|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Утверждаю:**

|  |
| --- |
| **Директор****ГКП на ПХВ «Енбекшиказахская МЦРБ»** |

**Абеуова Ж.С.** |

**Тендерная документация**

**по закупу медицинских изделий (медицинская техника) из средств местного бюджета способом тендера на 2023 год**

**Организатор закупа:**

Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Енбекшиказахская многопрофильная центральная районная больница» ГУ УЗАО

БИН 990340002625

**Заказчик:**

Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Енбекшиказахская многопрофильная центральная районная больница» ГУ УЗАО

БИН100240023650

Тендерная документация по закупу медицинских изделий (медицинская техника) из средств местного бюджета способом тендера на 2023 год (далее - Тендерная документация) разработана в соответствии с требованиями Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденные Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110.

Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, должен соответствовать следующим условиям:

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

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

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

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

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;

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

**Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:**

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

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

**1.Общие положения**

**Требования к медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования**

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

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

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп. При этом допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

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

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

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

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет: не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет: не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года; не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет: не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет: не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

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

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

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

Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 1 настоящей Тендерной документации, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

**3. Количество (объем) закупаемой медицинских изделий, суммы выделенные для закупа по каждому лоту. См. приложение 1 к Тендерной документации.**

**4.Описание закупаемой медицинских изделий их необходимые технические и качественные характеристики, включая технические спецификации. См. приложение 1 к Тендерной документации.**

 **5. Место, требуемые сроки и другие условия поставки**: **См. приложение 2 к Тендерной документации.**

**Поставка должна быть осуществлена**: в течении 90 (девяноста) календарных дней, не позднее «25» декабря 2023 года.

**6.Условия платежа и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг:**

Оплата за поставленный товар производится в следующем порядке:

1) Оплата Поставщику за поставленные товары производиться на следующих условиях: Заказчик производит оплату Поставщику за поставленный товар путем перечисления денег на расчетный счет Поставщика в течении 5 (пяти) рабочих дней с момента перечисления денежных средств Заказчику Администратором программы в лице КГУ «Управления общественного здравоохранения города Алматы» после ввода в эксплуатацию товара и на основании счета-фактуры и накладной, выставленных Поставщиком, но не позднее 31 декабря 2023 года;

 **7.Разъяснение организатором тендера положений тендерной документации потенциальным поставщикам, получившим ее копию.**

 1) Не позднее чем за 10 (десять) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дают разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

 2) В срок не позднее 7 (семи) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее 5 (пяти) календарных дней.

 3) Заказчик или организатор закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в месте и время, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

**8. Требования к оформлению тендерной заявки и представление потенциальными поставщиками конвертов с заявками на участие в тендере:**

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

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

 При привлечении соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4) и 5) пункта 50 настоящих Правил.

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

 **9.Основная часть тендерной заявки содержит:**

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

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

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

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

5) копии сертификатов (при наличии): о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP); о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP); о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение по форме, согласно приложению 14 к настоящим Правилам;

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

**10. Техническая часть тендерной заявки содержит:**

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

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

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-237/2020 "Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749).

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.

**11. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее – гарантийное обеспечение) представляется в виде:**

 1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;

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

 .

**12. Требования к оформлению заявки на участие в тендере:**

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

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

 3. Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Срок действия тендерной заявки составляет до подведения итогов тендера. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.

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 медицинских изделий (медицинская техника) из средств местного бюджета на 2023 год» и «Не вскрывать до «02» октября 2023 года 12:00 часов (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)».**

Тендерная заявка составляется на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

При этом Тендерная заявка может содержать документы, составленные на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться электронная копия точного нотариально засвидетельствованного перевода на язык настоящей Тендерной документации, и в этом случае преимущество будет иметь перевод**.**

**13**. **Порядок представления заявки на участие в тендере.**

 1. Заявки на участие в тендере представляются потенциальными поставщиками либо их уполномоченными представителями секретарю тендерной комиссии нарочно или с использованием заказной почтовой связи по адресу**: 040400, РК, Алматинская область, Енбекшиказахский район, город Есик, улица Абая 336, кабинет специалиста по государственным закупкам в срок до 10 часов, 00 мин., 02 октября 2023 года включительно**.

 2. Все тендерные заявки, полученные секретарем тендерной комиссии после истечения окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрываются и возвращаются представившим их потенциальным поставщикам по реквизитам указанным на конвертах с заявками на участие в тендере либо лично соответствующим уполномоченным представителям потенциальных поставщиков под расписку о получении.

