


Утверждаю
Директор ГКП на ПХВ «АМКБ»
Э.Берикова
№308 - п от «24» сентября 2024 года

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам для
подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупу медицинских
изделий на 2024 год

Тендерная документация по закупу медицинских изделий на 2024 год (далее – Тендерная документация) разработана в соответствии с требованиями Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года №110 «Об утверждении 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 (далее – Правила).

Организатором и заказчиком закупа лекарственных средств является ГКП на ПХВ «Алматинская многопрофильная клиническая больница» ГУ «Управление здравоохранения Алматинской области» (далее ГКП на ПХВ «АМКБ») Юридический адрес: Алматинская обл. Илийский р-н, пос. Отеген батыра, ул. Батталханова, д. 8, Фактический адрес: 050019, г. Алматы, ул. Демченко, 83 Б, тел. 8 (727) 399 38 39, БИН 990 240 006 664, ИИК KZ51856000000058730 в АГФ АО Банк ЦентрКредит, БИК KСJBKZKX.

Электронный адрес интернет-ресурса, на котором размещается информация по закупу товаров, подлежащая опубликованию: www.amkb.kz.

1. **Состав тендерной документации, перечень документов, которые должны быть представлены потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия:**

Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику:

Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:

- 1) близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо

являются представителем заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора в проводимом закупае;

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

Потенциальный поставщик, участвующий в закупае, 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 комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют возможность прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (комиссии);
- 4) отсутствие задолженности в бюджет, в том числе по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
- 5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;
- 6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

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

К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупае 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 № КР 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 закупае 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 № КР 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.

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

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

2. Технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации:

1) Перечень и объемы закупаемых лекарственных средств указаны в Приложении 1 к настоящей Тендерной документации;

2) Технические спецификации указаны в Приложении 2 к Тендерной документации.

3. Объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту указаны в Приложении 1 к настоящей Тендерной документации.

4. Место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг – 15 календарных дня после заявки заказчика. Поставка должна осуществляться в соответствии с DDP ИНКОТЕРМС 2020.

5. Условия платежа и проект договора закупа товаров указаны в Приложении 7 к настоящей Тендерной документации.

6. Требования к языкам тендерной заявки, договора закупа: Тендерная документация, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан «О языках». 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.

7. Требования к оформлению тендерной заявки:

1) Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница заверяется подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии). Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт. Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница ее подлежит заверению подписью уполномоченного лица юридического лица или физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность, а также печатью потенциального поставщика (при наличии).

2) Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами и подписывается потенциальным поставщиком. Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

3) Потенциальный поставщик запечатывает тендерную заявку в конверт. На конверте должны быть указаны наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт должен быть адресован организатору тендера по адресу, указанному в тендерной документации и содержать слова «Тендер по закупке медицинских изделий на 2024 год» и «Не вскрывать до 11:00 часов 16 октября 2024 года».

Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок

Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока представления тендерных заявок представляет организатору тендера в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с тендерной документацией.

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

Срок действия тендерной заявки составляет до подведения итогов тендера.

Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанная в условиях тендера отклоняется.

Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также представляет к тендерной заявке разрешение, подтверждающее права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры в соответствии с законодательством Республики Казахстан, договор, заключенный между потенциальным поставщиком и его привлекаемым соисполнителем.

Основная часть Тендерной заявки потенциального поставщика, изъявившего желание участвовать в тендере, должна содержать:

1) заявку на участие в тендере по форме в соответствии с Приложением 3 к настоящей Тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме согласно Приложению 4 к настоящей Тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2) 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);

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

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, согласно Приложению 5 к настоящей Тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, включающую фактические затраты потенциального поставщика, из которых формируется конечная цена заявленных лекарственных средств, медицинских изделий, медицинских изделий и (или) фармацевтической услуги, включая цену сопутствующих услуг;

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

Техническая часть тендерной заявки содержит:

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

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

На 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).

Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в тенге.

8. Порядок, форма, сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки:

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.

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

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

2) банковской гарантии согласно приложению 6 к тендерной документации.

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

ГКП на ПХВ «Алматинская многопрофильная клиническая больница», Юридический адрес: Алматинская обл. Илийский р-н, пос. Отеген батыра, ул. Батталханова, д. 8, Фактический адрес: 050019, г. Алматы, ул. Демченко, 83 Б, тел. 8 (727) 399 38 39, БИН 990 240 006 664, ИИК KZ51856000000058730 в АГФ АО Банк ЦентрКредит, БИК KCSJBKZKX.

Срок действия гарантийного обеспечения составляет не менее срока действия тендерной заявки.

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.

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

Потенциальный поставщик представляет, как часть своей тендерной заявки оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки или оригинал банковской гарантии вместе с тендерной заявкой. Все тендерные заявки, не имеющие гарантийного обеспечения тендерной заявки, будут отклонены тендерной комиссией как не отвечающие требованиям тендерной документации.

9. Возможность и порядок отзыва тендерной заявки до истечения окончательного срока представления тендерной заявки:

1) Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока ее приема. Уведомление потенциального поставщика об отзыве тендерной заявки должно быть направлено организатору тендера в письменной форме, но не позднее окончательного срока представления тендерных заявок.

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

10. Место и окончательный срок представления тендерных заявок и срок их действия:

1) Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера, ГКП на ПХВ «Алматинская многопрофильная клиническая больница», г. Алматы, ул. Демченко, 83 Б, отдел государственных закупок. Окончательный срок представления тендерных заявок не позднее **10 часов 00 минут 16 октября 2024 года.**

2) Все тендерные заявки, полученные секретарем тендерной комиссии после истечения окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрываются и возвращаются потенциальным поставщикам.

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.

5) Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен до подведения итогов тендера. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанная в условиях тендера, отклоняется.

11. Формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними:

1) Потенциальный поставщик вправе запросить у организатора тендера разъяснения тендерной документации, но не позднее чем за 10 (десять) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупок за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупок 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 семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупок при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносит 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 пяти календарных дней.

3) Заказчик при необходимости может провести встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в отделе государственных закупок, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

12. Место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия:

1) Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера, ГКП на ПХВ «Алматинская многопрофильная клиническая больница», г. Алматы, ул. Демченко, 83 Б, отдел государственных закупок. Окончательный срок представления тендерных заявок не позднее 10 часов 00 минут 16 октября 2024 года.

2) Все тендерные заявки, полученные организатором тендера (его ответственным лицом) после истечения окончательного срока представления

тендерных заявок, отклоняются, не вскрываются и возвращаются представившим их потенциальным поставщикам.

3) Тендерная комиссия вскрывает конверты с тендерными заявками в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей **16 октября 2024 года. В 11 часов 00 минут** по адресу: г. Алматы, ул. Демченко, 83 Б, отдел государственных закупок с применением аудио- и видеофиксации.

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

5) По процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками секретарем тендерной комиссии составляется протокол вскрытия, который подписывается председателем тендерной комиссии, его заместителем, членами и секретарем тендерной комиссии.

6) Тендерные заявки должны быть представлены в соответствии с требованиями Правил и настоящей Тендерной документации.

7) Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен до подведения итогов тендера. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанная в условиях тендера, отклоняется

13. Процедура рассмотрения тендерных заявок:

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.

Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случае:

- 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;

1) 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);

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

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

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

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

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

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

12) несоответствия условиям пункта 10 настоящих Правил;

13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;

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

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

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

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

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

19) установления факта аффилированности в нарушение условий настоящих Правил.

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.

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.

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.

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 настоящих Правил.

Тендерная комиссия подводит итоги тендера в течение десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками путем оформления протокола итогов тендера.

14. Условия предоставления потенциальным поставщикам – отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами:

Поддержка отечественных товаропроизводителей и (или) производителей государств-членов Евразийского экономического союза:

В случае, 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.

В случае, 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.

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 № КР ДСМ-16 «Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или медицинского изделия» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22175), с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

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

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

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

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

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 закупае лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;

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

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

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

1) отечественные товаропроизводители при закупае 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 закупае 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 закупае 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 закупае 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.

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.

15. Условия внесения, форма, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа:

Обеспечение исполнения договора о закупе может быть предоставлено в виде:

- 1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика;
- 2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, согласно Приложению 6 к настоящей Тендерной документации.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на следующий банковский счет: **БИН 990 240 006 664, ИИК KZ518560000000058730 в АГФ АО Банк ЦентрКредит, БИК KCSJBKZKX.**

Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа.

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

Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

Порядок заключения договора закупа в соответствии с Правилами.

Перечень закупаемых товаров

№ лота	Наименование заказчика	Наименование товара*	Ед. изм.	Кол-во	Условия поставки (в соответствии с Инкотермс 2020)	Срок поставки товаров	Место поставки товаров	Размер авансового платежа, %	Сумма, выделенная для закупки способом тендера (по лоту №), тенге
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	ГКП на ПХВ «АМКБ»	Медицинская эндоскопическая видеокамера к Видеосистеме FullHD (KARL STORZ SE & Co KG, Германия)	шт	1	DDP	в течение 15 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика.	г. Алматы, ул. Демченко, 83Б	0%	8 897 000
2	ГКП на ПХВ «АМКБ»	Головка камеры с принадлежностями к Видеосистеме FullHD (KARL STORZ SE & Co KG, Германия)	упак	1	DDP	в течение 15 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика.	г. Алматы, ул. Демченко, 83Б	0%	6 431 124
3	ГКП на ПХВ «АМКБ»	Монитор пациента в комплекте с принадлежностями	комплект	1	DDP	в течение 15 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика.	г. Алматы, ул. Демченко, 83Б	0%	2 280 000
4	ГКП на ПХВ «АМКБ»	Аппарат ИВЛ в комплекте с принадлежностями	комплект	1	DDP	в течение 15 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика.	г. Алматы, ул. Демченко, 83Б	0%	19 983 000

5	ГКП на ПХВ «АМКБ»	Шприцевой насос с принадлежностями	комплект	5	DDP	в течение 15 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика.	г. Алматы, ул. Демченко, 83Б	0%	3 952 000
6	ГКП на ПХВ «АМКБ»	Инкубатор для новорожденных в комплекте с принадлежностями	комплект	1	DDP	в течение 15 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика.	г. Алматы, ул. Демченко, 83Б	0%	12 853 700
7	ГКП на ПХВ «АМКБ»	Видеоларингоскоп	комплект	1	DDP	в течение 15 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика.	г. Алматы, ул. Демченко, 83Б	0%	2 670 000
8	ГКП на ПХВ «АМКБ»	Стоматологическая установка	комплект	1	DDP	в течение 15 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика.	г. Алматы, ул. Демченко, 83Б	0%	3 500 000
Всего по лотам:									60 566 824

* Полное описание товаров указывается в технической спецификации.



