

Утверждаю:

И.о.главного врача
КГП «Поликлиника №2 города Костанай»
Управления здравоохранения
акимата Костанайской области
Шуменбаев С.К.

Приказ №199-П
от «03» мая 2023 года

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

Заказчик:

КГП «Поликлиника №2 города Костанай»
Управления здравоохранения акимата Костанайской области
110000, Республика Казахстан, город Костанай, улица Марьям Хакимжановой 56 А,
БИН 960140000488,
БИК HSBKZZKX
ИИК KZ58601A221000167571
АО "Народный Банк Казахстана"

Организатор закупок:

КГП «Поликлиника №2 города Костанай»
Управления здравоохранения акимата Костанайской области
110000, Республика Казахстан, город Костанай, улица Марьям Хакимжановой 56 А,
БИН 960140000488,
БИК HSBKZZKX
ИИК KZ58601A221000167571
АО "Народный Банк Казахстана"
(интернет - ресурс) по адресу: www.Pol2.kz
e-mail: pol2_kostanay@med.mail.kz

1. Общие положения

1.1 Тендер проводится с целью выбора поставщика медицинской техники:

№ лота	Наименование товара
1.	Дефибриллятор автоматический наружный

1.2 Потенциальные поставщики, изъявившие желание участвовать в тендере, должны соответствовать квалификационным требованиям, указанным в пункте 9 (Глава 3) Постановления Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 «Об утверждении Правил организации и проведения закупок 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 и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан» (далее — Правила).

1.3 Сумма, выделенная для данного тендера, составляет 10212 000 тенге. Сумма, выделенная для данного тендера, в разрезе лотов составляет:

№ лота	Наименование товара	Объем	Сумма, тенге
1.	Дефибриллятор автоматический наружный	4	10212000

1.4. Место поставки: 110000, Республика Казахстан, Костанайская область, город Костанай, улица Марьям Хакимжановой, 56А, 3 этаж, кабинет №320;

1.5. Условия поставки: DDP;

1.6. Срок поставки товара: в течение 90 календарных дней со дня заключения договора;

1.7. Условия платежа: за фактически поставленный товар после предоставления счета-фактуры, накладной, акта приемки-передачи товара, акта установки, акт обучения персонала пользованию медицинской техникой, в течение 30 (тридцать) банковских дней.

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

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

2.2 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 вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

2.3 Организатор тендера при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера «12» мая 2023 года по адресу: 110000, РК, г. Костанай, ул. М. Хакимжановой 56 А, кабинет 201.

При проведении указанной встречи составляется протокол, содержащий представленные в ходе встречи вопросы и ответы по разъяснению условий тендера, который по итогам встречи направляется всем потенциальным поставщикам, которым была представлена тендерная документация.

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

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

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

3.3. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пункта 130-27 Правил.

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

Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.

3.5. Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (*приложение 3 к настоящей тендерной документации*), (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (*приложение 4 к настоящей тендерной документации*));

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. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";

5) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (*приложение 5 к настоящей тендерной документации*);

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

3.6. Техническая часть тендерной заявки содержит:

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных медицинских изделий на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате docx) (*приложение 2 к тендерной документации*);

2) копию документа о государственной регистрации медицинского изделия либо заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан;

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с Правилами 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";

3.7 Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на государственном или русском языке.

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 и/или русском языке.

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

3.9 Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

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

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

3.12 Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова "Объявление о проведении тендера" и "Не вскрывать до 11 часов 00 минут «25» мая 2023 года)".

4. Порядок представления заявки на участие в тендере

4.1 Заявки на участие в тендере представляются потенциальными поставщиками либо их уполномоченными представителями секретарю тендерной комиссии нарочно или с использованием заказной почтовой связи по адресу: 110000, РК, г. Костанай, ул. М. Хакимжановой 56 А., лицо ответственное за прием и регистрацию заявок на участие в тендере – Майлебаев Арман Булатович в срок до 10 часов, 00 мин., «25» мая 2023 года включительно.

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

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

5. Изменение тендерных заявок и их отзыв

5.1 Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока их приема. При этом он имеет право на возврат гарантийного обеспечения своей тендерной заявки.

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

5.3 Не допускается внесение изменений в тендерные заявки и их обеспечения после истечения срока представления тендерных заявок.

6. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

6.1 Потенциальный поставщик при представлении тендерной заявки одновременно вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа товаров по лоту, предложенному в его тендерной заявке.

6.2 Гарантийное обеспечение тендерной заявки представляется в виде:

1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет организатора закупа по следующим реквизитам: КГП «Поликлиника №2 города Костанай» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, БИН960140000488, БИКHSBKKZKX, ИИК KZ37601A221000167561, АО "Народный Банк Казахстана";

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (приложение 6 к настоящей тендерной документации).