 3.Представленные потенциальными поставщиками или их уполномоченными представителями заявки на участие в тендере регистрируются секретарем конкурсной комиссии в соответствующем журнале с указанием даты и времени приема заявок на участие в тендере.

 4. Не подлежат приему и регистрации конверты с заявками на участие в тендере с нарушением требований к оформлению конвертов с тендерными заявками на участие в тендере, предусмотренными настоящей тендерной документацией.

**14. Изменение конкурсных заявок и их отзыв**

 1. Потенциальный поставщик вправе изменить или отозвать свою тендерную заявку до истечения срока представления тендерной заявки. При этом он имеет право на возврат гарантийного обеспечения своей тендерной заявки.

 2. Уведомление потенциального поставщика об отзыве тендерной заявки должно быть направлено организатору тендера в письменной форме, но не позднее окончательного срока представления тендерных заявок.

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

**15. Гарантийное обеспечение тендерной заявки**

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

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

 1) залога денег, размещаемых в банке;

 2) банковской гарантии по форме согласно приложению 8 к настоящей Тендерной документации;

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на счет организатора тендера по реквизитам:

**Бенефициар**

**Тел. 8 (72775) 7-32-06**

**БИН 1002400023650**

**БИК HSBKKZKX**

**ИИК KZ966017311000000090**

**АО «Народный Банк Казахстана»**

**КБе 16**

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

 1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока ее приема;

2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

4. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если он:

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.

**16. Вскрытие тендерной комиссией конвертов с заявками на участие в тендере.**

 1. Вскрытие конвертов с заявками на участие в тендере производится тендерной комиссией в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей **в 12 часов, 00 мин., 02 октября 2023 года по адресу: РК, Алматинская область, Енбекшиказахский район, г.Есик, ул.Абая 336 в кабинете государственных закупок.**

 Вскрытию подлежат конверты с заявками потенциальных поставщиков, представленные в сроки и в порядке, установленные в объявлении (уведомлении) организатора государственных закупок и настоящей тендерной документацией.

2. В случае если на тендер (лот) представлена только одна заявка на участие в конкурсе, то данная заявка на участие в тендере также вскрывается.

3. Присутствующие на процедуре вскрытия конвертов с заявками на участие в тендере уполномоченные представители потенциальных поставщиков, подтверждая свое присутствие, должны предъявить документы, подтверждающие их полномочия и зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков **до 10 часов, 00 мин., 02 октября 2023 года,** РК **Алматинская область, Енбекшиказахский район, г.Есик, ул.Абая 336 в кабинете государственных закупок**.

4. Не допускается вмешательство потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей потенциальных поставщиков, присутствующих на заседании тендерной комиссии по вскрытию конвертов с заявками на участие в тендере, в деятельность тендерной комиссии, секретаря тендерной комиссии.

 5. При вскрытии конвертов с тендерными заявками секретарь тендерной комиссии объявляет присутствующим лицам 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 вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

**17. Оценка и сопоставление тендерных заявок.**

 1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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

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

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

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

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

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

5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);

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

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

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

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

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

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

12) несоответствия условиям пункта 10 настоящих Правил;

13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;

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

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

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

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

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

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

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

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

       1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

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

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

**18. Подведение итогов тендера**

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

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

2) сумма закупа;

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

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

5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;

6) основания отклонения тендерных заявок;

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

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

9) основания, если победитель тендера не определен;

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

11) информация о привлечении экспертной комиссии.

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

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

**19. Заключение договора закупа**

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

 1. 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 превышает двух рабочих дней.

 2. 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.

 3. 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 Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

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

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

1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на лекарственные средства и (или) медицинские изделия и, соответственно, цены договора;

2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг.

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.

**20. Гарантийное обеспечение исполнения договора**

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

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

1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в банке, обслуживающем заказчика;

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно приложению 10 к настоящим Правилам. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

3. 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.

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

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

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

2) неисполнении или исполнении ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки и нарушение других условий договора);

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

**21. Поддержка отечественного товаропроизводителя**

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

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

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

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

 2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-16 "Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или медицинского изделия" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22175), с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя. При заключении договора или дополнительного соглашения к долгосрочному договору поставки отечественный товаропроизводитель на поставляемые лекарственные средства и медицинские изделия предоставляет сертификат о происхождении лекарственных средств, медицинских изделий для внутреннего обращения "СТ-KZ".

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

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

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

**22. Заключительные положения**

 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 Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг.

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

1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в банке, обслуживающем заказчика;

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно приложению 10 к настоящим Правилам. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

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.

 4. 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.