Организатор и Заказчик: Директор ГКП на ПХВ «АМКБ» Э.Берикова

Техническая спецификация закупаемых товаров

№ лота	Наименование	Единица	Характеристика
1	Медицинская эндоскопическая видеокамера к Видеосистеме (KARL STORZ SE & Co KG, Германия)	шт	<p>Видеокамера эндоскопическая, блок управления камерой (СЗ), разрешение FullHD, совместимость с одночиповыми головками камер и видеоэндоскопами, рабочее напряжение 100-240 В, 50/60 Гц, С встроенным модулем архивации изображения на USB. Поддержка подключаемых головок камер с разрешением до, пикселей-1920 x 1080</p> <p>Видеоформаты: Не менее DV/USB разъемы, шт.: Не менее 4</p> <p>Габариты, (ширина x высота x глубина), мм: Не более 305 x 77 x 339</p> <p>Вес, кг: Не более 3</p> <p>Поддержка 2D FULL HD визуализации на основе одночиповых головок камеры: Наличие</p> <p>Поддержка HD визуализации на основе многоэлектронных гибких видеоэндоскопов: Наличие</p> <p>Поддержка HD визуализации на основе одноэлектронных гибких видеоэндоскопов: Наличие</p> <p>Функция улучшения качества изображения для фиброскопов: Наличие</p> <p>Внутренняя память Гб.: Не менее 50</p> <p>Силиконовая клипатура с русскоязычной раскладкой: Наличие</p>
2	Головка камеры с принадлежностями к Видеосистеме (KARL STORZ SE & Co KG, Германия)	упак	<p>Видеоголовка эндоскопическая Image 1 HX, 1 чиповая FULL HD головка камеры, 50/60 Hz, замачиваемая, стерилизуемая газом и плазмой, f = 16 мм, 2 программируемые кнопки головки камеры, для использования с IMAGE1 S X-LINK. Тип эндоскопической - одночиповая FULL HD головка камеры: Наличие</p> <p>Матрица датчика изображения 1 x 1/3" - Наличие</p> <p>Разрешение, пикселей: Не менее 1920 x 1080</p> <p>Габариты, (длина x высота x ширина мм.): Не более 100 x 36 x 35</p> <p>Вес, г.: Не более 130</p> <p>Прогрессивная развертка: Наличие</p> <p>Фокусное расстояние, мм: Не менее 16</p> <p>Кнопки управления функциями камеры, шт.: Не менее 3</p>

№ п/п	Критерии	Описание		
1	Наименование медицинской техники (далее – МТ) (в соответствии с государственным реестром МТ)	Монитор пациента в комплекте с принадлежностями		
2	Наименование МТ, относящейся к средствам измерения	Монитор пациента в комплекте с принадлежностями		
3	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МТ (в соответствии с государственным реестром МТ)	Краткая техническая характеристика комплектующего к МТ
		Основные комплектующие, не нужные:		
		Основной блок	<p>Технические характеристики: Возрастные группы пациентов - Взрослые, дети и новорожденные. Тип монитора - моноблочный. Ручка для переноски - наличие. Конструкция монитора - без вентилиатора. Интерфейс - русскоязычный, цветной. Разъемы: Сетевой RJ45 - подключение к центральной станции, другому монитору пациента для дистанционного наблюдения, ПК для обновления системы. Дисплей: Тип дисплея - Цветной сенсорный ЖК. Диагональ - не менее 12,09 дюйма. Разрешение - не менее 800 x 600. Светодиодная подсветка дисплея - наличие. Экранная клавиатура на русском языке - наличие. Режимы просмотра: Экран параметров - наличие. Максимальное количество отображаемых кривых на экране параметров - не менее 8. Стоп-кадр кривых: остановка кривых для детального просмотра - наличие. Тренды цифровые и графические - наличие. Минитренды. В режиме просмотра минитрендов кривые основных параметров и числовые значения также отображаются на экране - наличие. Экран OxiSpO₂ (oxuSpO₂) - наличие. Режим больших цифр - наличие. Режим просмотра данных других мониторов при объединении в локальную сеть - наличие. Максимальное количество подключенных в сеть мониторов, без подключения к центральной станции - не менее 10. Режимы работы: Мониторинг - наличие. Ночной режим - наличие. Демонстрация - наличие. Ожидание - наличие. Управление монитором: Функциональные кнопки на передней панели - не менее 6. Поворотный</p>	

1 комплект

				<p>переключатель - наличие. Сенсорный экран с программируемыми кнопками быстрого доступа, кнопки сворачиваются при отсутствии действий в течение 15 секунд - наличие. Тревоги: Уронни - не менее 3: высокий, средний, низкий. Типы тревог - звуковая, визуальная, текстовое сообщение, мигающая индикация параметров. Автоматическая установка пределов тревог по измеренным параметрам для данного пациента - наличие. Память: Тренды - не менее 120 часов (разрешение 1 минута), не менее 4 часов (разрешение 5 с), не менее 1 час (разрешение 1 с). События тревоги - не менее 100 событий тревоги с соответствующими кривыми длительностью не менее 8 секунд. НИИД - не менее 1000 групп результатов измерения. События аритмий - не менее 100 событий аритмии и соответствующих им кривых длительностью не менее 8 секунд. Развернутые кривые - не менее 48 часов.</p> <p>Индикации: тревоги, питание, заряд батарей - наличие. Расчеты: Доз лекарственных препаратов и вывод на экран таблицы титрования - наличие. Оксигенация - наличие. Вентиляция - наличие. Гемодинамика - наличие. Функции почек - наличие. Меню: Управление всеми тревогами, установка пределов по тревогам в одном окне - наличие. Доступ к меню каждого параметра при нажатии на параметр на сенсорном экране - наличие. Аккумулятор: Тип - Литий-ионный. Время работы от аккумулятора - не менее 2 часов (SpO2, НИИД каждые 15 мин).</p> <p>Мониторируемые параметры: ЭКГ 3, 5 каналов - наличие. SpO2 - наличие. Непривязное АД - наличие. ЧСС - наличие. Дыхание - наличие. Температура, не менее 2 каналов - наличие. Двухнаправленная передача данных с центральной мониторинг станцией, дистанционный контроль и изменение параметров монитора с пульта центральной мониторинг станции - наличие.</p> <p>Характеристики измерения ЭКГ: Количество отведений - 3, 5. Отведения - I; II; III; avR; avL; avF; V. Автоматическая запись всех отведений - наличие. Усиление - x0,125, x0,25, x0,5, x1, x2, x4, авто. Скорость развертки - 6,25 мм/с, 12,5 мм/с, 25 мм/с, 50 мм/с. Анализ ЭКГ - не менее чем по 2 каналам. Определение импульсов кардиостимулятора - Амплитуда не уже от ± 2 до ± 700 мВ. Ширина не уже от 0,1 до 2 мс. Определение комплекса QRS - наличие. Анализ сегмента ST с сохранением не менее 20 контрольных сегментов ST и наложением контрольных сегментов на</p>
--	--	--	--	---

текущие - наличие. Определение летальных аритмий - наличие. Анализ аритмий - не менее 23 типов. Диапазон ST-сегмента - от -2,0 mB до 2,0 mB. Коэффициент подавления сигналов: Режим диагностики: не менее 90 дБ, Режим мониторинга: не менее 105 дБ, Хирургический режим: не менее 105 дБ, Режим ST: не менее 105 дБ. Диапазон ЧСС: Взрослые: от 15 до 300 уд/мин, Дети/Новорожденные: от 15 до 350 уд/мин. Погрешность ЧСС - не более ± 1 уд/мин или $\pm 1\%$. Разрешение ЧСС - не более 1 уд/мин. **Характеристики измерения дыхания:** Метод - Импедансный. Отделение - I или II по выбору пользователя. Скорость разветки - 6,25 мм/с, 12,5 мм/с, 25 мм/с. Диапазон измерений - Взрослые: от 0 до 120 дых/мин, Дети/Новорожденные: от 0 до 150 дых/мин. Разрешение - не более 1 дых/мин. Погрешность - не более ± 2 дых/мин или $\pm 2\%$ (при 7 - 150 дых/мин). Время тревоги по апноэ - 10 с, 15 с, 20 с, 25 с, 30 с, 35 с, 40 с. **Характеристики измерения SpO2:** Диапазон измерений - не менее 0 - 100%. Разрешение - не более 1%. Погрешность - не более $\pm 2\%$ (70-100%). Отображение значения индекса перфузии - наличие. Диапазон ЧП не менее 20 - 254 уд/мин. Разрешение ЧП - не более 1 уд/мин. Погрешность ЧП - не более ± 3 уд/мин. **Характеристики измерения НИАД:** Метод - Осциллометрический. Режимы - Ручной, автоматический, непрерывный. Измеряемые параметры - Систолическое, диастолическое и среднее давление, частота пульса. Длительность цикла в непрерывном режиме не менее 5 минут. Интервалы измерений в автоматическом режиме: 1; 2; 2,5; 3; 5; 10; 15; 20; 30; 60; 90; 120; 180; 240; 480 мин. Диапазон измерения систолического давления: Взрослые: от 40 до 270 мм рт. ст., Дети: от 40 до 200 мм рт. ст., Новорожденные: от 40 до 135 мм рт. ст. Диапазон измерения диастолического давления: Взрослые: от 10 до 210 мм рт. ст., Дети: от 10 до 150 мм рт. ст., Новорожденные: от 10 до 100 мм рт. ст. Диапазон среднего давления: Взрослые: от 20 до 230 мм рт. ст., Дети: от 20 до 165 мм рт. ст., Новорожденные: от 20 до 110 мм рт. ст. Разрешение - Не более 1 мм рт.ст. Погрешность: Максимальное стандартное отклонение: не более 8 мм рт. ст., максимальная средняя погрешность: не более ± 5 мм рт. ст. Единицы измерения - мм рт.ст. или kPa, по выбору пользователя. Диапазон начального давления наложения манжеты: Взрослые: от 80 до 280, Дети: от 80 до 210.