6.3 Срок действия гарантийного обеспечения тендерной заявки 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 своевременного представления им соответствующего гарантийного обеспечения по заключенному договору.

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

- 1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока представления тендерных заявок;
- 2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;
- 3) при признании победителем тендера другого потенциального поставщика;
- 4) прекращения процедур закупки без определения победителя тендера;
- 5) вступления в силу договора о закупе и внесения победителем тендера обеспечения исполнения договора о закупе, предусмотренного тендерной документацией.

6.5 Гарантийное обеспечение тендерной заявки не возвращается потенциальному поставщику, представившему тендерную заявку и ее обеспечение в случаях, если потенциальный поставщик:

- 1) отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока представления тендерной заявки;
- 2) победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;
- 3) признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа.

7. Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику

7.1 К потенциальным поставщикам товаров предъявляются следующие квалификационные требования:

- 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
- 2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
- 3) не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);
- 4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
- 5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.
- 6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

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

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

8. Требования к закупаемым медицинским изделиям

8.1 К закупаемым медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

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

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

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

4) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

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

7) 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;

8) соблюдение количества, качества и сроков поставки условиям договора.

9) наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.

8.2 Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9) пункта 8.1 настоящей тендерной документации, подтверждаются поставщиком при исполнении договора закупа.

9. Вскрытие тендерной комиссией конвертов с заявками на участие в тендере

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

9.2 Вскрытие конвертов с заявками на участие в тендере производится тендерной комиссией в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей в 11 часов, 00 мин., «25» мая 2023 года по адресу: 110000, РК, г. Костанай, ул. М. Хакимжановой 56 А, кабинет 201.

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

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

9.3. Присутствующие на процедуре вскрытия конвертов с заявками на участие в тендере уполномоченные представители потенциальных поставщиков, подтверждая свое присутствие, должны предъявить документы, подтверждающие их полномочия и зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков до 10 часов, 30 мин., «25» мая 2023 года по адресу: 110000, РК, г. Костанай, ул. М. Хакимжановой 56 А, кабинет 201.

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

9.5 При вскрытии конвертов с тендерными заявками 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.

10. Оценка и сопоставление тендерных заявок

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

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

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

2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных 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 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", сведений о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо! непредставления нотариально удостоверенных копий уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

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

6) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями Правил;

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

8) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам приобретаемых в рамках настоящих Правил;

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых товаров, требованиям, предусмотренным главой 4 Правил;

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

12) несоответствия требованиям пункта 10 Правил;

13) установленных пунктом 15 Правил;

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

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

16) представления потенциальным поставщиком цены на медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупок 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 непрономерованными страницами, не скрепленной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупок;

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

19) установления факта аффилированности в нарушение требований Правил;

10.3 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;

10.4 Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися, организатор тендера изменяет содержание условия тендера и проводит повторный тендер, либо по основанию подачи только одной заявки, соответствующей требованиям тендерной документации осуществляет закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.

10.5 Тендерная комиссия оценивает и сопоставляет тендерные заявки, принятые для участия в тендере, и определяет выигравшую заявку на основе наименьшей цены.

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

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

10.7 Потенциальный поставщик, участвовавший в тендере, может обжаловать итоги тендера в порядке, установленном законодательными актами Республики Казахстан.

11. Протокол об итогах тендера

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

1) наименования и краткое описание закупаемого товара;

2) сумма закупок;

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

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

5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;

6) в случае отклонения тендерных заявок - основания их отклонения;

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

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

9) если в результате тендера не определен победитель - основания принятия такого решения тендерной комиссией;

10) срок, в течение которого должен быть заключен договор о закупке;

11) информация о привлечении экспертной комиссии.

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

11.3 Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе организатора закупок.

12. Порядок заключения договора о закупке

12.1 Организатор тендера в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупок, составляемый по форме, согласно *приложению 7* к тендерной документации.

12.2 В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо

письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать двух рабочих дней.

12.3 Договор о закупе вступает в силу с момента подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

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

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

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

- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на товары и соответственно цены договора;
- 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема товаров.

12.6 Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены товара до подписания договора о закупе, с применением аудио- и видеофиксации. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены товара, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

13. Порядок внесения обеспечения исполнения договора о закупе

13.1 Гарантийное обеспечение исполнения договора представляется в виде:

- 1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа;
- 2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (*приложение 8 к настоящей тендерной документации*).

Обеспечение исполнения договора в виде гарантийного вноса вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет организатора тендера по реквизитам: КГП «Поликлиника №2 города Костанай» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, 110000, РК, г. Костанай, ул. М. Хакимжановой 56 А, БИН 960140000488, БИК HSBKZKZKX, ИИК KZ37601A221000167561, АО "Народный Банк Казахстана";

Размер обеспечения исполнения договора о закупе составляет три процента от общей суммы договора.