 5. 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. 6. Если поставщик не исполнил или исполнил ненадлежащим образом (нарушение сроков поставки, поставка некачественных изделий медицинского назначения и медицинских изделий , нарушение других условий договора) свои обязательства по договору и (или) не уплатил штрафные санкции, предусмотренные договором, то организатор закупок удерживает внесенное поставщиком обеспечение исполнения договора в соответствии с **гражданским законодательством** Республики Казахстан.

 7. Вскрытые тендерные заявки не возвращаются потенциальным поставщикам. Исключением может быть оригинал банковской гарантии, при этом организатор тендера должен сохранить копию данного документа, заверенного организатором тендера.

 8. Материалы проведенного закупа хранятся в порядке, установленном соответствующей номенклатурой дел организатора закупок.

Приложение №1

К тендерной документаций

|  |
| --- |
|  |
|  |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование** | **Ед изм.** | **Кол-во** | **Цена** | **сумма** |
| 1 | **Наркоз-дыхательный аппарат с принадлежностями** | шт | 2 | 19 000 000,00 | 38 000 000,00 |
| 2 | **итого** | **38 000 000,00** |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Критерии** | **Описание** |
| **1** | **Наименование медицинской техники (далее – МТ)** *(в соответствии с государственным реестром МТ с указанием модели, наименования производителя, страны)* | Аппарат наркозно-дыхательный с принадлежностями.  |
| **2** | **Наименование МТ, относящейся к средствам измерения** *(с указанием модели, наименования производителя, страны)* | Аппарат наркозно-дыхательный с принадлежностями.  |
| **3** | **Требования к комплектации** | *№**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 | Основной блок  | Требования к характеристикам и техническим параметрам наркозно-дыхательного аппарата: возможность проведения ингаляционного наркоза у взрослых, детей и новорожденных – наличие. Поддержка газов: O2, N2O и Воздух. Газовое обеспечение: Газовая магистраль - O2, N2O и Воздух. Давление источника газового питания - От 0.28 до 0.6 mPa. Контроль давления подачи газов - Манометры на каждый газ. Возможность подачи газов при отсутствии электропитания – наличие. Приводной газ – воздух. Входные соединители трубопроводов - фитинги с резьбой (NIST) для O2, N2O и Воздух. Система защиты пациента от гипоксии: минимум 25%О2 в смеси. Дыхательный контур пациента взрослый - многоразовый. Ротаметры: Электронные на 3 газа – наличие. Механический ротаметр на смешанный свежий газ – наличие. Диапазон - Воздух: не менее 0-10л/мин. О2: не менее 0-10 л/мин. N2O: не менее 0-10л/мин. Режимы и методы ИВЛ: Режим вентиляции VCV (Вентиляция с регулируемым объемом) – наличие. Режим вентиляции PCV (Вентиляция с регулируемым давлением) – наличие. Режим вентиляции PS (Вентиляция с поддержкой давлением) – наличие. Режим вентиляции PCV-VG (Вентиляция с регулируемым давлением и гарантированным объемом) – опционально. Режим вентиляции SIMV (Синхронизированная перемежающаяся принудительная вентиляция) (SIMV-VC/SIMV-PC) – наличие. АПНОЭ back up (PSV-PCV) – опционально. Ручная вентиляция – наличие. Stand-by – опционально. Автоматическая компенсация притока свежего газа – наличие. Экстренная подача О2 - до 75 л/мин. ACGO – наличие. ACGO используется единым выходом с вдыхательным – наличие. Параметры вентиляции: Дыхательный объем (VCV) не менее 10-1500 мл. Дыхательный объем (PCV) не менее 5-1500 мл. Частота дыханий не менее от 4 до 100/мин. Диапазон давления 10-100 см Н2О. Pinsp не менее 5-80 cmH2O. Инспираторная пауза - выкл, 5-60%. Время вдоха 0,4-5 сек. PEEP электронный - выкл, 4 - 30 см Н2О. I/E соотношение - от 4:1 до 1:8. Максимальный поток до 100 л/мин. Контур: Объём контура, не более 2.6Л. Стерилизация целого контура до 134ºС. Возможность демонтирования целого контура – наличие. Встроенный подогреватель контура пациента для предотвращения конденсации влаги – наличие. Влагоуловитель – наличие. Материал контура PPSU. Датчики потока (на вдохе и на выдохе) - наличие. Клапан сброса избыточного давления – наличие. Клапан безопасности - позволяет пациенту дышать воздухом помещения при неисправности. Давление открытия Клапан APL - От 1 до 75 см Н2О. Испарители: Встроенное крепление испарителей - на 1 или 2 испарителя. Крепление selectatec with interlock – наличие. Парковочная позиция испарителей – опционально. Севофлюран – наличие. Изофлюран – опционально. Фторотан (Галотан) – опционально. Дезфлюран – опционально. Энфлюран – опционально. Емкость испарителя не менее 350 мл. Сбор отработанных газов: пассивная AGSS система – наличие. Активная AGSS система – опционально. Мониторируемые параметры: Дыхательный объем – наличие. Минутный объем – наличие. Пиковое давление – наличие. Среднее давление – наличие. Соотношение I/E – наличие. Концентрация О2 – наличие. PEEP – наличие. ЧДД – наличие. Комплайнс – наличие. Капнометрия ЕТСО2, FiCO2 – при наличии модуля. Оксиметрия FiO2, ETO2 – при наличии модуля. Концентрация N2O (FiN2O, ETN2O) – при наличии модуля. Концентрация ингаляционного анестетика (автоматическое определение анестетика) – при наличии модуля. Мониторинг глубины анестезии – BIS – при наличии модуля. Регулируемые тревоги: Потеря питания – наличие. Низкий заряд батареи – наличие. Низкая концентрация О2 – наличие. Высокое давление – наличие. Низкое давление – наличие. АПНОЭ пациента – наличие. Высокий ДО – наличие. Низкий ДО – наличие. Высокий МО – наличие. Низкий МО – наличие. При недостаточной подаче свежих газов – наличие. Концентрация СО2 – наличие. Концентрация летучих анестетиков – наличие. Установки BIS – наличие. Отображение на экране: Графическое отображение показателей электронных ротаметров – наличие. Параметры и режимы вентиляции – наличие. Мониторируемые показатели – наличие. Кривые мониторинга дыхательных функций – 3 кривых. Механики дыхания - спирометрия, петли PV/FV – возможность. Капнография – наличие. Тревог – наличие. Таймер длительности анестезии – наличие. Тренды: Длительность - 24 часа по ТVe, Ppeak, MV, Pplate, PEEP, Pmean, Rate, FiO2, EtCO2. Разрешение: 30 сек, 1 мин, 5 мин, 30 мин. Антистатические колеса со стопорами – наличие. Модули газа, встраиваемые в корпус НДА, не требующие дополнительного монитора: Модуль капнометрии CO2: Диапазон измерений не менее 0 – 99 ммHg. Разрешение не более 1 ммHg. Точность ±2 ммHg (0-40 ммHg), ±5% (41-76 ммHg), ±10% (77-99 ммHg). Положение датчика: Sidestream (в боковом потоке) – опционально. Mainstream (в основном потоке) – опционально. Microstream (в микропотоке) – опционально. Показания на дисплее - Fi и ЕТ, waveforms. Модуль Газонализа – Мультигаз – опционально. Анестетики – опционально. Метод: инфракрасная абсорбция – наличие. Диапазон измерений: N2O 0 – 100%, Enf, Iso, Hal 0 – 5%, Sev 0 – 8%, Des 0 – 18%. Показания на дисплее - Fi и ЕТ, МАС значения. Модуль глубины анестезии BIS - при наличии модуля: Метод - Биспектральный анализ ЭЭГ. Диапазон измерений 0-100. Расчетные параметры - SQI, EMG, SR, SEF, TP. Механики дыхания - спирометрия, петли PV/FV – при наличии модуля. Встроенный аспиратор – опционально. Питание 220 В 50 Гц. | 1 комплект |
| 2 | Цветной дисплей высокого разрешения свозможностью сенсорного управления | Графический дисплей: Цветной ЖК с возможностью сенсорного управления – наличие. Размер экрана не менее 15 дюймов. Разрешение экрана не менее 800×600. | 1 комплект |
| 3 | Поддержка газов: O2, N2O & Air | Диапазон воздуха: от 0 до 10 л/мин. Диапазон O2: от 0 до 10 л/мин. Диапазон N2O: от 0 до 10 л/мин. Погрешность: <10% отображаемого значения (при 20℃ и 101,3 кПа, для значений потока 10—100% от полной шкалы) | 1 комплект |