			Новорожденные: от 60 до 140. Программная защита от избыточного давления - наличие. Максимальное время измерения давления: Взрослые/дети: не более 180 с, Новорожденные: не более 90 с. Диапазон ЧП - От 40 до 240 уд./мин. Характеристики измерения температуры: Метод - термическое сопротивление. Количество каналов измерения - не менее 2. Диапазон измерений - не менее 0 - 50°C. Разрешение - не более 0,1 °C. Погрешность - не более ±0,1 °C. Кол-во каналов - не менее 2. Параметры - T1; T2; Δ T. Единицы измерения - °C, F.	
		Дополнительные комплектующие, не хуже:		
		1. ЭКГ - наличие	ЭКГ-кабель на 3 отведения, в наборе с электродами и электродами, для новорожденных	1 комплект
		2. НИАД - наличие	Трубка НИАД с коннектором, длина 3м, для новорожденных	1 шт
		3. НИАД - наличие	Манжета одноразовая НИАД (не менее 5,8-10,9 см) для новорожденных	10 шт
		4. SpO2	Кабель удлинительный для SpO2 датчика, 7м-контактный	1 шт
		5. SpO2 - наличие	Датчик SpO2 с кабелем, многоразовый для новорожденных, на ножку	1 шт
		6. Температура - наличие	Датчик температуры накожный, многоразовый для новорожденных	1 шт
		7. Аккумуляторная батарея - наличие	Встроенный аккумулятор литий-ионный, не менее (11.1V, 2600mAh)	1 шт
		8. Программное обеспечение для переноса и хранения данных - наличие	Тренды - не менее 120 часов (разрешение 1 минута), не менее 4 часов (разрешение 5 с), не менее 1 час (разрешение 1 с). События тревоги - не менее 100 событий тревоги с соответствующими кривыми длительностью не менее 8 секунд. НИАД - не менее 1000 групп результатов измерения. События аритмий - не менее 100 событий аритмии и соответствующих им кривых длительностью не менее 8 секунд. Развернутые кривые - не менее 48 часов.	1 комплект
		Расходные материалы и изнашиваемые узлы, не хуже:		
		1.		
		Электропитание: стандартная электрическая сеть 220±10%, 50 Гц.		
4	Требования к условиям эксплуатации	DDP согласно условиям договора, установка, инсталляция, обучение в течение 15 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика.		
5	Условия осуществления поставки МТ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020)	Адрес: г. Алматы, ул. Демченко, 83Б		
6	Срок поставки МТ	Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.		
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его			

	сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - замену отработавших ресурс составных частей; - замену или восстановление 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
--	---	---

№ п/п	Критерии	Лот №4		
		Описание		
1	Наименование медицинской техники (далее – МТ) (в соответствии с государственным реестром МТ с указанием модели, наименования производителя, страны)	Аппарат ИВЛ в комплекте с принадлежностями		
2	Наименование МТ, относящейся к средствам измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)	Аппарат ИВЛ в комплекте с принадлежностями		
3	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МТ (в соответствии с государственным реестром МТ)	Техническая характеристика комплектующего к МТ
		Основные комплектующие		
		1	Основной блок Аппарат ИВЛ	Аппарат предназначен для проведения продолжительной искусственной вентиляции легких взрослых, детей и новорожденных в условиях отделений интенсивной терапии и реанимации, послеоперационных палат и внутрибольничной транспортировки. Основные характеристики: Вентилятор: электронный, микропроцессорный, автономный, от источника сжатого воздуха, турбинная технология. Активное или пассивное увлажнение. Требования к питанию: Входное напряжение от 100 до 240 В. Аккумулятор: 1 или 2 аккумулятора. 5600 мАч в случае одного аккумулятора 11 200 мАч в случае двух аккумуляторов. Минимальное время работы от аккумулятора: 90 мин (при работе от одного нового полностью заряженного аккумулятора и стандартном режиме работы); 180 мин (при работе от двух новых полностью заряженных аккумуляторов в стандартном режиме работы). Дисплей: Сенсорный TFT-дисплей диагональю не менее 15,6 дюйма, разрешение не менее 1920 × 1080 пикселей. Настраиваемые углы: поворот влево и вправо на не менее 270 градусов, поворот вверх и вниз на не менее 45 градусов. Светодиодная и звуковая индикация - наличие. Разъемы подключения: Сетевой разъем RJ-45 – не менее 1. Разъем USB – не менее 1. Разъем VGA – не менее 1. Технические характеристики пневматической системы: Подача газа: Тип газа: Воздух, кислород. Возможность
				1 шт.

работы от центрального газоснабжения – наличие. Возможность работы от воздушного компрессора – наличие. Возможность работы от встраиваемой турбины – наличие. Диапазон давления: не менее от 280 до 650 кПа. Номинальные требования к потоку: не менее 180 л/мин. Режимы аппарата: V-A/C объем, вентиляция с поддержкой объемом/регулятором по давлению – наличие. P-A/C давление, вентиляция с поддержкой давлением/регулятором по давлению – наличие. V-SIMV объем, синхронизированная перемежающаяся принудительная вентиляция – наличие. P-SIMV давление, синхронизированная перемежающаяся принудительная вентиляция – наличие. CPAP/PSV постоянное положительное давление в дыхательных путях/вентиляция с поддержкой давлением – наличие. SIGH вдох – наличие. Вентиляция DuoLevel – наличие. PRVC регулируемая по давлению вентиляция с регулятором по объему. APRV вентиляция со сбросом давления в дыхательных путях – наличие. PRVC-SIMV регулируемая по давлению вентиляция с регулятором по объему, синхронизированная перемежающаяся принудительная вентиляция – наличие. AMV вентиляция с адаптируемым минимальным объемом – наличие. P_{0.1} давление окклюзии, равное 100 мс – наличие. WOB работа дыхания – наличие. RSB1 индекс быстрого поверхностного дыхания – наличие. NIF отрицательная сила вдоха – наличие. ATRC автоматическая компенсация сопротивления трубки – наличие. NIV неинвазивная вентиляция – наличие. Парамагнитный датчик O₂ – опция. Режим неонатальной вентиляции – наличие. CPRV вентиляция при сердечно-легочной реанимации – опция. VS вентиляция с поддержкой объемом – опция. Weaning Tool инструмент для отлучения от груди – опция. Инструмент для защиты легких во время вентиляции – опция. Модуль измерения CO₂ в боковом потоке – опция. Диапазон измерений не менее от 0 до 152 мм рт. ст. Разрешение не более 1 мм рт. ст. Измеряемые параметры не хуже: МОСO₂; Диапазон не менее от 0 до 9999 мл/мин; Разрешение не более 1 мл/мин. Скорость пробоотборного потока не менее 120 мл/мин. Модуль измерения CO₂ в основном потоке (опционально): Диапазон измерений не менее от 0 до 150 мм рт. ст. Разрешение не более 1 мм рт. ст. Измеряемые параметры не хуже: подымCO₂ не менее от 0 до 9,99 %/л, МОСO₂ не менее от 0 до 9999 мл/мин. Модуль пульсоксиметрии SpO₂ – наличие: Диапазон измерений не менее от 0 до 100 %. Разрешение не более 1%. Погрешность не более: Взрослые/дети от 70 до 100 %; ± 2 %. Новорожденные: от 70 до 100 %; ± 3 %. Диапазон ЧП не менее от 20 до 300 /мин. Задаваемые параметры аппарата ИВЛ: Параметры регуляторов: O₂ не менее от 21 до 100%. Дыхательный объем: Взрослые не менее от 100 до 4000 мл, Дети не менее от 20 до 300 мл. Новорожденные не менее от 2 до 100 мл. Частота дыхания: Новорожденные не менее от 1 до 150 /мин, Взрослые/дети не менее от 0,10 до /мин. Частота SIMV не менее от 1 до 60 /мин. Время вдоха не менее от 1 до 100 10,00 сек. Отношение времени вдоха к времени выдоха (I:E) не хуже от 4:1 до 1:10. Время подъема давления не менее от 0,00 до 2,00 сек. Положительное давление в конце выдоха (PEEP) не менее от 0 до 50 см H₂O. Уровень регуляторов давления вдоха (относительно PEEP_{базисное} давление): Система подачи газа высокого давления не менее от 1 до 100 см H₂O; Резервная система подачи воздуха не менее от 1 до 80 см H₂O. Уровень поддержан давлением (относительно PEEP_{базисное} давление); Система подачи газа высокого давления не менее от 0 до 100 см H₂O; Резервная система подачи воздуха не менее от 0 до

		80 см H ₂ O. В режиме PSV-S/T или PSV (ненасыщенная вентиляция новорожденных): Система подачи газа высокого давления не менее от 1 до 100 см H ₂ O. Резервная система подачи воздуха не менее от 1 до 80 см H ₂ O. Высокое давление: Система подачи газа высокого давления не менее от 0 до 100 см H ₂ O. Резервная система подачи воздуха не менее от 0 до 80 см H ₂ O. Низкое давление не менее от 0 до 50 см H ₂ O. Время высокого давления не менее от 0,10 до 30,00 сек. Время низкого давления не менее от 0,20 до 30,00 сек. Триггер-поток: Новорожденные не менее от 0,1 до 5,0 л/мин. Взрослые/дети не менее от 0,5 до 20,0 л/мин, выкл. Триггер по давлению не менее от -0,5 до -20,0 см H ₂ O, выкл. Уровень срабатывания триггера выдоха Авто не менее от 1 до 85%. Частота вентиляции при апноэ: Новорожденные не менее от 1 до 150 /мин. Взрослые/дети: от 1 до 100 /мин. Давление вентиляции при апноэ (относительно РЕЕР/низкое давление): Система подачи газа высокого давления не менее от 1 до 100 см H ₂ O; Резервная система подачи воздуха не менее от 1 до 80 см H ₂ O; Дыхательный объем вентиляции при апноэ: Взрослые не менее от 100 до 4000 мл. Дети не менее от 20 до 300 мл. Новорожденные не менее от 2 до 100 мл. Время вдоха в режиме вентиляции при апноэ не менее от 2 до 100 мл. Переключающееся положительное давление в конце выдоха не менее от 0,10 до 10,00 сек. см H ₂ O. Поток (O ₂ -терапия): Взрослые не менее от 2 до 60 л/мин; Дети не менее от 2 до 25 л/мин. Поток: Взрослые не менее от 6 до 180 л/мин; Дети не менее от 6 до 30 л/мин; Новорожденные не менее от 2 до 30 л/мин. Процент времени паузы вдоха не менее от 5 до 60%. РЕЕР (режим nCPAP) не менее от 0 до 50 см H ₂ O. Минутный объем не менее от 25 до 350 л/мин. Вес: Взрослые не менее от 10 до 200 кг; Дети не менее от 3 до 35 кг; Новорожденные не менее от 0,2 до 15 кг. Измеряемые параметры аппарата: Давление не менее от -20 до 120 см H ₂ O. Дыхательный объем не менее от 0 до 6000 мл. Минутный объем: Взрослые/дети не менее от 0,0 до 100,0 л/мин; Новорожденные не менее от 0,0 до 30,0 л/мин. Частота дыхания не менее от 0 до 200 /мин. Положительное давление в конце выдоха (РЕЕР) не менее от 0 до 120 см H ₂ O. I:E не менее от 1:1 до 1:1,5. Время вдоха не менее от 0,00 до 60,00 сек. Сопротивление потоку/выдоху не менее от 0 до 600 см H ₂ O. Дыхательный объем на выдохе при пикальной массе тела не менее от 0 до 50. Индекс быстрого поверхностного дыхания не менее от 0 до 300 мл/см H ₂ O. Дыхательный объем не менее от 0 до 120 см H ₂ O. Отрицательная сила вдоха не менее от -45,0 до 0,0 см H ₂ O. Вдыхаемая концентрация кислорода не менее от 15 до 100 Об. %. Давление окклюзии, раннее 100 мс, не менее от -20,0 до 0,0 см H ₂ O. Пиковый выдыхаемый поток: Взрослые/дети не менее от 0 до 300 л/мин; Новорожденные не менее от 0 до 30 л/мин. Пиковый выдыхаемый поток: Взрослые/дети не менее от 0 до 30 л/мин. Новорожденные не менее от 0 до 30 л/мин. Отношение растяжимости в течение последних 20 % фазы вдоха к общей растяжимости не менее от 0,00 до 5,00. Постоянная времени выдоха не менее от 0,0 до 10,0 сек. Поток (O ₂ -терапия) не менее от 0,0 до 100,0 л/мин. Работа дыхания не менее от 0,0 до 100,0 Дж/мин. Скорость потока в конце фазы выдоха: Взрослые/дети не менее от 0 до 180 л/мин; Новорожденные не менее от 0 до 30 л/мин. Объем остаточного газа не менее от 0 до 4000 мл. % утечки не менее 100%. Объем, вентиляция с поддерживаемым объемом/регуляровкой по объему	1 шт.
2	Режим вентиляции V-A/C		

