код, имя пациента, пол и возраст, дата рождения, дата и время исследования, имя доктора).Возможность отображения на экране информация: код пациента, имя, пол и возраст, дата рождения, дата и время исследования, нумерация кадров, тип видеозаписи, установки изображения, имя доктора, комментарии.Наличие не менее 4-х программируемых кнопок пользователя на клавиатуре и не менее 2-х на пердней панеле.Возможность выбора изображения с помощью кнопки на передней панели от различных источников (Эндоскоп, VCR/DVD, PC, принтер, видеовход).Наличие кнопки сброса настроек следующих режимов: пользовательские настройки, источник сигнала, настройка цвета, «заморозка», индекс печати, увеличение, специальное освещение, курсор, секундомер, символы на экране, экспозиция, «картинка-в-картинке».Наличие возможности сопряжения с ультразвуковой системой для использования ультразвуковых видеоэндоскопов и датчиков, а также совместного управления с единой консоли ультразвукового центра.Возможность работы в комплексе эндохирургичекского оборудования с управлением всем комплексом с единой консоли.Возможность подключения к компьютерной сети/DICOM интерфейс.Наличие в комплекте клавиатуры.Размеры видеоцентра не более 390х105х460 мм.Вес прибора, не более 8кг.Потребление электричества не более 150 VA (220-240В). | Не менее 1 шт. |
| 2 | Ксеноновый источник света  | Ксеноновый источник света.В ксеноновом источнике света должно быть:Ксеноновая лампа мощностью не менее 300 Вт.Наличие встроенной помпы типа «диафрагма» для подачи воздуха и воды, не менее 4-х режимов работы.Подача воды должна осуществляться за счет нагнетания давления в контейнер с водой.Наличие специального коннектора эндоскопа и обратной связи с видеопроцессором для обработки и передачи видеосигнала.Наличие специального фильтра для системы обработка изображения в специальном спектре освещения для выделения структуры капилляров и других изменений слизистой оболочки.Наличие функции автоматической регулировки яркости с помощью серво-диафрагмы не менее 10 положений.Наличие функции автоматической и ручной регулировки яркости не менее 10 положений.Наличие функции трансиллюминации для кратковременной засветки при освещении труднодоступных областей.Наличие запасной галогенной лампы не более 12В, 35Вт.Наличие функции отключения при простое.Наличие принудительной вентиляции для охлаждения.Размеры источника света не более 390х155х450мм.Вес прибора не более 15,0 кг.Потребление электричества не более 500 VA (220-240В). | Не менее1шт. |
| 3 | Кабель | Кабель для подсоединения эндоскопа к информационному видеоцентру.  | Не менее 1шт. |
| 4 | Монитор | Full HD 24 разрешение (Не менее 1920x 1080)Типпанели: a-SITFTактивная матрицаLCDсоотношение сторон 16:9 Контрольная панель с LED освещением для легкой навигации даже в темном пространствеДизайн вентилятора для чистой и бесшумной работыПотребление энергии: Примерно не более 57 Вт (макс.)[Порт с последовательным выводом данных](http://www.multitran.ru/c/m.exe?t=2235343_2_1&s1=serial%20port): D-sub 9-pin (RS-232C) (x1), RJ-45 (x1) (Ethernet, 10BASE-T/100BASE-TX)Вход/Выход – Спецификации компьютерного входа: DVI-DDVI-D (x1)TMDS одинарный режим входа/выхода – входные спецификации: Компонент: через коннектор HD-15(D-sub 15-pin)Y: 1.0 Vp-p (75 Ω) (включая 0.3 Vp-psync)Pb: 0.7 Vp-p (75 Ω), Pr: 0.7 Vp-p (75 Ω)Комбинированный: BNC (x1)ВнешнийSync: черезконнекторHD-15 (D-sub 15-pin)0.3 Vp-pto 4.0 Vp-p (75 Ω)Y/CMini-DIN 4-pin (x1) Y: 1.0 Vp-p (75 Ω) C: 0.286 Vp-p (75 Ω, NTSCимпульс) 0.3 Vp-p (75 Ω, PALимпульс)RGB: черезконнекторHD-15 (D-sub 15-pin)0.7 Vp-p (75 Ω) (когда Syncгорит зеленым, 0.3 Vp-psync)СпецификацияпанелитипаLCDУголзрения: 89°/89°/89°/89° (типичный) (вверх/вниз/влево/вправо контраст > 10:1)[Коэффициент контрастности](http://www.multitran.ru/c/m.exe?t=2192574_2_1&s1=contrast%20ratio): 1000 : 1Цвета дисплея: примерно Не менее 16.7 миллионов цветовРазмер картинки: 23 7/8 дюймов (Не менее 604.7 мм) | Не менее 1шт. |
| 5 | Мобильная рабочая станция | Мобильная рабочая станция должна быть: из высокопрочного пластика., глубина – не более 700мм, ширина – не более 650мм, высота – не более 2150мм в максимальной точке, вес – не более 85кг, нагрузочная способность каждой полки – не менее 20кг, максимальная выходная мощность не менее 1900VA.В мобильной рабочей станции должно быть:Наличие не менее 4-х антистатических роликов.Наличие не менее 2-х роликов с тормозами.Наличие не менее 4-х полок для оборудования.Наличие выдвижной полки для клавиатуры.Наличие держателя для ЖК монитора.Наличие держателя для гибких эндоскопов.Наличие трансформатора не менее 12 розеток 220В с общим тумблером.Возможность перерегулирования полок по высоте.Наличие держателя для контейнера вода/воздух.Наличие держателя для кабелей.Наличие задней крышки.Наличие ручек для передвижения рабочей станции.  | Не менее 1шт. |
| 6 | **Видеобронхоскоп**  | Бронхоскопы созданы на основе передовых эндоскопических технологий. Эндоскоп должен быть снабжен матрицей типа Super CCD, позволяющей получать высококачественные изображения любых участков бронхов. Каждый эндоскоп обладает функциями, подходящими для любого вида исследований, — в частности, следует отметить два световода в стандартной конфигурации, широкий инструментальный канал и совместимость с электрохирургическим оборудованием. Исключительно малый диаметр дистального конца не более 4,9 мм в сочетании с инструментальным каналом диаметром не более 2,0 мм расширяет возможности введения бронхоскопа в периферические бронхи.Угол поля зрения не менее 120° Глубина резкости не менее 3–100 мм Диаметр дистального конца не более 4,9 мм Диаметр гибкой части не более 5,9 мм Углы изгиба ВВЕРХ/ВНИЗ, 180°/130° Рабочая длина не менее 600 мм Общая длина не менее 890 мм Диаметр инструментального канала не менее 2,8 мм. | Не менее 1 шт |
| 7 | Течеискатель | Испытательное устройство для определения утечки воздуха. Должен быть предназначен для того, чтобы обеспечить давление внутри устройства для того, чтобы проверить наличие утечек в данном эндоскопе. Этот тестер утечки должен позволять находить на ранней стадии неисправности в гибких эндоскопах. Процедура проверки может быть разделена на два этапа. В то же время давление должно создаваться с помощью обычной груши, без использования каких-либо электромеханических устройств. | не менее 1шт. |
| **4** | **Условия осуществления поставки МТ** *(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)* | DDP ЛПУ  |
| **5** | **Срок поставки МТ и место дислокации**  | Срок поставки: До 15 декабря 2021 годаАдрес: Костанайская область, город Лисаковск, Больничный городок 1 |
| **6** | **Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц** | Гарантийное сервисное обслуживание МТ не менее 37 месяцев. Потенциальный Поставщик либо его субподрядчик, осуществляющие гарантийное сервисное обслуживание должны соответствовать требованиям пункта 4 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 15 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-273/2020 «Об утверждении правил осуществления сервисного обслуживания медицинских изделий в Республике Казахстан»Плановое техническое обслуживание должно проводиться согласно договора.Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя: - замену отработавших ресурс составных частей;- замене или восстановлении отдельных частей МТ;- настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.;- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий |

**ЛОТ № 5 – Моечная машинка для обработки эндоскопа – 1 единица**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Критерии** | **Описание** |
| **1** | **Наименование медицинского изделий, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО)***(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)* | **Моечная машинка для обработки эндоскопа (Автоматическая мойка и дезинфектор для эндоскопов)** |
| **2** | **Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения**(*с указанием модели, наименования производителя, страны)* | Не относится к средствам измерения |
| **3** | **Требования к комплектации** | *№**п/п* | *Наименование комплектующего к МИ ТСО* *(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО )* | *Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО* | *Требуемое количество**(с указанием единицы измерения)* |
| *Основные комплектующие* |
| 1 | Основной блок | Моечно-дезинфекционная машина для гибких эндоскопов с вращающейся на не менее 360 градусов не менее 4-х канальной струйной насадкой обеспечивает качественную мойку эндоскопов, также предотвращается смешивание стерилизационных средств благодаря удалению максимального объема жидкостей, оставшихся в эндоскопе, через сливной канал. Внутренний резервуар выполнен из материала стойкого к химическим веществам, дополнительное преимущество – установка эндоскопов не требует специальных инструментов и фиксаторов.Совместимые скопы: гибкие эндоскопыВизуальный контроль утечки: образовавшиеся пузырьки во время погруженияКоличество обрабатываемых эндоскопов: не менее 1 эндоскопКоличество промываемых каналов: не менее 4 каналаГабариты (мм) не менее 550(Ш) \* не менее 585(Г) \* не менее 950(В)Вес не более 58 кгМатериал: Нержавеющая сталь, пластик;Вместимость резервуаров:Дезинфицирующие средства – не менее 15 литровСтерилизующие средства – не менее 1 литрСпирт - не менее 1 литрМетод промывкиВнешние поверхности: многоканальная струйная система, вращающаяся на не менее 360° дугиВнутренние каналы: очистка промывкойМетод дезинфекцииВнешние поверхности: погружение в раствор дезинфицирующего средства- Внутренняя часть каналов: Промывка и заполнение 4 каналов раствором дезинфицирующего средства  | не менее 1 шт. |
| *Дополнительные комплектующие* |
| 2 | Блок адаптера проверки на утечку | Блок адаптера встроенный с наружи, создаёт давления для проверки утечки эндоскопа.Габариты:не менее Д15мм;не менее Ø 5мм;Материал: Силикон; | не менее 2 шт. |
| 3 | Блок сопла для соединения с эндоскопом | Блок сопла, встроенный внутри раковины, соединяется к эндоскопу с силиконовыми шланчиками.Габариты: не менее Д440мм;не менее Ø 5мм;Материал: Силикон; | не менее 4 шт. |
| 4 | Адаптер для подачи воды и слива | Адаптер для подключения шланга для подачи/ слива водыГабариты подачи воды:не менее Д30мм;не менее Ø 25мм;Габариты адаптера слива:не менее Д30мм;не менее Ø 23мм;Материал: Пластик; | не менее 1 комп. |
| 5 | Корзина | Корзина для помещения в нее и последующей очистки мелких деталей.Габариты: не менее Д75мм х В50ммМатериал: нержавеющая сталь; | не менее 1 шт. |
| 6 | Y-образный разделитель | Разделитель для разветвления шланга сопла.Габариты:не менее Д17мм;не менее Ø 3мм;Материал: Пластик; | не менее 2 шт. |
| 7 | Шланг для подачи/ слива воды | Шланг для подключения водыГабариты:не менее Д6м;не менее Ø 17мм;Материал: Силикон; | не менее 1 шт. |
| 8 | Воздушный пистолет | Пистолет для продувания эндоскопа. Габариты:не менее В120мм х Ш115мм х Г20мм;Материал: Пластик; | не менее 1 шт. |
| *Расходные материалы и изнашиваемые узлы:* |
| 9 | Дезинфицирующее средство  | Средство должно обладать хорошими моющими свойствами при малом пенообразовании.Комплекс ферментов (амилаза, липаза, протеаза, целлюлаза), ЧАС и неионогенные ПАВ. pH = 6–8.Срок годности средства составляет не менее 3 года, при условии его хранения в невскрытой упаковке производителя, при температуре от минус 30°С до плюс 30°С.Объем: не менее 5 литров. | не менее 1 шт. |
| 10 | Дезинфицирующее средство  | Дезинфицирующее средство:Внешний вид: Прозрачная жидкость желтоватого цвета.Показатель активности водородных ионов (рН): 7,0-8,5Плотность при 20 °С, г/см3: 1,02±0,1g/cm3Массовая доля ортофталевого альдегида, %: 0,5-0,6Срок годности средства составляет 2 года, при условии его хранения в невскрытой упаковке производителя, при температуре от минус 30°С до плюс 30°СОбъем: не менее 5 литров. | не менее 1 шт. |
| **4** | **Требования к условиям эксплуатации** | Рабочая температура: от 10 °С до 40 °С Относительная влажность: 30-85%Требования к подаче воды:Скорость потока 15 л/мин или выше(полностью открытый кран)Давление: более 1 кг/см2, менее 3 кг/см2Температура воды из-под крана: мин. 7 °С, макс. 50 °С  |
| **5** | **Условия осуществления поставки МИ ТСО***(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)* | DDP пункт назначения |
| **6** | **Срок поставки МИ ТСО и место дислокации**  | Срок поставки: До 15 декабря 2021 годаАдрес: Костанайская область, город Лисаковск, Больничный городок 1 |
| **7** | **Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц** | Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев*.* Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Потенциальный Поставщик либо его субподрядчик, осуществляющие гарантийное сервисное обслуживание должны соответствовать требованиям пункта 4 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 15 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-273/2020 «Об утверждении правил осуществления сервисного обслуживания медицинских изделий в Республике Казахстан»Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя: - замену отработавших ресурс составных частей;- замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО;- настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.;- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий |

**ЛОТ № 6 – Тепловая пушка с обдувным одеялом (устройство конвекционного обогрева) – 2 единицы**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование оборудования** | **Техническая спецификация оборудования** |
|
| 1 | **2** | **3** |
| 1 | Тепловая пушка с обдувным одеялом (устройство конвекционного обогрева)  | Устройство согревающее конвекционного типаЗанимает особое положение в семействе конвекционных обогревателей, признанных наиболее эффективными устройствами для поддержания нормотермии у пациента в периоперационном периоде.Преимущества:-Три температурных режима и режим без согревания воздуха (/36/40/44°С).-Цифровой ЖК дисплей для отображения температуры на конце шланга-Мембранные кнопки для управления режимами обогрева-Высокая точность настроек и чувствительность аларма; +/- 1°С.-Моментальный нагрев: 44°С за 40 сек.-Термистор дистального конца патрубка с коммутацией на цифровой дисплей (сервоконтроль).-Высокий объемный поток.-Таймер совокупного времени использования.-Компактность, минимальный вес среди аналогов (не более 6,8 кг).-Низкий уровень шумности: не более 37 dB -Длина шланга не менее 2,14 м  -4 прямоугольных отверстия на конце шланга позволяет поддерживать положительный поток ,если конец заблокирован материалом одеялом -переходник шланга может вращаться в отверстии соединения одеяла -переходника на не менее 360 гр-фиксатор удерживает одеяло-**Входной антимикробный фильтр (не менее 0,2мкм) большой площади**.Оригинальная конструкция одеял позволяют более эффективно оказывать пособие по поддержанию нормотермии. Наличие режима позволяет предотвратить развитие гипертермии или купировать её. **Одеяла для конвекционного обогревателя**Одеяла изготовлены из двух слоев синтетического нетканого материала и имеют внешнее покрытие природным биологически инертным, негорючим самогасящимся и водоотталкивающим каучуком. Диаметр и конструкция воздушных каналов в одеяле оптимизированы для равномерного распределения тепла по всей согреваемой площади.Подогретый воздух выходит через форсунки на поверхности, обращенной к пациенту, образуя своеобразную воздушную подушку без зон локального перегрева. Разнообразие конструктивных решений позволяет применять конвекционный обогрев в подавляющем большинстве хирургических вмешательств. Одеяла рентгенопрозрачны. Не содержат латекс.**Техническая характеристика**Устройство конвекционного типа для согревания пациента (сервоконтроль)- Таймер совокупного (истекшего) времени использования- Рабочие режимы: без нагрева/36+1оС/40+1оС /44+1оС- Время выхода на рабочий режим 44оС с температуры 20оС  (сек): 40- Габариты (высота/длина/ширина, в см): 30/ 19/ 24- Масса изделия (в кг) не более : 6,8- Рабочее положение: на трансфузионной стойке-Питание от электросети, длина шнура питания (в см): не менее 420-Электрические характеристики: не менее 220 V,8,05 A, 60 Hz, токи утечки-Потребляемая мощность: не более 710 В.А-Сигнализация превышения декретированной температуры с встроенной дублирующей системой автоматического отключения- Воздушный фильтр очистки воздуха большой площади (входной, в m): не менее 0,2-Воздушный поток (м3мин): 1,02-1,19, (7,7-9,0 м/сек)-Приблизительное время смены средней температуры контактной поверхности от 20оС до 36оС 7мин.-Температура в рабочем помещении 15,6-26,7оС-Влажность в рабочем помещении: 0-100%-Воздуховоды:-Фильтр -патрубок для новорожденных, не менее 1.5м, имеет -термистор на дистальном конце с коммутацией на цифровой дисплей**Комплектация:**Устройство для согревания пациента конвекционного типа с сервоконтролем- не менее 1штФильтр – не менее 1 штВоздуховод шланга не менее 2,1 м – не менее 1 шт Стойка для прибора - не менее 1 штукОдеяло укрывное для взрослых, нестерильное, полное - не менее 101.6 cmW x 203.2 cm L -1 уп/20 шт |
| **2** | **Требования к условиям эксплуатации** | Питание от электросети, длина шнура питания (в см): не менее 420-Электрические характеристики: не менее 220 V,8,05 A, 60 Hz, токи утечки-Потребляемая мощность: не более 710 В.А-Сигнализация превышения декретированной температуры с встроенной дублирующей системой автоматического отключения- Воздушный фильтр очистки воздуха большой площади (входной, в m): не менее 0,2-Воздушный поток (м3мин): 1,02-1,19, (7,7-9,0 м/сек)-Приблизительное время смены средней температуры контактной поверхности от 20оС до 36оС 7мин.-Температура в рабочем помещении 15,6-26,7оС-Влажность в рабочем помещении: 0-100% |
| **3** | **Условия осуществления поставки МИ ТСО***(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)* | DDP пункт назначения |
| **4** | **Срок поставки МИ ТСО и место дислокации**  | Срок поставки: До 15 декабря 2021 годаАдрес: Костанайская область, город Лисаковск, Больничный городок 1 |
| **7** | **Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц** | Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев*.* Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Потенциальный Поставщик либо его субподрядчик, осуществляющие гарантийное сервисное обслуживание должны соответствовать требованиям пункта 4 Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 15 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-273/2020 «Об утверждении правил осуществления сервисного обслуживания медицинских изделий в Республике Казахстан»Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя: - замену отработавших ресурс составных частей;- замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО;- настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.;- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий |

Дополнительно:

Маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинской техники должны соответствовать требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения; Медицинское оборудование хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения; Медицинское оборудование является новой, ранее неиспользованной.

Сопутствующие услуги (указываются при необходимости) (монтаж, наладка, обучение, проверки и испытания товаров)

Сопутствующие документы: 1) Обязательно указание марки и производителя товара. Товар должен быть, снабжен комплектом технической и эксплуатационной документации с переводом содержания на казахском и русском языках. Комплект поставки описывается с указанием точных технических характеристик товаров и всей комплектации отдельно для каждого наименование (комплекта или единицы оборудования) (предоставить на момент поставки товара). 2) Регистрационное удостоверение, подтверждающие наличие регистрации в Республике Казахстан, в случае если оборудование не подлежит регистрации, необходимо письмо от уполномоченного органа о том, что оборудование не требует регистрации в РК. (предоставить на момент участия).

Сопутствующие услуги: 1) Доставка до пункта назначения по согласования с Заказчиком, разгрузка, распаковка, сборка оборудования, монтаж, работы по подключению, сдачу оборудования с проверкой их характеристик на соответствие данному документу и спецификации осуществляет Поставщик; 2) Ввод в эксплуатацию и обучение персонала (врачей,медсестер и инженеров), по эксплуатации аппарата производиться на рабочем месте. Срок обучения не менее 8 часов; 3) Гарантия на оборудование: не менее 37 месяцев с момента ввода в эксплуатацию с подтверждающим документом и указанием года выпуска. 4) Оборудование выпущено не позднее 2020 года.