| 4 | Шланги подачи O2, воздуха, N2O в комплекте | В комплекте шланги подачи N2O, О2, воздуха длиной не менее 3 метра каждый. Линии подачи сжатых газов - не менее 3 метров, цветовая кодировка, армированные, NIST. | 1 комплект |
| 5 | Абсорбер СО2 | Абсорбер СО2 – наличие. Канистра для извести - автоклавируемая многоразовая. Емкость не менее 1,5 л. Выбор ручной/ аппаратной вентиляции – наличие. CO2 Bypass – опционально. | 1 комплект |
| 6 | Модуль SIMV | перемежающаяся принудительная вентиляция-регулируемый объем + синхронизированная перемежающаяся принудительная вентиляция-регулируемое давление | 1 комплект |
| 7 | Модуль PS | вентиляция с поддержкой давлением и непрерывным положительным давлением в дыхательном контуре | 1 комплект |
| *Дополнительные комплектующие:*. |
| 1 | Дыхательный контур многоразовый, спринадлежностями | Включая:Дыхательная трубка, для взрослых, 1,5м, 2 шт.Силиконовый резервный мешок, не менее 3л, 1 шт.Силиконовая лицевая маска, для взрослых, 1 шт.Y-коннектор, 1 шт.L-коннектор, 22M/15F, 22F, 1 шт. | 1 комплект |
| 2 | Модуль мониторинга O2 с принадлежностями | Датчик O2: Выходной сигнал 9-13 мВ при 210 гПа O2. Диапазон от 0 до 1500 гПа O2. Отклонение сигнала при 100% O2: 100±1%. Разрешение 1 гПа O2. Время отклика (от 21% воздуха до 100% O2) <15 с. Линейность: Линейный сигнал при 0-100% O2. Диапазон давления от 50 до 200 кПа. Диапазон рабочей температуры от -20°C до +50°C. Температурная компенсация: ±2% от колебаний при 0-40°C. | 1 комплект |
| 3 | Система удаления газового анестетика | Система удаления газового анестетика пассивная | 1 комплект |
| 4 | Испаритель | Испаритель дыхательного анестетика с возможностью точного дозирования - для севофлюрана, специальное крепление с системой блокировки. Технические характеристики: Предел концентрации 8% | 1 комплект |
| 5 | Модуль АГ (без O2) (с принадлежностями) | Метод: инфракрасная абсорбция – наличие. Диапазон измерений: N2O 0 – 100%, Enf, Iso, Hal 0 – 5%, Sev 0 – 8%, Des 0 – 18%. Показания на дисплее - Fi и ЕТ, МАС значения. | 1 комплект |
| 6 | Электрические розетки | Встроенные электрические розетки для подключения дополнительного оборудования, не менее 4 шт | 1 комплект |
| 7 | Компрессор воздушный | Воздушный компрессор, встроенный в корпус аппарата. Давление источника воздуха - 300 - 450 kPa. Шумность - ≦ 50 dB(A). Постоянный поток - ≧30L/мин по 300 kPa. Фильтр - ≦ 0.3 micro. Точка росы - ≦ 5℃ комнатной температуры при 30 л/мин. Срок службы - ≧10 000 часов. | 1 комплект |
|  |  |  |  |
| *Расходные материалы:* |
| **4** | **Требования к условиям эксплуатации** | Помещение, в котором предполагается размещение и установка прибора, должно соответствовать следующим требованиям:• отдельного источника электропитания (розетка стандарта EURO на напряжение 230 В с заземленным средним выводом, частота 50/60 ГЦ, мощность 400 ВА);• в операционном блоке свободного пространства размером 2 х 2 метра вдали от окон и нагревательных приборов •в помещении, выделенном для установки прибора не должно быть источников, которые могут вызвать вибрацию, дополнительный нагрев прибора. •Пол должен быть из дерева, цемента или покрыт керамической плитки.•по месту установки прибора не должно быть источников выброса химически агрессивных веществ;•необходимо организовать стабильную температуру окружающего воздуха в пределах от +5 °C до +40 °C;•относительная влажность воздуха в помещении не должна превышать от 15 до 95% без конденсации. |
| **5** | **Условия осуществления поставки МТ** *(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)* | DDP  |
| **6** | **Срок поставки МТ и место дислокации**  | 60 календарных дней не позднее 25 декабря |
| **7** | **Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц** | Гарантийное сервисное обслуживание МТ не менее 37 месяцев, за исключением расходных материалов.Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя: - 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 |