3	Режим вентиляции P-A/C	давление, вентиляция с поддержкой давлением/регулировкой по давлению	1 шт.
4	Режим вентиляции V-SIMV	объем, синхронизированная перемежающаяся принудительная вентиляция	1 шт.
5	Модуль P-SIMV	давление, синхронизированная перемежающаяся принудительная вентиляция	1 шт.
6	Режим вентиляции CPAP/PSV	постоянное положительное давление в дыхательных путях/вентиляция с поддержкой давлением	1 шт.
7	Режим вентиляции SIGH	воздох	1 шт.
8	Модуль DuoLevel	Двойная вентиляция	1 шт.
9	Режим вентиляции PRVC	регулируемая по давлению вентиляция с регулировкой по объему	1 шт.
10	Режим вентиляции APRV	вентиляция со сбросом давления в дыхательных путях	1 шт.
11	Режим вентиляции PRVC-SIMV	регулируемая по давлению вентиляция с регулировкой по объему, синхронизированная перемежающаяся принудительная вентиляция	1 шт.
12	Режим вентиляции AMV	вентиляция с адаптируемым минутным объемом	1 шт.
13	Мониторинг: P0.1	давление окклюзии, равное 100 мс	1 шт.
14	Мониторинг: WOB	работа дыхания	1 шт.
15	Мониторинг: RSVI	видеос быстрого поверхностного дыхания	1 шт.
16	Мониторинг: PEEPi	внутреннее положительное давление в конце выдоха	1 шт.
17	Мониторинг: NIF	отрицательная сила вдоха	1 шт.
18	Режим ATRC	автоматическая компенсация сопротивлений труб	1 шт.
19	Режим NIV	использованная вентиляция	1 шт.
20	Сенсорный дисплей	Сенсорный TFT-дисплей диагональю не менее 15,6 дюйма, разрешение не менее 1920 x 1080 пикселей. Настраиваемые углы: поворот влево и вправо на не менее 270 градусов, поворот вверх и вниз на не менее 45 градусов.	1 шт.
21	Модуль для новорожденных - наличие	поддержка неонатальной вентиляции	1 шт.
Дополнительные комплектующие:			
1	Одноразовый дыхательный контур в комплекте с аксессуарами (неонатальный)	Одноразовый дыхательный контур в комплекте с аксессуарами (неонатальный)	1 шт.
2	Тестовое лёгкое - наличие	Тестовое лёгкое (неонатальное)	1 шт.
3	Химический датчик O2	мониторинг O2, O2 терапия	1 шт.
4	Мобильная тележка для аппарата	Четыре колеса. Каждое колесо имеет тормоз.	1 шт.
5	Пневматический небулайзер	часть системы увлажнения воздуха	1 шт.
6	Аккумуляторная батарея стандартной ёмкости - наличие	Минимальное время работы от аккумулятора не менее 90 мин (при работе от одного нового полностью заряженного аккумулятора в стандартном режиме работы)	1 шт.
7	Маска для интубационной вентиляции - наличие	Маска для интубационной вентиляции (детская, размер S)	1 шт.
8	Маска для кислородной терапии	Маска для кислородной терапии (детская, размер S)	1 шт.
9	Назальная кислородная канюля	Назальная кислородная канюля (детская, размер S)	1 шт.

		<table><tr><td>10</td><td>Увлажнитель в комплекте (многообразный)</td><td>часть системы увлажнения воздуха, подаваемого пациенту в процессе проведения ИВЛ, с подогревом, для новорожденных</td><td>1 шт.</td></tr><tr><td>11</td><td>Комплект принадлежностей и СРАР (неонатальный)</td><td>Комплект принадлежностей и СРАР (неонатальный)</td><td>1 шт.</td></tr><tr><td>12</td><td>Шланги подачи газов</td><td>Шланги подачи газов (O2 и Воздух)</td><td>1 шт.</td></tr><tr><td>13</td><td>Дополнительный слот для модулей</td><td>Слот для установки модулей расширения</td><td>1 шт.</td></tr><tr><td>14</td><td>Модуль резервного газоснабжения</td><td>Встроенная турбина (турбинная технология). Резервная система подачи воздуха не менее от 0 до 80 см H2O, максимальный поток не менее 200 л/мин.</td><td>1 шт.</td></tr><tr><td>15</td><td>Датчик потока неонатальный</td><td>Датчик потока неонатальный. Диапазон потока от 0.2 до 30 л/мин</td><td>1 шт.</td></tr><tr><td colspan="4">Расходные материалы и изнашиваемые узлы:</td></tr></table>	10	Увлажнитель в комплекте (многообразный)	часть системы увлажнения воздуха, подаваемого пациенту в процессе проведения ИВЛ, с подогревом, для новорожденных	1 шт.	11	Комплект принадлежностей и СРАР (неонатальный)	Комплект принадлежностей и СРАР (неонатальный)	1 шт.	12	Шланги подачи газов	Шланги подачи газов (O2 и Воздух)	1 шт.	13	Дополнительный слот для модулей	Слот для установки модулей расширения	1 шт.	14	Модуль резервного газоснабжения	Встроенная турбина (турбинная технология). Резервная система подачи воздуха не менее от 0 до 80 см H2O, максимальный поток не менее 200 л/мин.	1 шт.	15	Датчик потока неонатальный	Датчик потока неонатальный. Диапазон потока от 0.2 до 30 л/мин	1 шт.	Расходные материалы и изнашиваемые узлы:			
10	Увлажнитель в комплекте (многообразный)	часть системы увлажнения воздуха, подаваемого пациенту в процессе проведения ИВЛ, с подогревом, для новорожденных	1 шт.																											
11	Комплект принадлежностей и СРАР (неонатальный)	Комплект принадлежностей и СРАР (неонатальный)	1 шт.																											
12	Шланги подачи газов	Шланги подачи газов (O2 и Воздух)	1 шт.																											
13	Дополнительный слот для модулей	Слот для установки модулей расширения	1 шт.																											
14	Модуль резервного газоснабжения	Встроенная турбина (турбинная технология). Резервная система подачи воздуха не менее от 0 до 80 см H2O, максимальный поток не менее 200 л/мин.	1 шт.																											
15	Датчик потока неонатальный	Датчик потока неонатальный. Диапазон потока от 0.2 до 30 л/мин	1 шт.																											
Расходные материалы и изнашиваемые узлы:																														
4	Требования к условиям эксплуатации	<p>Помещение, в котором предполагается размещение и установка прибора, должно соответствовать следующим требованиям:</p> <ul style="list-style-type: none">• наличие отдельного источника электропитания (розетка стандарта EURO на напряжение от 100 до 240 В с заземленным средним выводом, частота 50/60 ГЦ, мощность 250 Вт);																												
5	Условия осуществления поставки МТ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020)	DDP согласно условиям договора, установка, инсталляция, обучение																												
6	Срок поставки МТ и место дислокации	<p>в течение 15 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика.</p> <p>Адрес: г. Алматы, ул. Демченко, 83Б</p>																												
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание МТ не менее 37 месяцев.</p> <p>Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.</p> <p>Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none">- замену отработавших ресурс составных частей;- замене или восстановлении отдельных частей 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

№ п/п	Критерий	Описание
1	<p>Наименование медицинской техники</p> <p>Далее – МТ) (в соответствии с государственным реестром МТ с указанием модели,</p>	Шприцевой насос с принадлежностями.