**3.** **Тендерная документация, представляемая организатором настоящего тендера потенциальным поставщикам, содержит:**

  1) состав тендерной документации, перечень документов, которые должны быть представлены потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям глав 3 и 4 настоящих Правил;

      2) описание закупаемого медицинского оборудования, их необходимые технические и качественные характеристики, включая технические спецификации;

      3) количество закупаемой медицинского оборудования, суммы выделенные для закупа;

      4) место, сроки и условия поставки;

      5) условия платежа и проект договора о закупе;

 6) требования к языку составления и представления тендерной заявки, договора о закупе в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках;

      7) требования к оформлению тендерной заявки;

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

 9) указание на возможность потенциального поставщика отзывать тендерную заявку до истечения окончательного срока представления тендерной заявки;

      10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;

      11) способы, с помощью которых потенциальные поставщики могут запрашивать разъяснения по содержанию тендерной документации, а так же сообщение о намерении организатора тендера на данном этапе провести встречу с потенциальными поставщиками, которая проводится в открытой форме и протоколируется;

      12) место, дату и время вскрытия конвертов с тендерными заявками;

      13) процедуры используемые при вскрытии конвертов с тендерными заявками и рассмотрении тендерных заявок;

      14) условие о предоставлении приоритета потенциальным поставщикам – отечественным товаропроизводителям;

      15) условия внесения, форма, объем и способ обеспечения обязательств по договору о закупе;

16) перечень и количество медицинского оборудования, требующих сервисного обслуживания.

      Потенциальный поставщик вправе запросить у организатора тендера разъяснения тендерной документации, но не позднее, чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока представления тендерных заявок. Организатор тендера не позднее трех рабочих дней со дня получения заявки должен направить соответствующее разъяснение всем потенциальным поставщикам без указания автора запроса, которым была предоставлена тендерная документация.

Организатор тендера в праве не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию.

Внесенные изменения имеют обязательную силу, и о них незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, которым представлена тендерная документация. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается организатором тендера на срок не менее пяти календарных дней для учета потенциальными поставщиками этих изменений в тендерных заявках.

Место поставки медицинского оборудования: **Костанайская область, город Лисаковск, Больничный городок,1**

Срок поставки медицинского оборудования: До 15 декабря 2021 года.

Условия поставки: Поставка медицинского изделия (оборудования) осуществляется за счет средств потенциального поставщика. Медицинское изделие (оборудование) должно быть упаковано в соответствии с требованиями нормативных актов Республики Казахстан.

1. **Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику.**

Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим квалификационным требованиям:

      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 тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);

      4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности 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.

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

При закупе не предъявляются требования, не предусмотренные 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.

1. **Требования к закупаемому медицинскому изделию (оборудованию) по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи.**

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

      1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация 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 утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора, 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 транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

      5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, 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);

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

Требования, предусмотренные [подпунктами 4)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z131), [5)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z132), [6)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z133), [7)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z136), [8)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z139), [9)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z142), [10)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z145), [11)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z146), [12)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z147) и [13)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z149) пункта 18 Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям требований, не предусмотренных Правилами.

1. **Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок.**

55. 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.

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

57. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) [пункта 58](#sub5800) Правил.

58. Основная часть тендерной заявки содержит:

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

2) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справку об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);

3) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);

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

5) 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](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1004004077) «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию 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](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1004004077) «О разрешениях и уведомлениях»;

6) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала «электронного правительства» или веб-приложения «кабинет налогоплательщика» не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) 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);

8) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

59. 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 заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике 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 его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, его оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в установленном законодательством порядке;

3) при необходимости копию акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи» с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GМP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

60. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг.

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

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

66. 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 закупа 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 закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «Тендер по закупу\_\_\_\_\_\_\_\_ (указывается название тендера)» и ***«Не вскрывать до 22 ноября 2021 года 15:00 часов».***

**Гарантийное обеспечение тендерной заявки**

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

1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет организатора закупа ***(БИН 960340000455, БИК HSBKKZKX,
ИИК KZ976017221000000125, АО "Народный Банк Казахстана")***;

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

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

1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их 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.

63. 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.

8. Вскрытие конвертов с тендерными заявками.

21. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией ***в 15:00ч 22 ноября 2021 года***, по адресу город Лисаковск, Больничный городок,1 (конференц- зал). Потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители вправе присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

22. При вскрытии конвертов с тендерными заявками, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, участвующих в тендере, предложенные ими цены, условия поставки и оплаты, отзыв и изменения тендерных заявок, если они отражены документально, информацию о наличии документов, составляющих тендерную заявку, и регистрирует данную информацию в протоколе вскрытия конвертов с тендерными заявками.

9.Оценка и сопоставление тендерных заявок

69. 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.

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

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

2) непредставления справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справки об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);

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

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

5) непредставления копий 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](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1004004077) «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](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1004004077) «О разрешениях и уведомлениях», в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученных посредством веб-портала «электронного правительства» или веб-приложения «кабинет налогоплательщика» не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) 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);

8) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями Правил;

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

10) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках Правил;

11) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

12) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным [главой 4](#sub1800) Правил;

13) непредставления при необходимости копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи», за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

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

15) несоответствия требованиям [пункта 16](#sub1600) Правил;

16) установленных [пунктами 22](#sub2200), [29](#sub2900) Правил;

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

18) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

19) 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;

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

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

22) установления факта аффилированности в нарушение требований Правил.

71. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа изменяют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с [разделом 2](#sub3000) Правил.

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

73. 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.

74. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям 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 требованиям Правил.

**Глава 7. Протокол об итогах тендера**

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

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

2) сумма закупа;

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

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

5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;

6) основания отклонения тендерных заявок;

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

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

9) основания, если победитель тендера не определен;

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

11) информация о привлечении экспертной комиссии.