**Закупка Осуществляется в соответствии с Приказом МЗ РК №110 от 07.06.2023г.
Адрес Заказчика: Алматинская область, Енбекшиказахский р-н, г.Есик, улица Абая 336
Товары должны поставляться по адресу: Алматинская область, Енбекшиказахский р-н, г.Есик, улица Абая 336
Срок поставки: 60 календарных дней со дня заключения договора, не позднее 25 декабря 2023г.
Условия поставок: на условиях ИНКОТЕРМС 2000: DDP**

**Срок оплаты: 90 дней, со дня поставки товара
Место представления /приема/ документов:  Алматинская область, Енбекшиказахский р-н, г.Есик, улица Абая 336 (здание ГКП на ПХВ «Енбекшиказахская МЦРБ» Управление здравоохранения Алматинской области).**

**Прием заявок начинается с 14.09.2023 г .
Окончательный срок подачи документов: 03 октября 2023 г. до 10-00 часов.
Дата, время и место вскрытия конвертов с тендерной документаций:
03 октября 2023 г., в 12-00 часов, в кабинете государственных закупок**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование** | **Ед изм.** | **Кол-во** | **Цена** | **сумма** |
| 1 | Электроэнцефалограф | комлект | 1 | 19 500 000,00 | 19 500 000,00 |
| 2 | **итого** | **19 500 000,00** |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Критерии** | **Описание** | **цена** |
| 1 | **Наименование медицинской техники***(в соответствии с государственным реестром МИ с указанием модели, наименования производителя, страны)* | Электроэнцефалограф  | 19 500 000,00 |
| **2** | **Требования к комплектации** | *№ п/п* | *Наименование комплектующего к медицинской техники (в соответствии с государственным реестром МИ)* | *Модель и (или) марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МТ* | *Требуемое количество (с указанием единицы измерения)* |
| Основные комплектующие: |
| 1 | Основной модуль  | Аппарат предназначен для проведения:Рутинной электроэнцефалографии с фотостимуляцией и гипервентиляцией.ЭЭГ-мониторинга и диагностики смерти мозга.Длительного мониторинга и диагностики эпилепсии.Технические характеристики:БЛОК КОММУТАЦИИ ЭЛЕКТРОДОВ:Количество каналов ЭЭГ не менее 38.Количество биполярных каналов не менее 7 (14/2).Количество каналов DC не менее 4.Интегрированные входы SpO2/CO2.Пульсоксиметр, интегрированный в усилитель.Количество входных гнезд каналов DC, не менее 4-х.Использование миниблока подключения электродов (возможно для обеспечения комфорта пациентов, для проведения полисомнографических исследований).Фильтр высоких частот, не менее 300 Гц.Фильтр низких частот, не более 0,08 Гц (постоянная времени: 2 с).Входное сопротивление каналов ЭЭГ/доп. каналов, не более 100 Мом.Входное сопротивление каналов DC, не более 1,5 Мом.Входной ток утечки не более 5 нА.Уровень внутренних шумов каналов ЭЭГ/доп. каналов, не более 1,5 µvp-p (в диапазоне не менее 0,53- 60 Гц).Уровень внутренних шумов каналов DC, не более 10 mvp-p.Коэффициент ослабления синфазных сигналов каналов ЭЭГ/доп. Каналов, не более 105 дБ.Коэффициент ослабления синфазных сигналов каналов DC, не более 100 дБ.АЦП (аналогово-цифровой преобразователь), не более 16 битОсуществление записи и удержания, все электроды одновременно.Частота дискретизации входных сигналов с отведений, не менее, 100, 200, 500, 1000 Гц.Возможность дополнительного подключения многоканальных цифровых усилителей и электродных блоков, от 64 до 256 каналов.Возможность подключения доп. блоков коммутации электродов через LAN-конвертер для входящих блоков.Возможность включения в локальную сеть при помощи дополнительного LAN-конвертера.Частота дискретизации при максимальном расширении системы не менее 10 000 Hz.ОБРАБОТКА ДАННЫХ: Чувствительность:– вход ЭЭГ в диапазоне не менее 1-200 мкВ/мм, режим выкл. - вход DC, в диапазоне не менее 10-200 мкВ/мм, режим выкл.Постоянная времени, в диапазоне не менее 0,001 – 10,0 с.Сетевой фильтр (АС),50 или 60 Гц (коэффициент подавления: 1/25 или более).Фильтр низких частот (программный), не менее, 0.016, 0.03, 0.08, 0.16, 0.27, 0.53, 1.6, 5.3, 53, 159 Гц.Фильтр высоких частот (программный), не менее, 15, 30, 35, 60, 70, 120 Гц, 300 Гц.Калибровочная волна:форма волны- 0,25 Гц ступенчатая кривая или 10 Гц синусоида;напряжение - 2; 5; 10; 20; 50; 100; 200; 500; 1000 мкВ; (х1000 для входного сигнала DC).