	наименования производителя, страны)	Шприцевой насос с принадлежностями.	
2	Наименование МТ, относящийся к средствам измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)	Шприцевой насос с принадлежностями.	
		<div>№ п/п</div> <div>Наименование комплектующего к МТ (в соответствии с государственным реестром МТ)</div>	<div>Краткая техническая характеристика комплектующего к МТ</div> <div>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</div>
3	Требования к комплектации	<div>Основные комплектующие</div> <div>1</div> <div>Шприцевой насос (основной блок)</div>	<div>Автоматический шприцевой насос. Небольшая масса и компактный дизайн, обеспечивающие удобство переноски. Значительное время работы от аккумулятора, подходящее для неотложных ситуаций и транспортировки пациентов. Защита от влаги и пыли (класс IP24), возможность промывки водой. Размер не более 330*126*110 мм. Вес не более 1,8 кг. Классификация: Тип CF, защита от разряда дефибрилятора, класс I. Дисплей: монохромный ЖК дисплей диагональю не менее 2,99 дюйма, разрешение не менее 240*128 пикс. Регулировка яркости не менее 8 уровней настройки. Информация на дисплее, не менее: скорость подачи, объем инфузии, общий объем, предельное давление и состояние, название препарата, оставшееся время, состояние сигнала тревоги, состояние аккумулятора, размер шприца, марка шприца. Высокая точность, не более ±2% (достаточно для неонатального применения). Измерение динамического давления, функция Anti-bolus, конфигурация по последним параметрам, библиотека препаратов, журнал событий. Не менее 9 режимов работы: «Скорость», «Время», «Масса тела», «Увеличение/уменьшение», «Последовательный», «Микроинфузия», «Загрузка дозы», «Прерывистый», «Внефизиологический режим TIVA. Скорость потока не менее 0,1–2000 мл/ч, с шагом не более 0,01 мл. Заданный объем (VTBI) не менее 0,1–9999 мл (шаг не более 0,1 мл). Заданное время не менее 00:00:01–99:59:59, возможность настройки – наличие. Суммарный объем не менее 0,1–9999 мл. Режим открытой вены (KVO) не менее 0,1–30,0 мл/ч, с возможностью регулировки. Скорость подачи не менее 0,1–2000 мл/ч. Скорость подачи болюса не менее 0,1–2000 мл/ч (задается автоматически или вручную). Обнаружение окклюзии не менее 14 уровней на выбор (75/150/225/300/375/450/525/600/675/750/825/900/975/1050 мм.рт.ст.). Выбор единиц измерения (не менее 4) по выбору пользователя (мм.рт.ст./КПа/Бар/фунты на кв.дюйм) – наличие. Функция Anti-bolus – наличие (при окклюзии происходит уменьшение объема болюса). Единицы измерения дозирования не хуже: мг/кг/кг/мин, мкг/кг/ч, мкг/кг/сут., мг/кг/мин, мг/кг/ч, мг/кг/сут., г/кг/мин, г/кг/ч, не/кг/мин, не/кг/ч, мЕ/кг/мин, мЕ/кг/ч.</div> <div>1 шт</div>

			<p>мЕ/кг/ч, Е/кг/мин, Е/кг/сут, кЕ/кг/мин, кЕ/кг/ч, ЕЭ/кг/мин, ЕЭ/кг/ч, ммоль/кг/мин, ммоль/кг/ч, моль/кг/мин, моль/кг/ч, ккал/кг/мин, ккал/кг/ч, ккал/кг/сут., мЭкв/кг/мин, мЭкв/кг/ч, мМЕ/кг/мин, мМЕ/кг/ч, МЕ/кг/мин, МЕ/кг/ч, кМЕ/кг/мин, кМЕ/кг/ч, мг/ч, г/мин, г/ч, шт/мин, шт/ч, мМЕ/мин, мМЕ/ч, МЕ/мин, МЕ/ч, моль/мин, моль/ч, ммоль/мин, ммоль/ч, ккал/мин, ккал/ч, мЭкв/мин, мЭкв/ч, кМЕ/мин, кМЕ/ч, КЕ/мин, КЕ/ч, ЕЭ/мин, ЕЭ/ч, Е/мин, Е/ч. Время автоматической блокировки не менее 1-5 мин, возможность ВКЛ/ВЫКЛ. Библиотека препаратов не менее 200 наименований препаратов. Журнал истории не менее 1500 записей. Объем инфузии не менее 4 режимов: объем за 24 часа, текущий общий объем, период, объем за время. Объем шприца не менее: 5, 10, 20, 30, 50, 60 мл.</p> <p>Автоматическое распознавание объема шприца – наличие. Заданный тип шприца: не менее 8 типов, возможно задание конфигурации пользователем, в том числе настройки для BD, , возможность использования стандартных шприцев других производителей. Сигналы тревог звуковые и визуальные – наличие. Не менее 3 уровней: высокий – окклюзия/нет питания/VTBI завершено/ шприц пуст/шприц отсутствует/KVO завершено/системная ошибка, среднее – отклонение в системе/время ожидания истекло, низкий – напоминание/низкий заряд аккумулятора/шприц почти пуст/время скоро истечет/отключение от источника питания переменного тока. Не менее 8 уровней громкости. Титрование – наличие. Блокировка клавиатуры – наличие. Пауза – наличие. Система самодиагностики – наличие. Конфигурация по последним параметрам – наличие. Рукоятка – наличие. Крепление: Стандартное – на вертикальном кронштейне. Дополнительно (опционально) – на горизонтальном кронштейне. Аккумулятор – литиевый. Время работы от аккумулятора: Стандартное не менее 6 часов при скорости потока в 5 мл/час. Опциональное не менее 12 часов при скорости потока в 5 мл/час. Время до полной зарядки не более 5 часов.</p>																				
			<p><i>Дополнительные комплектующие:</i></p> <table> <tr> <td>1</td><td>Датчик потока инфузии</td><td>Датчик потока инфузии. Скорость потока: 0,1–2000 мл/ч.</td><td>1 шт</td></tr> <tr> <td>2</td><td>Стандартный зажим стойки</td><td>Зажим для крепления прибора на вертикальном кронштейне</td><td>1 шт</td></tr> <tr> <td>3</td><td>Аккумуляторная батарея</td><td>Литий-ионная аккумуляторная батарея, 7,4 В пост. тока, емкость 2600 мА·ч</td><td>1 шт</td></tr> <tr> <td colspan="3"><i>Расходные материалы:</i></td><td></td></tr> <tr> <td>1</td><td></td><td></td><td></td></tr> </table>	1	Датчик потока инфузии	Датчик потока инфузии. Скорость потока: 0,1–2000 мл/ч.	1 шт	2	Стандартный зажим стойки	Зажим для крепления прибора на вертикальном кронштейне	1 шт	3	Аккумуляторная батарея	Литий-ионная аккумуляторная батарея, 7,4 В пост. тока, емкость 2600 мА·ч	1 шт	<i>Расходные материалы:</i>				1			
1	Датчик потока инфузии	Датчик потока инфузии. Скорость потока: 0,1–2000 мл/ч.	1 шт																				
2	Стандартный зажим стойки	Зажим для крепления прибора на вертикальном кронштейне	1 шт																				
3	Аккумуляторная батарея	Литий-ионная аккумуляторная батарея, 7,4 В пост. тока, емкость 2600 мА·ч	1 шт																				
<i>Расходные материалы:</i>																							
1																							
4	Требования к условиям эксплуатации																						

5	Условия осуществления поставки МТ (в соответствии с ИНКOTERMS 2020)	DDP согласно условиям договора, установка, установка, обучение
6	Срок поставки МТ и место дислокации	в течение 15 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика. Адрес: г. Алматы, ул. Демченко, 83Б
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники не менее 37 месяцев.</p> <p>Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.</p> <p>Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - замену отработавших ресурсе составных частей; - замену или восстановление 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

№ п.п.	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинской техники (в соответствии с государственными реестром медицинских изделий с указанием модели, наименования производителя, страны)	Инкубатор для новорожденных в комплекте с принадлежностями			
2	Требования к комплектации	№ п/п	Архив	Наименование комплектующего к медицинской технике (в соответствии с государственным реестром медицинских изделий)	Модель и (или) марка, артикульный номер, артикул, техническая характеристика комплектующего к медицинской технике
Требуемое количество (с указанием единицы измерения)					
Основные комплектующие:					
1	Инкубатор для новорожденных				1 комплект. Инкубатор используется для выхаживания и эффективного лечения недоношенных и ослабленных детей. Режимы работы инкубатора: режим с регулировкой по воздуху, режим инкубатора с регулировкой по температуре новорожденного. Измерение и контроль относительной влажности воздуха – наличие. Функция регулировки наклона лежа – наличие, не менее ±12°. Ящики для аксессуаров – наличие. Двойные боковые стенки отсека инкубатора – наличие. Память данных и графические тренды –

наличие. Регулировка высоты инкубатора – наличие. Встроенные весы с диапазоном измерения не менее 100-8000гр - наличие.

Цвета сенсорный LCD дисплей диагональю не менее 12,1 дюйма.

Диапазон регулирования температуры воздуха не менее 25°C-37°C (режим блокировки 37°C-39°C). Диапазон контроля температуры тела младенца не менее 34°C-37°C (режим блокировки 37°C-38°C), погрешность не более $\pm 0.2^\circ\text{C}$. Аварийная сигнализация: аварийный сигнал перегрева, аварийный сигнал отклонения температуры, аварийный сигнал датчика, аварийный сигнал оттока двигателя, сбой питания, сигнализация положения резервуара, системная сигнализация и пр. Диапазон отображения влажности не менее 0%RH-99%RH. Диапазон контроля влажности не менее 0%RH-99%RH. Диапазон индикации концентрации кислорода не менее 0%-99%. Диапазон контроля концентрации кислорода не менее 20% - 60%. Смотровой светильник – наличие. Мониторинг SpO2 (наличие): цикличность измерения не более 15 сек, время обнаружения остановки сердца не более 8 сек. Диапазон измерений не менее 0-100%, разрешение не более 1%. Частота пульса (при наличии модуля SpO2): Диапазон измерений не менее 25-240 в/мин. Индекс перфузии PI (при наличии модуля SpO2): Диапазон отображения не менее 0.02-20%. Контроль концентрации кислорода (наличие): Диапазон отображения концентрации кислорода не менее 0%-100%. Диапазон контроля концентрации кислорода не менее 20%-65%. Время отклика системы не более 15 сек. Газовый реаниматор для чрезвычайных ситуаций (наличие), предназначенный для обеспечения чрезвычайной вспомогательной искусственной вентиляции легких. Газоснабжение: медицинский кислород и воздух (трубопроводная система подачи сжатого газа или баллоны со сжатым газом). Диапазон входного давления газа: 300-500 кПа. Расход источника газа: ≥ 50 л/мин. Сигнал тревоги: сигнал тревоги о неисправности одного источника газа. Диапазон сигнализации низкого давления: 150-50 кПа. Диапазон манометра: 10-80смH2O. Мертвое пространство не более 6 мл. Диапазон настройки максимального давления (Pmax) не менее 1 – 60 смH2O. Заводская настройка максимального давления составляет 40 смH2O, ее можно регулировать. Диапазон пикового давления на входе (PIP) при: 5 л/мин, прил. 1-57смH2O; 8л/мин, прил. 2-58смH2O; 10 л/мин, прил. 3-59смH2O; 15 л/мин, прил. 5-60 смH2O. Диапазон положительного давления в конце выдоха (PEEP): 5л/мин, прил. 0-8смH2O; 8л/мин, ок. 0.2-17 смH2O; 10 л/мин, около 0.5-23 см H2O; 15 л/мин, ок. 1-28смH2O. Функция смешивания воздуха и кислорода: Диапазон настройки концентрации кислорода не менее 21-100% Диапазон настройки скорости потока не менее 0-15 л/мин.