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

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

**Глава 8. Порядок заключения договора о закупе**

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

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

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

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

5. Не допускается 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.

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

1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на 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.

6. 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 9. 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 обслуживающем банке заказчика;

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

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 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 в случаях:

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

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

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

**Глава 10. 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 11. Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза**

      21. В случае, если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

      22. В случае, если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов Евразийского экономического союза, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

      23. Если в тендере, предполагающем возможность заключения долгосрочного договора с отечественным товаропроизводителем, подана одна заявка, соответствующая условиям объявления и требованиям Правил, потенциальным поставщиком, являющимся отечественным товаропроизводителем, с ним заключается долгосрочный договор поставки.

      24. 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 положениями [Кодекса](https://adilet.zan.kz/rus/docs/K2000000360#z5) и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

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

      25. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов Евразийского экономического союза подтверждается следующими документами:

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

      2) регистрационным удостоверением, соответствующим Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно решениям Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46).

**Глава 12. Поддержка предпринимательской инициативы**

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

1) надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;

2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

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), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

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

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

3. Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям 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 требованиям 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, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

5. 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, преимущественное право предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

**Приложение 1**

 **к тендерной документации**

**Перечень закупаемых товаров**

**тендер по закупу медицинских изделий (медицинская техника).**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **N лота** | **Наименование заказчика** | **Наименование товара** | **Ед. изм** | **Кол-во** | **Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2000)** | **Срок поставки товаров (дней со дня вступления в слу договора о закупках)** | **Место поставки товаров** | **Размер авансового платежа, %** | **Сумма, выделенная для закупок способом тендера, тенге** |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 |
| 1 | КГП «Лисаковская городская больница» УЗаКО | Перфузор (шприцевой насос) | шт | 5 | DDP пункт назначения | До 15 декабря 2021 года | КГП «Лисаковская городская больница», г. Лисаковск, Больничный городок 1 | 30 | 3 050 000 |
| 2 | КГП «Лисаковская городская больница» УЗаКО | Инфузомат (инфузионный насос) | шт | 10 | DDP пункт назначения | До 15 декабря 2021 года | КГП «Лисаковская городская больница», г. Лисаковск, Больничный городок 1 | 30 | 8 125 000 |
| 3 | КГП «Лисаковская городская больница» УЗаКО | Аппарат для определения кислотно-щелочного состояния (КЩС) | шт | 1 | DDP пункт назначения | До 15 декабря 2021 года | КГП «Лисаковская городская больница», г. Лисаковск, Больничный городок 1 | 30 | 9 660 000 |
| 4 | КГП «Лисаковская городская больница» УЗаКО | Видеобронхоскоп с эндоскопической стойкой | шт | 1 | DDP пункт назначения | До 15 декабря 2021 года | КГП «Лисаковская городская больница», г. Лисаковск, Больничный городок 1 | 30 | 35 490 000 |
| 5 | КГП «Лисаковская городская больница» УЗаКО | Моечная машинка для обработки эндоскопа (Автоматическая мойка и дезинфектор для эндоскопов) | шт | 1 | DDP пункт назначения | До 15 декабря 2021 года | КГП «Лисаковская городская больница», г. Лисаковск, Больничный городок 1 | 30 | 5 974 190 |
| 6 | КГП «Лисаковская городская больница» УЗаКО | Тепловая пушка с обдувным одеялом (устройство конвекционного обогрева) | шт | 2 | DDP пункт назначения | До 15 декабря 2021 года | КГП «Лисаковская городская больница», г. Лисаковск, Больничный городок 1 | 30 | 10 792 000 |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 2к тендерной заявке |
|   |  |
|   | (Кому) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование заказчика, организатора закупаили единого дистрибьютора) |
|   | (От кого) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование потенциального поставщика) |

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

             Рассмотрев тендерную документацию по проведению тендера/объявление и  Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных продуктов в рамках гарантийного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан от «04» июня 2021 года № 375,
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
                              (название тендера/двухэтапного тендера)
получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация),
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(наименование потенциального поставщика) выражает согласие осуществить поставку товаров,
фармацевтических услуг в соответствии с тендерной документацией (условиям объявления) по
следующим лотам:
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(подробное описание товаров, фармацевтических услуг)
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

      Настоящая тендерная заявка состоит из:
       1. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

   2. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
       3. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
      Настоящая тендерная заявка действует в течение \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ дней со дня вскрытия конвертов с

тендерными заявками. (прописью)

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

 Печать
       (при наличии)

             Имеющий все полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
                        (наименование потенциального поставщика)

Приложение 3

к [приказу](http://online.zakon.kz/Document/?link_id=1005265260) Министра

здравоохранения и

социального развития

Республики Казахстан

от «18» января 2017 года №20

Форма

### Опись документов, прилагаемых

### к заявке потенциального поставщика

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

 Предоставляется на электронном носителе с заполненной формой описи.