13.2 Обеспечение исполнения договора не вносится в случае, если сумма договора не превышает двухтысячекратный размер месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

13.3 Обеспечение исполнения договора о закупе вносится поставщиком - в течение десяти рабочих дней после вступления договора в силу, если иное не предусмотрено данным договором.

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

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

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

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

- 1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;
- 2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

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

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

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

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

15. Заключительные положения

15.1 Внесенное обеспечение исполнения договора о закупе (договора поставки) возвращается поставщику после полного и надлежащего исполнения поставщиком своих обязательств по этому договору в сроки, указанные в договоре, или в течение пяти рабочих дней с момента полного исполнения поставщиком обязательств, если этот срок не указан в договоре.

15.2 Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

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

2) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение условий, предусмотренных договором закупа.

В случае предусмотренном пп.1) настоящего пункта тендерной документации, гарантийное обеспечение исполнения договора закупа зачисляется в доход заказчика (организатора).

15.3 Контроль за соблюдением настоящих Правил осуществляют органы государственного аудита и финансового контроля в соответствии с законодательством о государственном аудите и финансовом контроле.

15.4 Обжалование действий (бездействия), решений организатора закупа, заказчика рассматривается органами государственного аудита и финансового контроля и его вышестоящим органом в досудебном порядке в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

15.5 Действия (бездействия), решения организатора закупа, заказчика, а также решения органа государственного аудита и финансового контроля и его вышестоящего органа, принятые по результатам рассмотрения жалобы, могут быть обжалованы в судебном порядке в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

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

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

15.8. В случаях выявления нарушений, несоответствий требованиям Правил, при проведении закупа руководитель заказчика, организатор закупа признают такой закуп в целом либо по соответствующим лотам недействительным.

Председатель тендерной комиссии:

Заместитель председателя тендерной комиссии:

Члены тендерной комиссии:



Шуменбаев С.К.

Никонкова Е.А.

Рыспаева А.А.

Бекітемін

Қостанай облысы денсаулық сақтау басқармасының
«Қостанай қаласының № 2 емханасы» КМК-ның
бас дәрігердің м.а.
Шүменбаев С.К.

№199-ө бұйрық
2023 жыл «03» мамыр

ТЕНДЕРЛІК ҚҰЖАТТАМА

Тапсырыс беруші:

Қостанай облысының денсаулық сақтау басқармасының
«Қостанай қаласының № 2 емханасы» КМК-ны
110010, ҚР, Қостанай қ, Хакимжанова көш-сі 56а
БИН 960140000488
БСК HSBKKZKX
ЖСК KZ58601A221000167571
"Қазақстан Халық Банкі" АҚ

Сатып алуды ұйымдастырушы:

Қостанай облысының денсаулық сақтау басқармасының
«Қостанай қаласының № 2 емханасы» КМК-ны
110010, ҚР, Қостанай қ, Хакимжанова көш-сі 56а
БИН 960140000488
БСК HSBKKZKX
ЖСК KZ58601A221000167571
"Қазақстан Халық Банкі" АҚ
(интернет - ресурc) мекен-жайы: www.Pol2.kz
e-mail: Pol2_kostanay@med.mail.kz

1. Жалпы ережелер

1.1 Тендер медициналық техниканы жеткізушіні таңдау мақсатында өткізіледі:

Лот №	Тауардың атауы
1.	Сыртқы автоматты дефибриллятор

1.2 Әлеуетті өнім беруші, «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту және Қазақстан Республикасы Үкіметінің кейбір шешімдерінің күші жойылды деп тану туралы» Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысы 9 тарап (Тарау 3) өзгертумен (әрі қарай -Ереже).

1.3 Осы тендер үшін бөлінген сома 10212 000 теңгені құрайды. Осы тендер үшін бөлінген сома лоттар бөлінісінде мынаны құрайды:

№ п/п	Тауардың атауы	Көлемі	Сатып алуға бөлінген сома
1.	Сыртқы автоматты дефибриллятор	4	10212 000

1.4. Жеткізу орны: 110000, Қазақстан Республикасы, Қостанай облысы, Қостанай қаласы, Марьям Хакимжанова көшесі, 56А, 3-қабат, №320 кабинеті;

1.5. Жеткізу шарттары: DDP;

1.6. Тауарды жеткізу мерзімі: шарт жасалған күннен бастап 90 күнтізбелік күн ішінде;

1.7. Төлем шарттары: шот-фактураны, жүкқұжатты, тауарды қабылдау-тапсыру актісін, орнату актісін, персоналды медициналық техниканы пайдалануға оқыту актісін бергеннен кейін нақты жеткізілген тауар үшін 30 (отыз) банк күні ішінде.