			настройки уровня соответственно составляют 0,5, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 8, 10, 12, 15 (л/мин). Точность выхода расхода: $\pm 0,5$ л/мин, при 0,5, 1, 2, 3, 4 л/мин; ± 1 л/мин, при 5, 6, 8, 10 л/мин; ± 2 л/мин, при 12 и 15 л/мин.	
Дополнительные комплектующие:				
1	Интегрированные весы		Встроенные весы с высокой точностью измерения. Пределы взвешивания: макс. 0-8 кг. Диапазон отображаемого значения веса на дисплее: 0 – 8 кг.	1 шт.
2	Фототерапевтическая лампа		<p>Фототерапевтическая лампа для лечения неонатальной гипербилирубинемии. Надежно фиксируется на верхнем источнике обогрева. Светодиодная технология: Светодиодная технология позволяет достигнуть большей эффективности лечения в более короткий период времени, экономичности эксплуатации, минимального уровня шума и очень высокой долговечности излучателей, которые могут работать без замены не менее 60 тысяч часов. Температурный датчик:</p> <p>Температурный датчик с регулируемыми интервалами аварийного сигнала, помещенный на теле пациента, предотвращает его перегрев. Диагностирующее освещение: Белое диагностирующее освещение, настроенное на дневной спектр освещения, предназначено для правильной идентификации цвета кожи новорожденного. Это позволяет быстро ориентировочно классифицировать состояние пациента с помощью оптического контроля без анализов крови и других измерений.</p> <p>Интуитивное управление: Обслуживание аппарата облегчает интуитивное управление, включая навигационную строчку. Это позволяет обслуживающему персоналу аппарата выбирать между двумя режимами работы в соответствии с потребностями лечения. Ручной режим: Позволяет выбрать требуемую интенсивность излучаемого света. Потом счетчик времени на главном экране показывает общую длительность лечения. Счетчик автоматически останавливается всегда при прерывании лечения и включается при его повторном запуске.</p> <p>Терапевтический режим: Позволяет выбрать терапевтические программы, которые можно как угодно менять и хранить. Каждая терапевтическая программа состоит из трех лечебных стадий. Стадия настроена на свою интенсивность и длительность лечения, после окончания одной стадии аппарат автоматически переходит к следующей стадии, пока программа не дойдет до конца. Автоматическое регулирование интенсивности излучения: После запуска терапии аппарат проведет в обоих режимах точную регулировку интенсивности излучения в зависимости от расстояния между излучателем и пациентом. Таким образом, будет обеспечена</p>	1 шт.

<p>3</p>	<p>Интегрированный мониторинг жизненно важных функций (частота пульса, сатурация, индекс перфузии)</p>	<p>максимальная эффективность лечения и упростится работа медицинского персонала.</p> <p>Мониторинг функций и измерение срока службы: Непрерывный мониторинг правильного функционирования Интегрированная система обеспечивает измерение долговечности светодиодов. Аппарат контролирует сам себя и о любых отклонениях (напр., неисправности, отключение тока, изменение интенсивности излучения или необходимость ревизионного осмотра) извещает с помощью аварийной сигнализации. Технические параметры:</p> <p>Доминирующая длина волны – 320-550 нм.</p> <p>Срок эксплуатации светодиодов – не менее 60 000 часов.</p> <p>Освещаемая площадь – 735х590 мм</p> <p>Режимы:</p> <p>Ручной режим:</p> <p>Стандартный режим 31 мВт/см³·нм</p> <p>Интенсивный режим >35 мВт/см³·нм</p> <p>Измерение времени применения.</p> <p>Система позволяет, с помощью встроенного модуля измерять: - сатурацию артериальной крови кислородом SpO₂, частоту пульса, индекс перфузии Рi.</p> <p>При включении режима SpO₂ кроме сатурации O₂ измеряется также пульс пациента. Измерение частоты пульса основано на оптической детекции пульса периферийного тока.</p> <p>После включения режима SpO₂, персонал может включить акустический сигнал, сопровождающий индикацию сердечного ритма. Данный акустический сигнал изменяется в зависимости от значения SpO₂. Чем ниже SpO₂, тем ниже тональность.</p> <p>Акустический сигнал, сопровождающий индикацию сердечного ритма, можно выключить.</p> <p>Перфузный индекс (Pi) показывает силу сигнала артериального пульса. Pi может использоваться в качестве диагностического инструмента при низкой перфузии, для точного прогноза серьезности заболевания.</p> <p>Режим измерения сатурации артериальной крови кислородом и измерения пульса новорожденного:</p> <p>Диапазон изображаемой SpO₂ на дисплее: 0 – 100 %;</p> <p>Точность измерения SpO₂: ± 3 % ± 1 дигит в пределах 70 – 100 % SpO₂;</p> <p>Пределы настройки сигналов тревоги:</p> <p>Верхний 50 – 100 %</p> <p>Нижний 45 – 99 %;</p> <p>Диапазон изображаемого пульса на дисплее: 25 - 240 уд./мин.;</p> <p>Точность измерения Пу/Л/С:</p>	<p>1 шт.</p>
----------	--	---	--------------

				<p>± 3 уд./мин (NoMotion) ± 5 уд./мин (Motion) ± 3 уд./мин (LowPerfusion)</p> <p>Пределы настройки сигналов тревоги ПУЛЬС: Верхний: 20 – 240 уд./мин. Нижний: 15 – 235 уд./мин.</p> <p>Диапазон изображаемого РІ (ПИ) на дисплее: 0 – 20% Точность измерения РІ (ПИ): ±10 % отРІ (NoMotion - RMS) Диапазон изображаемого РVІ (ПВИ) на дисплее: 0 – 100%</p> <p>Смотровой светильник для освещения рабочего поля врача</p>	1 шт.
3	Требования к условиям эксплуатации	4	Смотровой светильник		
4	Условия осуществления поставки медицинской техники (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)			DDP согласно условиям договора, установка, инсталляция, обучение	
Условия осуществления поставки МТ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)				DDP согласно условиям договора, установка, инсталляция, обучение	
Срок поставки МТ и место дислокации				<p>в течение 15 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика. Адрес: г. Алматы, ул. Демченко, 83Б</p>	
Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц				<p>Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - замену отработавших ресурсе 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 	

№ п/п	Критерии	Описание			
	Наименование медицинской техники (в соответствии с государственным реестром медицинских изделий, с указанием модели, наименования производителя, страны).	Видеоларингоскоп			
1		№ п/п	Наименование комплектующего к МТ (в соответствии с государственным реестром МТ)	Техническая характеристика комплектующего к МТ	Требуемое качество (с указанием единицы измерения)
		Основные комплектующие			
2	Требования к комплектации	1.	Видеоларингоскоп (основной блок)	<p>Моноблочный многоканальный ручной инструмент, предназначенный для прямой ларингоскопии под визуальным контролем, осуществляемым при помощи интегрированной видеокамеры, выводимой изображение на встроенный экран. Камера устройства улучшает качество обзора голосовой щели и уменьшает туннельную визуализацию, что значительно снижает время ларингоскопии, повышает точность установки эндотрахеальных трубок и снижает риск травматизации пациента. Может применяться для обучения. Размер устройства не более 180х68х110мм. Включает в себя вертикальный не более 2,5-дюймовый цветной LCD дисплей (с индикацией текущего остаточного заряда аккумулятора в минутах), высокоинтенсивный LED-источник света, сменную перезаряжаемую литиевую 3,6V батарею (позволяет проводить ларингоскопию до 250 минут), камеру увеличенным углом обзора для отображения всех анатомических особенностей гортани, каркас для установки клинков из усиленного сплава со встроенной камерой, кнопку включения. Полностью беспроводная конструкция. Вес не более 200гр.</p> <p>Материал изготовления: термопласт длительного пользования медицинского назначения, армированный сплав, не содержит латекса. Устройство устойчиво к химическим и физическим воздействиям, погружная дезинфекция рукоятки, экран и рукоятку можно подвергать дезинфекции высокого уровня. Данное устройство совместимо только со специальными одноразовыми клинками, которые изготавливаются из высокопрочного незапотевающего оптического полимера для медицинского применения, устойчивого к химическим и физическим воздействиям. Профиль устройства не более 11,9</p>	1 шт.

			мм, что улучшает доступ к дыхательным путям пациентов и предотвращает случайное повреждение зубной эмали.	
	Дополнительные комплектующие Расходные материалы и изнашиваемые узлы:			
	3.	Клинок McGRATH MAC, размер 3	одноразовые клинки из высокопрочного незапотевающего оптического полимера. Размер 3 (Упаковка-50 шт)	1 упаковка
	4.	Клинок McGRATH MAC, размер 4	одноразовые клинки из высокопрочного незапотевающего оптического полимера. Размер 4 (Упаковка-50 шт.)	1 упаковка
	6.	Аккумуляторная батарея	сменная перезаряжаемая литиевая 3,6V батареи, позволяет проводить ларингоскопию до 250 минут	2 шт
3	Требования к условиям эксплуатации			
4	Условия осуществления поставки медицинской техники (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)			
5	Срок поставки МТ и место дислокации			
6	Условия гарантийного сервисного обслуживания медицинской техники поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц			
	DDP согласно условиям договора, установка, инсталляция, обучение			
	в течение 15 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика.			
	Адрес: г. Алматы, ул. Демченко, 83Б			
	Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники не менее 37 месяцев.			
	Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.			
	Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:			
	- замену отработавших ресурсе составных частей;			
	- замене или восстановлении отдельных частей МИ TCO;			
	- настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.;			
	- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;			
	- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);			
	- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий			

Лот №8

№ п/п	Критерии	Описание
1	Наименование медицинской техники (в соответствии с государственным реестром медицинских изделий с указанием модели, наименования производителя, страны)	Стоматологическая установка

2. Требования к комплектации

№ п/п	Наименование комплектующего к медицинской технике(в соответствии с государственным реестром медицинских изделий)	Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к медицинской технике	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)
Основные комплектующие			
1	Стоматологическая установка	Основная функция заключается в управлении различными видами функций стоматологического кресла и установки. Управление положения кресла, управление воды в стаканчике, промывка плевательницы, память кресла, управления оборота микромотора, переключения реверса, управление светильников	1 шт.
Дополнительные комплектующие			
2	Трехкомпонентная игла	Трехкомпонентная игла должна иметь коррозионно-устойчивое хромовое покрытие. Быстрорастяжимая насадка заменяться в течении 4 сек. Шланг из высококачественного полиуретана устойчив к перегибам и сжатиям. Соединена с системой нагрева для полоскания рта. Таким образом, после открытия системы нагрева в игле будет вода постоянной температуры. Инжекторно-водяной слюноотсос. Прозрачные слюноотсосы изготовлены из нетоксичного ПВХ. Оптимальное всасывание без аспирации ткани слизистой. Стенка слюноотсоса армирована металлической проволокой, позволяющей придавать и удерживать нужную форму. Мягкий наконечник обтекаемой формы для предотвращения травматизации слизистой. Процесс всасывания начинается сразу же. Длина соединения шпигетки и трубки составляет 6 мм. Размер сетки фильтра сильного слюноотсоса составляет 1 мм, рекомендуется ежедневная очистка и дезинфекция	1 шт.
3	Слюноотсос	Светильник – интенсивность светового потока: Бестеновой светодиод не менее 8000 - 15000 люкс. С желтым фильтром для композитных материалов. С сенсорным управлением. Индукционная система двойного управления лампы. Двухосевая светодиодная операционная лампа. Лампа накаливания Светодиод не более 24В-0.25А.	1 шт.
4	Стоматологический светильник и комплектующие	Встроенная поворотная боковая Керамическая, самоочищающаяся. Съемный кран для плевательницы и стаканчика.	1 шт.
5	Плевательница	Встроенная во внутрь гидроблока система хранения дистиллированной воды, не менее 1000 мл + центральный водопровод	1 шт.
6	Встроенная система хранения воды		1 шт.