Фильтр\подавление ЭКГ, должно быть доступно в режимах регистрации и обработкиПроверка сопротивления кожа\электрод (на экране, на блоке коммутации электродов):– индикация на блоке коммутации электродов.– индикация в программе записи.Пороговое сопротивление, не менее 2, 5, 10, 20 и 50 кОм.Количество шаблонов монтажей и настроек не менее 36 наборов запрограммированных монтажных схем в сочетании с программируемыми индивидуальными настройками усилителяВыбор опорного электрода: A1→A2, A1←A2, A1↔A2, A1+A2, VX, AV (с функцией удаления неподходящего электрода), Aav, Org, SD и OFF.Маркировка функциональных проб: метки фотостимуляции, метки гипервентиляции. Маркировка произвольных событий.ДИСПЛЕЙ:Разрешение экрана, не менее 1600х1200.Количество отображаемых на экране каналов, до 64 и один канал меток.Управление записью, Автоматическое / ручное.Включение и выключение отображения кривых.Регулировка положения кривых.Функция заморозки кривых.Скорость развертки не менее 5, 10, 15, 20, 30, 60 с/стр., 5 мин/стр. или заданная пользователем.Временные метки,0,1; 1 с.Временная шкала,OFF, 0.2, 1 с.Возможность масштабирование ЭЭГ.Отображение информации на дисплее:Список значимых фрагментов:– Отведения.– Монтажная схема.– Шкала времени с метками.Функция линейки.Сохранение фрагментов ЭЭГ для последующего сравнения не менее 1000 фрагментов ЭЭГ.Сохранение типовых фрагментов ЭЭГ для последующего сравнения с данными других пациентов не менее 100 фрагментов ЭЭГОкно увеличения фрагмента ЭЭГ:– Быстрое детальное увеличение отрезка волны ЭЭГ при перемещении;– измерение амплитуды и продолжительности волны.Самостоятельный ввод комментариев во время регистрации или просмотра полученных данных не менее 100 комментариев по каналам ЭЭГ.Формирование карты пациента и шаблона медицинского заключения.Проведение длительного ЭЭГ мониторинга.ПРОГРАММНОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ:DSA тренд в стандартной программе записи\просмотра ЭЭГ.3D-картирование вольтажа в стандартной программе записи\просмотра ЭЭГ.Запись данных ЭЭГ на компакт-диск\портативный носитель с возможностью просмотра на любом компьютере с ОС Windows.Функция одновременного просмотра при записи ЭЭГ (просмотр уже сохраненной части этой же записи).Картирование частот в процессе записи.Функция программирования автоматического режима записи ЭЭГ.Настраиваемый автоматический режим.Функция таймера.Устройство хранения данных, жесткий диск (HDD).Режимы отображения непрерывный, высокоскоростной, высокоскоростной с паузами, ручной постраничный, ручной посекундный.Функция перемещения, на определенное событие, постранично, на определенный промежуток времени.Электрические характеристики:Рабочее напряжение: Изолирующий модуль SM-120AJ: перем. 110-120 ВИзолирующий модуль SM-120AК: перем. 220-240 ВЧастота: 50/60 HzПотребляемая мощность: макс. 750 ВА (для модуля ПК и дисплея)1 кВА (блок ПК, дисплей, блок управления фотостимулятором и блок аналогового выхода)Тип электрозащиты: класс 1Режим работы: непрерывный | 1 шт. |
| 2 | Системный блок ПК, мышь, клавиатура | Операционная система не хуже Windows 10.Наличие не менее 2-х USB разъёмов, Video разъем, RS-232C разъем, разъем клавиатуры/мыши, разъем локальной сети. Поставляется в комплекте с мышью и клавиатурой. | 1 комплект |
| 3 | Программное обеспечение для топографического картирования спектров | Наличие программ: - Карта напряжений (Voltage maps) с шести разных точек зрения. Карты отображаются на основе потенциалов электродов.- программа карт частот (отображение не менее 9 карт) - программа карт спектра- программа карт частот в реальном времени | 1 шт. |
| 4 | Программно-методическое обеспечение | ПО с лицензией на 1-го пользователя | 1 шт. |
| 5 | Программное обеспечение для анализа ЭЭГ | Программное обеспечение для анализа кривых ЭЭГ | 1 шт. |
| 6 | Электродная коробка 38 канальная | Блок, имеющий не менее 25 гнезд электродов на схематическом плане, не менее 14 биполярных гнезд (7 пар) для измерения расширенных сигналов и сигналов респирации, разъем SpO2, разъем CO2 и 4 входных разъема DC с разъемом удаленной метки | 1 шт. |