Приложение 6

к [приказу](http://online.zakon.kz/Document/?link_id=1005265260) Министра

здравоохранения и

социального развития

Республики Казахстан

от «18» января 2017 года №20

  Форма

### Таблица цен потенциального поставщика(наименование потенциального поставщика,

### заполняется отдельно на каждый лот)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| №  | содержание | наименование товаров |
| 1 |  2 |  3 |
| 1. | Краткое описание |  |
| 2. | Страна происхождения |  |
| 3. | Завод-изготовитель |  |
| 4. | Единица измерения |  |
| 5. | Цена  \_\_\_\_\_\_\_\_ за единицу в \_\_\_\_ на условиях \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения) |  |
| 6. | Количество (объем) |  |
| 7. | Всего цена = стр.5 х стр.6, в \_\_\_\_ |  |
| 8. | Общая цена, в \_\_\_\_\_\_\_\_ на условиях\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения, DDP)включая все затраты потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, и другие расходы.Потенциальный поставщик вправе указать другие затраты, в том числе:8.1.8.2. |  |
| 9. | Размер скидки, в случае ее предоставления9.1.9.2. |  |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
 Подпись, дата должность, фамилия, имя, отчество

 (при его наличии)

Печать

(при наличии)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Приложение 7

к [приказу](http://online.zakon.kz/Document/?link_id=1005265260) Министра

здравоохранения и

социального развития

Республики Казахстан

от «18» января 2017 года №20

Форма

### Банковская гарантия

Наименование банка \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты банка)

Кому \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты заказчика, организатора закупа)

### Гарантийное обязательство № \_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ «\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ г.

 (местонахождение)

Мы были проинформированы,

что \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование потенциального поставщика)

в дальнейшем «Поставщик», принимает участие в тендере по закупке \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, организованном \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование заказчика, организатора закупа

и готов осуществить поставку (оказать услугу)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ на общую сумму \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ тенге.

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

Тендерной документацией от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_ г. по проведению вышеназванных закупок предусмотрено внесение потенциальными поставщиками обеспечения тендерной заявки в виде банковской гарантии.

В связи с этим, мы \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ настоящим берем на себя

(наименование банка)

безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму,
равную \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(сумма в цифрах и прописью)

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

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

2) победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;

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

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

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

Подпись гаранта Дата и адрес

Печать

(при наличии)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Приложение 9

к [приказу](http://online.zakon.kz/Document/?link_id=1005265260) Министра

здравоохранения и

социального развития

Республики Казахстан

от «18» января 2017 года №20

**Типовой договор закупа**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ г.

 (Местонахождение)
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемый (ое) (ая)

(полное наименование Заказчика)

в дальнейшем – «Заказчик», в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

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

с одной стороны, и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(полное наименование Поставщика – победителя тендера)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемый (ое) (ая) в дальнейшем – «Поставщик»,

в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

 должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

(устава, положения)

с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденные постановлением Правительства Республики Казахстан
от 04 июня 2021 года № 375 и протокола об итогах закупа способом \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (указать способ) по закупу (предмет закупа), прошедшего в году \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_\_\_ от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ года заключили настоящий Договор закупа (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

1. Поставщик обязуется поставить товар в соответствии с условиями Договора, в количестве и качестве, определенных в приложениях к настоящему Договору, а Заказчик принять его и оплатить в соответствии с условиями Договора.
2. Общая стоимость товаров (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/специфики) составляет (указать сумму цифрами и прописью) (далее – общая сумма договора).
3. Срок поставки товаров: Лот № 1,2,3,4,5,6 – До 15 декабря 2021 года.
4. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:
5. Договор – гражданско-правовой договор, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;
6. цена Договора означает цену, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств;
7. товары - товары и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в рамках Договора;
8. сопутствующие услуги - услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие, например, как транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, например, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие подобного рода обязанности Поставщика, предусмотренные данным Договором;
9. Заказчик – государственные органы, государственные учреждения, государственные предприятия и акционерные общества, контрольный пакет акций которых принадлежит государству, а также аффилированные с ними юридические лица;
10. Поставщик - физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о закупе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.
11. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данный Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно:
12. настоящий Договор;
13. перечень закупаемых товаров;
14. техническая спецификация;
15. обеспечение исполнения Договора. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа не превышает двух тысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.
16. Форма оплаты перечисление

Сроки выплат 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, акт приемки-передачи и акт оказания услуг по монтажу, пуско – наладочным работам (инструктажа/обучению работников), заключение уполномоченного органа об утверждении предельной цены на заявленную медицинскую технику. Аванс в размере 30 (тридцать) процентов на основании счета на оплату.

1. Необходимые документы, предшествующие оплате:
2. копия договора или иные документы, представляемые поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;
3. счет-фактура, накладная, акт приемки-передачи и акт оказания услуг по монтажу, пуско – наладочным работам (инструктажа/обучению работников), заключение уполномоченного органа об утверждении предельной цены на заявленную медицинскую технику.
4. Товары, поставляемые в рамках данного Договора, должны соответствовать или быть выше стандартов, указанных в технической спецификации.
5. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора. Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.
6. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика использовать какие-либо вышеперечисленные документы или информацию, кроме как в целях реализации Договора.
7. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения, указанному в приложении 1 к тендерной документации. Упаковка должна выдерживать без каких-либо ограничений интенсивную подъемно-транспортную обработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки, а также открытого хранения. При определении габаритов упакованных ящиков и их веса необходимо учитывать отдаленность конечного пункта доставки и наличие мощных грузоподъемных средств во всех пунктах следования товаров.
8. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать специальным требованиям, определенным Заказчиком.
9. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика, оговоренными в перечне закупаемых товаров.
10. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении 1 к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.
11. В рамках данного Договора Поставщик должен предоставить услуги, указанные в тендерной документации.
12. Цены на сопутствующие услуги должны быть включены в цену Договора.
13. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить следующую информацию о запасных частях, изготовляемых или реализуемых Поставщиком, а именно стоимость и номенклатуру запасных частей, которые Заказчик может выбрать для закупки у Поставщика и использовать их после истечения гарантийного срока.
14. Поставщик, в случае прекращения производства им запасных частей, должен:

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

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

1. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора, являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика. В случае появления дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации.
2. Эта гарантия действительна в течение 37 месяцев после доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.
3. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией.
4. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семидесяти двух) часов с момента получения уведомления обеспечить выезд квалифицированного специалиста на место для определения причин, сроков предполагаемого ремонта. Поставщик должен произвести ремонт, используя запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем, или замену бракованного товара или его части без каких-либо расходов со стороны заказчика в течение одного месяца.
5. Если Поставщик, получив уведомление, не исправит дефект(ы) в течение одного месяца, Заказчик может применить необходимые санкции и меры по исправлению дефектов за счет Поставщика и без какого-либо ущерба другим правам, которыми Заказчик может обладать по Договору в отношении Поставщика.
6. Оплата Поставщику за поставленные товары будет производиться в форме и в сроки, указанные в пунктах 5 и 6 настоящего Договора.
7. Цены, указанные Заказчиком в Договоре, должны соответствовать ценам, указанным Поставщиком в его тендерной заявке.
8. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место доставки, или услуги, предоставляемые Поставщиком и т.д.) в документы Договора не допускаются, за исключением письменных изменений, подписанных обеими сторонами.
9. Если любое изменение ведет к уменьшению стоимости или сроков, необходимых Поставщику для поставки любой части товаров по Договору, то цена Договора или график поставок, или и то и другое соответствующим образом корректируется, а в Договор вносятся соответствующие поправки. Все запросы Поставщика на проведение корректировки в рамках данной статьи должны быть предъявлены в течение 30 (тридцати) дней со дня получения Поставщиком распоряжения об изменениях от Заказчика.
10. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору без предварительного письменного согласия Заказчика.
11. Поставка товаров и предоставление услуг должны осуществляться Поставщиком в соответствии с графиком, указанным в таблице цен.
12. Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к удержанию обеспечения исполнения договора и выплате неустойки.
13. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающими своевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о факте задержки, ее предположительной длительности и причине(ах). После получения уведомления от Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по своему усмотрению, продлить срок выполнения Договора поставщиком; в этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в текст договора.
14. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1% от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.
15. Поставщик не лишается своего обеспечения исполнения Договора и не несет ответственность за выплату неустоек или расторжение Договора в силу невыполнения его условий, если задержка с выполнением Договора является результатом форс-мажорных обстоятельств.
16. Для целей настоящего Договора «форс-мажор» означает событие, неподвластное контролю со стороны Поставщика, не связанное с просчетом или небрежностью Поставщика и имеющее непредвиденный характер. Такие события могут включать, но не ограничиваться действиями, такими как: военные действия, природные или стихийные бедствия, эпидемия, карантин и эмбарго на поставки товаров.
17. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах. Если от Заказчика не поступают иные письменные инструкции, Поставщик продолжает выполнять свои обязательства по Договору, насколько это целесообразно, и ведет поиск альтернативных способов выполнения Договора, не зависящих от форс-мажорных обстоятельств.
18. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление, если Поставщик становится банкротом или неплатежеспособным. В этом случае, расторжение осуществляется немедленно, и Заказчик не несет никакой финансовой обязанности по отношению к Поставщику при условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершение действий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.
19. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор в силу нецелесообразности его дальнейшего выполнения, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление. В уведомлении должна быть указана причина расторжения Договора, должен оговариваться объем аннулированных договорных обязательств, а также дата вступления в силу расторжения Договора.
20. Когда Договор аннулируется в силу таких обстоятельств, Поставщик имеет право требовать оплату только за фактические затраты, связанные с расторжением по Договору, на день расторжения. Заказчик и Поставщик должны прилагать все усилия к тому, чтобы разрешать в процессе прямых переговоров все разногласия или споры, возникающие между ними по Договору или в связи с ним.
21. Если в течение 21 (двадцати одного) дня после начала таких переговоров Заказчик и Поставщик не могут разрешить спор по Договору, любая из сторон может потребовать решения этого вопроса в соответствии с законодательством Республики Казахстан.
22. Договор составляется на государственном и/или русском языках. В случае, если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. В случае необходимости рассмотрения Договора в арбитраже рассматривается экземпляр Договора на государственном или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.
23. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.
24. Уведомление вступает в силу после доставки или в указанный день вступления в силу (если указано в уведомлении), в зависимости от того, какая из этих дат наступит позднее.
25. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.
26. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.
27. Настоящий Договор вступает в силу после подписания Сторонами и/или внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора. Гарантийное обеспечение исполнения договора в размере трех процентов от общей суммы Договора закупа вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня подписания, если им не предусмотрено иное, в виде:
- гарантийного денежного взноса на банковский счет: БИК HSBKKZKX, ИИК KZ976017221000000125, АО "Народный Банк Казахстана";
либо: банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения и действует по 31 декабря 2021 года.
28. Адреса и реквизиты Сторон:

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