2 Требования к комплектации

7	Педаль управления	<p>Должна быть многофункциональная педаль, педалью переключателя должна иметь кнопку для промывочного раствора, иметь кнопку выдвижения спинки вперед, иметь кнопку отодвижения спинки назад, иметь кнопку подъема стоматологического кресла, иметь кнопку перемещения стоматологического кресла вниз, воздух и вода.</p> <p>Защитное покрытие выполняется из синтетического материала, имитирующим кожу различных расцветок, для облегчения чистки и дезинфекции поверхности специальными растворами. С нижней подачей на 5 инструментов. Кресло должно состоять из сиденья места, которое имеет продолжение для ног пациента с рычагом подъема и крышкой, подлокотники: левый фиксированный, правый поворотный; рельефная поддержка для поясницы; - центральное сочленение: из цельной стали; диски: округленные линии; - структура основания кресла: цельнолитая сталь с антикоррозионным покрытием; полкостерное покрытие с высокой сопротивляемостью к разрушению; - опоры: эргономичный дизайн; сталь с антикоррозионным покрытием; резиновая предохранительная прокладка по всему контуру; - электропитание: не более 127 или 220 В, -50/60 Гц; -подголовник: с двойной артикуляцией; съёмный; -кнопка аварийной остановки в основании; -система безопасности с защитой от защемления; -прозрачный чехол под ноги пациента. Макс. загрузка полкостерного механизма не менее 135 кг. Макс. высота от земли не менее 800 мм или 830 мм</p> <p>Минимальная высота от земли не более 390 мм, -прозрачный чехол под ноги пациента. Держатель инструментов - Выведен отдельно от столика врача, имеет возможность поворота на 90 градусов.</p> <p>Система водоснабжения и слива - Центральный водопровод + наружная подача дистиллированной воды. Пистолет вода/воздух3-хфункциональный, Пылесос - Инжекционно-воздушный пылесос</p> <p>Система очистки воды-Встроенная система очистки воды, Микромотор-Встроенный электрический микромотор макс. скорость не менее 40 000 об/мин, с функцией регулировки скорости и реверса. Шланги для Высокооборотистого турбинного наконечник - Скорость разгрузки: не менее 300000 об/мин. Рабочее давление: 0.26 мПа. Шланги для Низкооборотистого наконечника Скорость разгрузки > 200000 об/мин.</p> <p>Регулируемый подголовник с двойной артикуляцией позволяет настроить кресло для комфортной работы со всеми четырьмя квадрантами ротовой полости. двухшарнирный хирургический, имеет возможность для приема людей с ограниченными возможностями</p>	1 шт.
8	Стоматологическая установка		1 шт.
9	Подголовник		1 шт.

10	Спинка	Удобный анатомический контур из нержавеющей стали без выступов в задней части. Угол подъема и наклона спинки 0° - не менее 73°. Широкая спинка.	1 шт.
11	Основание оборудования	Жесткое основание с покрытием из инъекционного полиуретана повышенной прочности, имеет кнопки положения кресла (Спинка опущена, Спинка поднята, Поднять сиденье, Опустить сиденье, Многофункциональная кнопка) на основании оборудования. Кнопка аварийной остановки в основании. Иметь кнопку Положение для полоскания рта - Во время лечения, когда пациенту нужно прополоскать горло (или сплюнуть), достаточно нажать кнопку, и спинка выдвинется вперед до крайнего предельного положения, которое удобно для сплевывания, после того как пациент прополоскает горло (или сплюнет) снова нажмите кнопку, спинка вернется в прежнее положение, кнопка положения спинки должна автоматически вернуться в последнее положение спинки, и пользователь не нужно настраивать ее, кнопка положения спинки имеет стоматологическую установку.	1 шт.
12	Лоток для инструментов	Предназначен для расположения препаратов и инструментов, необходимых для лечения. Допустимая нагрузка на лоток составляет не менее 3 кг. Пластиковый с резиновым покрытием	1 шт.
13	Скалер	Должен быть встроенный ультразвуковой скалер. Основная функция - удаление зубного камня. Иметь в комплекте насадки не менее 5ти размера	1 шт.
14	Фиксированный подлокотник	Иметь фиксированный левый подлокотник	1 шт.
15	Подвижный подлокотник	Иметь подвижный правый подлокотник	1 шт.
	Фотополимеризатор	Должна быть встроенная Фотополимеризационная лампа на модуле ассистента.	1 шт.
	Выход воды из ополаскивателя	Должен иметь термостат промывочной воды 24В-80Вт.	1 шт.
	Выход воды из плевательницы	Выход воды из плевательниц (сетка фильтра)	1 шт.
	Панель управления блока ассистента	Управление положением кресла, управление воды в стаканчика, промывка плевательницы, память кресла Пациент1 и Пациент 2. Иметь кнопку Положение для полоскания рта - Во время лечения, когда пациенту нужно прополоскать горло (или сплюнуть), достаточно нажать кнопку, и спинка выдвинется вперед до крайнего предельного положения, которое удобно для сплевывания, после того как пациент прополоскает горло (или сплюнет) снова нажмите кнопку, спинка вернется в прежнее положение, кнопка положения спинки должна автоматически вернуться в последнее положение спинки, и пользователь не нужно настраивать ее, кнопка положения спинки имеет кнопки на основной и вспомогательной панели управления стоматологической установки.	1 шт.

		Стул врача	Стул врача должен иметь металлическое основание, пять колёсиков, комфортное мягкое сиденье и спинку. Регулируется высота сиденья. Максимальная высота подъёма – не менее 62 см Минимальная высота – не менее 50 см Газовый лифт Максимальная нагрузка не менее 110 кг	1 шт.
		Стул ассистента	Стул ассистента должен иметь металлическое основание, пять колёсиков, комфортное мягкое сиденье и спинку. Регулируется высота сиденья. С опорой для локтевого сустава. Максимальная высота подъёма – не менее 62 см Минимальная высота – не менее 50 см Газовый лифт Максимальная нагрузка не менее 110 кг.	1 шт.
		Бутылка для хранения воды	Бутылка для хранения воды на не менее 1000 мл. внутри гидробака.	1 шт.
		Микромотор	Должен быть встроенный электрический микромотор не менее 40 000 об. Мин. регулируемый, иметь не менее 4х с переключаемым передаточным числом 1:1, 1:5, 16:1, 20:1, должен иметь функцию реверса	1 шт.
		Компрессор	Стоматологический компрессор безмасляный, напряжение – 220V, электрический ток – 3,7 А; частота – 50Гц, мощность – не менее 50 л/мин; шум – не более 60 dB; объём ресивера не менее 25 л.	1 шт.
		Пероральная камера	Портативная камера для визуализации полости рта с возможностью демонстрации снимка на компьютере, ноутбуке, смартфоне, с вай фай подключением, с возможностью снятия на видео и фото. Формат изображения не менее 1280 на 720 пикселей	1 шт.
		Расходные материалы и изнашиваемые узлы:		
		2 Фильтр	Пластиковый на сплюснутос и пылесос	1 шт.
3	Условия осуществления поставки медицинской техники (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DPP согласно условиям договора, установка, инсталляция, обучение		
4	Срок поставки МТ и место дислокации	в течение 15 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика.		
5	Условия гарантийного сервисного обслуживания медицинской техники поставщиком, его	Адрес: г. Алматы, ул. Демченко, 83Б Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно производиться не реже чем 1 раз в квартал.		

сервисными центрами в Республике Казахстан
либо с привлечением третьих компетентных лиц

Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:

- замену отработавших ресурс составных частей;
- замену или восстановление отдельных частей МИ 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 блочной-узловой разборкой);
- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий

Заявка на участие в тендере

_____ (наименование потенциального поставщика),
рассмотрев объявление/ тендерную документацию по проведению тендера № _____
(название тендера)

получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация), настоящей заявкой выражает согласие осуществить поставку лекарственных средств /медицинских изделий/фармацевтических услуг в соответствии с условиями объявления/тендерной документацией по следующим лотам:

1) _____ (номер лота) _____

(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/ фармацевтических услуг)

2) _____ (номер лота) _____

(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/ фармацевтических услуг)

в соответствии с условиями, 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 (далее – Правила).

Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с условиями, предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки медицинской техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим законодательством Республики Казахстан.

Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке и прилагаемых к ней документов:

№ п/п	Наименование документа	Количество листов

Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению

_____ (наименование потенциального поставщика)

Печать (при наличии)

" ____ " _____ 20 ____ г.

*Приложение 4
к Тендерной документации*

Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ (указать должность и Ф.И.О. (при его наличии))	Оригинал, копия, нотариально засвидетельствованная копия (указать нужное)	Номер страницы

Ценовое предложение потенциального поставщика

(наименование потенциального поставщика)

на поставку медицинской техники

№ закупа _____

Способ закупа _____

Лот № _____

№ п/п	Содержание ценового предложения на поставку медицинской техники	Содержание (для заполнения потенциальным поставщиком)
1	Торговое наименование медицинской техники	
2	Характеристика	Согласно технической спецификации
3	Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
4	Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
5	№ Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз	
6	Единица измерения	
7	Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки с учетом стоимости всех необходимых сопутствующих услуг	
8	Количество в единицах измерения (объем)	
9	Сумма поставки в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы	Скачать

Дата "___" _____ 20___ г.
Должность, Ф.И.О. (при его наличии) _____

Приложение 6
к Тендерной документации

Исх. № _____
Дата _____

Кому: _____

(наименование и реквизиты
организатора закупа, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной заявки)
Наименование банка (филиала банка) _____

(наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № _____

"___" _____ 20___ года

Банк (филиал банка) _____

(наименование) (далее – Банк)

проинформирован, что _____

(наименование)

в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие в тендере,
объявленном _____

(наименование заказчика/организатора закупа)

(дата, месяц, год объявления)

и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/ поставку
(наименование и объем товара)

на общую сумму _____ (прописью) тенге,

из них (при участии в закупа по нескольким лотам):

1) по лоту № _____ (номер в объявлении) – в размере _____
(сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк _____

(наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить заказчику/организатору закупа
по первому требованию, включая сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один)
процента равную _____ (сумма в цифрах и прописью) по лоту № _____
на сумму _____

(сумма в цифрах и прописью) тенге, лоту № _____ на сумму _____

(сумма в цифрах и прописью) тенге, по получении требования на оплату

по основаниям, предусмотренным правилами 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 (далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу в соответствии с Правилами, а при признании Потенциального поставщика победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного обеспечения по заключенному договору.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) _____

Печать Банка

**Типовой договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий
(между заказчиком и поставщиком)**

г. Алматы

«___» _____ 2024 г.