| 7 | Стойка для электродной коробки | Регулируемая по высоте стойка с двумя ящиками, на колёсах | 1 шт. |
| *Дополнительные комплектующие:* |
| 1 | Ушной электрод | Ушной электрод с клипсой | 3 шт. |
| 2 | Соединительный кабель для клипсовых электродов | Длина кабеля не менее 2 м. | 1 шт. |
| 3 | Электроды-клипсы для взрослых | Электроды-клипсы ЭКГ для конечностей, для взрослых, не менее 4 шт./уп. | 1 уп. |
| 4 | Серебрянные электроды | Материал, не хуже: серебро. Диаметр не более 10 мм, длина кабеля не менее 0,7 м. Не менее 12 шт./уп. | 4 уп. |
| 5 | Мостиковые электроды | Мостиковые электроды с кабелем. Не менее 23 шт./уп. | 1 уп. |
| 6 | Электроэнцефалографическая шапочка | Силиконовая ЭЭГ шапочка, универсальная, с ремешком для подбородка | 1 шт. |
| 7 | Тележка к электроэнцефалографу | Тележка к электроэнцефалографу  | 1 шт. |
| 8 | Блок контроля фотостимулятора | Блок контролирует фотостимуляционную лампу согласно установкам параметров стимуляции на аппарате ЭЭГ. | 1 шт. |
| 9 | Лампа фотостимуляционная | Лампа для генерации вспышек | 1 шт. |
| 10 | Стойка для фотостимулятора | Регулируемая по высоте стойка с двумя ящиками, на колёсах | 1 шт. |
| 11 | Держатель для монитора | Держатель для ЖК-монитора, устанавливается на тележку | 1 шт. |
| 12 | Цветной монитор  | Цветной монитор диагональю не менее 21 дюйма | 1 шт. |
| 13 | Лазерный принтер  | Лазерный принтер  | 1 шт. |
| 14 | Источник бесперебойного питания | Мощность на выходе не менее 1000 Вт. | 1 шт. |
| 15 | Миниэлектродная коробка  | Миниэлектродная коробка не менее 32 канала с соединительным кабелем длиной не менее 5 м. | 1 шт. |
| *Расходные материалы и изнашиваемые узлы:* |
| 1 | Проводящая паста  | Тюбик не менее 180 г. | 2 шт. |
|  |  | 2 | Гель для электродов | Паста для ЭКГ электродов, тюбик не менее 100 г. | 2 шт. |
|  |  | 3 | Гель для очистки кожи  | Гель для подготовки кожи, снижает импеданс кожи, тюбик не менее 135 г. | 2 шт. |
| **3** | **Требования к условиям эксплуатации** | Температура воздуха от +10°C до +40°C. Относительная влажность воздуха от 30% до 75%.Атмосферное давление от 700 до 1060 Гпа. Максимальная высота над уровнем моря 4000 м.Условия транспортировки и хранения:Температура воздуха от –20°C до +50°C. Относительная влажность воздуха от 0% до 90%.Атмосферное давление от 500 до 1060 Гпа. |
| **4** | **Условия осуществления поставки медицинской техники**(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010) | Согласно условиям договора |
| **5** | **Срок поставки медицинской техники место дислокации** | 60 календарных дней. не позднее 25 декабря 2023 годаАдрес: |
| **6** | **Условия гарантийного сервисного обслуживания медицинской техники поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц** | Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники не менее 37 месяцев.Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в год.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 медицинской техники;- настройку и регулировку медицинской техники; специфические для данной медицинской техники 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 медицинской техники его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа медицинской техники. |

**Закупка Осуществляется в соответствии с Приказом МЗ РК №110 от 07.06.2023г.
Адрес Заказчика: Алматинская область, Енбекшиказахский р-н, г.Есик, улица Абая 336
Товары должны поставляться по адресу: Алматинская область, Енбекшиказахский р-н, г.Есик, улица Абая 336
Срок поставки: 60 календарных дней со дня заключения договора, не позднее 25 декабря 2023г.
Условия поставок: на условиях ИНКОТЕРМС 2000: DDP**

**Срок оплаты: 90 дней, со дня поставки товара
Место представления /приема/ документов:  Алматинская область, Енбекшиказахский р-н, г.Есик, улица Абая 336 (здание ГКП на ПХВ «Енбекшиказахская МЦРБ» Управление здравоохранения Алматинской области).**

**Прием заявок начинается с 14.09.2023 г .
Окончательный срок подачи документов: 03 октября 2023 г. до 10-00 часов.
Дата, время и место вскрытия конвертов с тендерной документаций:
03 октября 2023 г., в 12-00 часов, в кабинете государственных закупок**