(полное наименование заказчика),
именуемый в дальнейшем "Заказчик",
в лице _____
должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)
уполномоченного лица с одной стороны,
и _____
(полное наименование поставщика – победителя тендера)

именуемый 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, 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 (далее – Правила), и протокола об итогах
закупа способом _____
(указать способ) по запуску (указать предмет закупа)

№ _____ от "___" _____ года, заключили настоящий Договор закупа
лекарственных средств и (или) медицинских изделий (далее – Договор) и пришли
к соглашению о нижеследующем:

Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

1. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:

1) Договор – гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с нормативными правовыми актами Республики Казахстан с соблюдением письменной формы, подписанный Сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в Договоре есть ссылки;

2) цена Договора – сумма, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в соответствии с условиями Договора;

3) товары – лекарственные средства и (или) медицинские изделия и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в соответствии с условиями Договора;

4) сопутствующие услуги – услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие как, транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнение Договора;

5) Заказчик – местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, военно-медицинские (медицинские) подразделения, ведомственные подразделения (организации), оказывающие медицинские услуги, а также субъекты здравоохранения, оказывающие медицинские услуги в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования;

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

Глава 2. Предмет Договора

2. Поставщик обязуется поставить товар в течение 15 календарных дней с даты получения заявки от Заказчика на электронную почту поставщика, 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.

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

- 1) настоящий Договор;
- 2) перечень закупаемых товаров;
- 3) техническая спецификация;
- 4) обеспечение исполнения Договора (этот подпункт указывается, если в тендерной документации или Правилах предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

Глава 3. Цена Договора и оплата

4. Цена Договора (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/специфики) составляет _____ тенге (указать сумму цифрами и прописью) и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

5. Оплата Поставщику за поставленные товары производится на следующих условиях:

Форма оплаты _____ (перечисление, за наличный расчет, аккредитив и иные платежи)

Сроки выплат _____ (пример: % после приемки товара в пункте назначения или предоплата, или иное).

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

- 1) копия договора или иные документы, представляемые Поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;
- 2) счет-фактура, накладная, акт приемки-передачи;
- 3) иные документы специфичные для конкретного вида товара (при закупке медицинской техники: график проведения сервисного обслуживания; сертификат о прохождении первичной поверки средства измерения, если товар является средством измерения; документы, подтверждающие проведение обучения медицинских и технических специалистов заказчика).

Глава 4. Условия поставки и приемки товара

7. Товары, поставляемые в рамках Договора, должны соответствовать или быть выше стандартов, указанных в технической спецификации.

8. 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.

9. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика использовать какие-либо вышеперечисленные документы или информацию, кроме как в целях реализации Договора.

10. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения.

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.

11. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать законодательству Республики Казахстан.

12. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика/организатора закупок, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

13. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

14. Гарантийное сервисное обслуживание на поставляемую медицинскую технику действительно в течение 37 (тридцать семь) месяцев после установки и введения в эксплуатацию, стоимость гарантийного сервисного обслуживания в течение данного периода включена в цену договора и включает в себя регламентные и ремонтные работы, а также используемые при этом запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем. При этом гарантийное сервисное обслуживание продлевается на срок соразмерно периоду простоя по причине поломки, ремонта, замены узлов и комплектующих медицинской техники или на указанный период Заказчику Поставщиком предоставляется аналогичная работающая медицинская техника.

15. В рамках данного Договора Поставщик должен предоставить услуги, указанные в тендерной документации.

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить информацию о запасных частях, изготавливаемых или реализуемых Поставщиком, а именно стоимость и номенклатуру запасных частей, которые Заказчик может выбрать для закупки у Поставщика и использовать их после истечения гарантийного срока.

18. Поставщик, при прекращении 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) при необходимости вслед за прекращением производства бесплатно предоставить Заказчику планы, чертежи и техническую документацию на запасные части.

19. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора:

1) являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное;

2) не имеют дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика.

20. При появлении 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.

21. Эта гарантия действительна в течение _____ дней после (указать требуемый срок гарантии) доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.

22. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией.

23. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семьдесят два) 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.

24. 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.

25. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место доставки, или услуги, предоставляемые Поставщиком и иные) в документы Договора не допускаются, за исключением письменных изменений, подписанных обеими сторонами.

26. 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 изменении от Заказчика.

Глава 6. Ответственность Сторон

27. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору без предварительного письменного согласия Заказчика.

28. Поставка товаров и предоставление услуг должны осуществляться Поставщиком в соответствии с графиком, указанным в таблице цен.

29. Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к удержанию обеспечения исполнения договора и выплате неустойки.

30. 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(х). После получения уведомления от Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по согласованию с администратором бюджетной программы, продлить срок выполнения Договора поставщиком. В этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в Договор.

31. 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 (ноль целых одна десятая) процентов от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

32. 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.

33. Для целей Договора форс-мажор означает событие, не связанное с просчетом или небрежностью Стороны, и имеет непредвиденный характер неподвластное контролю любой из Сторон (стихийные бедствия, издание нормативных актов или распоряжений государственных органов, запрещающих или каким-либо иным образом препятствующих исполнению обязательств, военные действия, приостановление или прекращение производства и обстоятельства указанные в свидетельстве о наступлении непреодолимой силы (форс-мажора)) при условии, что эти обстоятельства сделали невозможным исполнение любой из Сторон своих обязательств по Договору.

34. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Сторона, у которой они возникли, направляет другой Стороне письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах и подтверждает их наступление соответствующими документами в течение десяти календарных дней с момента возникновения форс-мажорных обстоятельств. В этом случае действие Договора приостанавливается до прекращения форс-мажорных обстоятельств, и срок действия Договора продлевается соответственно сроку действия форс-мажорных обстоятельств. Неуведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любые вышеуказанные обстоятельства как основание, освобождающее от ответственности за ненадлежащее исполнение, либо неисполнение обязательств по Договору.

35. Если форс-мажорные обстоятельства длятся более одного календарного месяца, Стороны вправе принять решение о прекращении действия Договора путем заключения письменного соглашения об этом. При этом Стороны производят взаиморасчет за фактически поставленный товар.

36. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление, если Поставщик становится банкротом или неплатежеспособным. В этом случае, расторжение осуществляется немедленно, и Заказчик не несет никакой финансовой обязанности по отношению к Поставщику при условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершение действий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.

37. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор в силу нецелесообразности его дальнейшего выполнения, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление. В уведомлении должна быть указана причина расторжения Договора, должен оговариваться объем аннулированных договорных обязательств, а также дата вступления в силу расторжения Договора. 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.

38. Если в течение 21 (двадцати одного) календарного 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.

39. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, а также соблюдают антикоррупционные требования согласно приложению к Договору.

Глава 7. Конфиденциальность

40. Информация, предоставляемая одной Стороной для другой Стороны в результате действия Договора, является конфиденциальной сроком до 3 (трех) лет после истечения или расторжения Договора, кроме тех случаев, когда информация:

- 1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;

2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);

3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;

4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;

5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

41. Сторона, подтверждающая свое обязательство в соответствии с Договором, возлагает на себя бремя доказывания, при установлении нарушения такого обязательства.

Глава 8. Заключительные положения

42. Договор составляется на казахском и русском языках. Если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. При необходимости рассмотрения Договора в судебном порядке рассматривается экземпляр Договора на казахском или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

43. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.

44. 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.

45. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.

46. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.

47. Настоящий Договор вступает в силу после регистрации его Заказчиком в территориальном органе казначейства Министерства финансов Республики Казахстан (для государственных органов и государственных учреждений) либо после подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора.

Дата регистрации в территориальном органе казначейства (для государственных органов и государственных учреждений): _____

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

Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:

Заказчик: _____

БИН _____

Юридический адрес: _____

Банковские реквизиты _____

Телефон, e-mail _____

Должность _____

Подпись, Ф.И.О. (при его наличии) _____

Печать (при наличии) _____

Поставщик: _____

БИН _____

Юридический адрес: _____

Банковские реквизиты _____

Телефон, e-mail _____

Должность _____

Подпись, Ф.И.О. (при его наличии) _____

Печать (при наличии) _____

Антикоррупционные требования

1. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым лицам, для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или иные неправомерные цели.

2. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством, как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также действия, нарушающие требования Антикоррупционного законодательства.

3. Каждая из Сторон настоящего Договора отказывается от стимулирования каким-либо образом работников другой Стороны, в том числе путем предоставления денежных сумм, подарков, безвозмездного выполнения в их адрес работ (услуг) и другими способами, ставящего работника в определенную зависимость, и направленными на обеспечение выполнения этим работником каких-либо действий в пользу стимулирующей его Стороны.

4. Каждая из Сторон запрашивает у другой Стороны документы, содержащие сведения по исполнению настоящего Договора в целях анализа хода исполнения настоящего Договора.

5. При возникновении у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме, а также информирует об этом вышестоящего руководителя и (или) руководство государственного органа либо организации, сотрудником которой является, и (или) уполномоченные государственные органы в соответствии с пунктом 1 статьи 24 Закона Республики Казахстан "О противодействии коррупции".

6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрагентом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражающееся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства.

7. Стороны настоящего Договора признают проведение процедур по предотвращению коррупции и контролируют их соблюдение. При этом Стороны прилагают разумные усилия, чтобы минимизировать наличие деловых отношений с контрагентами, которые предположительно вовлечены в коррупционную деятельность, а также оказывают взаимное содействие друг другу в целях предотвращения коррупции.

8. Сторона, получившая письменное уведомление в соответствии с пунктом 5 настоящего Антикоррупционного требования, в течение 10 (десяти) календарных дней проводит расследование и представляет его результаты в адрес другой Стороны.