2. Әлеуетті өнім беруші тендерлік құжаттама ережесінің көшірмелерін алғаннан кейін, тендер ұйымдастырушыларға түсіндірме беру.

2.1 Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың түпкілікті мерзімі аяқталғанға дейін күнтізбелік он күннен кешіктірмей қажет болған жағдайда әлеуетті өнім беруші Тапсырыс берушіге, сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттама бойынша түсініктемелер алу үшін жазбаша нысанда жүгінеді, оған тапсырыс беруші немесе сатып алуды

ұйымдастырушы сұрау салуды алған күннен бастап үш жұмыс күнінен кешіктірмей тендерлік құжаттаманы алған барлық әлеуетті өнім берушілерге жіберілетін түсініктеме береді, сұрау салудың авторын көрсетпей, сұрау салудың келіп түскен күніне.

2.2 Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін күнтізбелік жеті күннен кешіктірілмейтін мерзімге тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы қажеттілік болған кезде өз бастамасымен немесе әлеуетті өнім берушілердің сұрау салуларына жауап ретінде тендерлік құжаттамаға өзгерістер енгізеді, бұл туралы тендерлік өтінімдер ұсынған немесе тендерлік құжаттаманы алған барлық әлеуетті өнім берушілерге дереу хабарланады. Бұл ретте тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі кемінде күнтізбелік бес күнге ұзартылады.

2.3 Тендерді ұйымдастырушы қажет болған жағдайда 2023 жылғы «12» мамыр 110000, ҚР, Қостанай қаласы, М.Хәкімжанова көшесі, 56 А, 201- кабинет мекенжайы бойынша тендер шарттарын түсіндіру үшін әлеуетті жеткізушілермен кездесу өткізеді.

Көрсетілген кездесуді өткізу кезінде тендер шарттарын түсіндіру бойынша кездесу барысында ұсынылған сұрақтар мен жауаптардан тұратын хаттама жасалады, ол кездесу қорытындылары бойынша тендерлік құжаттама ұсынылған барлық әлеуетті өнім берушілерге дереу жіберіледі.

3. Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім берушімен ұсынылған конверттер тендерлік өтінімдердерге рәсімделі талаптарды.

Тендерге қатысуға өтінім берушілер

3.1 Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін тендерлік құжаттама ережелеріне сәйкес жасалған тендерлік өтінімді мөрленген түрде тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға ұсынады.

3.2 Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін келіп түскен тендерлік өтінім ашылмайды және әлеуетті өнім берушіге қайтарылады.

3.3. Тендерлік өтінім негізгі бөліктен, техникалық бөліктен және кепілдік камтамасыз етуден тұрады. Бірлесіп орындаушы тартылған жағдайда, әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімге тармақшаларда көрсетілген құжаттарды қоса береді 2), 3), 4), 5), 6) және 7) Қағидалардың 130-27-тармақтары.

3.4 Әлеуетті өнім беруші тендерге қатысу үшін ұсынған тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендер қорытындылары шығарылғанға дейін.

Қолданылуы мерзімі ең қысқа тендерлік өтінім қабылданбауы тиіс.

3.5 Тендерлік өтінімнің негізгі бөлігі мыналарды қамтиды:

1) Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша тендерге қатысуға өтінім (*осы тендерлік құжаттамаға 3-қосымша*) (электрондық жеткізгіште Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша өтінімге қоса берілетін құжаттардың тізбесі (*осы тендерлік құжаттамаға 4-қосымша*) ұсынылады; 2) заңды тұлға үшін жарғы көшірмесі (егер жарғыда құрылтайшылардың, қатысушылар немесе акционерлер құрамы көрсетілмесе, құрылтайшылар, қатысушылар құрамы туралы үзінді немесе құрылтай шартының көшірмесі немесе хабарландыру күнінен кейінгі қолданыстағы акция ұстаушылардың тізілімінен үзінді ұсынылады);

3) заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін тиісті мемлекеттік орган берген құжаттың көшірмесі;

4) медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарлама, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензия көшірмелерін не "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес электрондық құжат түрінде алынған көшірмелерін, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады (жіберіледі). Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйесінде мәліметтер болмаған жағдайда әлеуетті өнім беруші "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады;

5) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша баға ұсынысы (*осы тендерлік құжаттамаға 5-қосымша*);

6) тендерлік өтінімді кепілдікті камтамасыз етуді енгізуді растайтын құжаттың түпнұсқасын қамтиды.

3.6 Тендерге қатысуға өтінімді техникалық бөлігі:

1) мәлімделген медициналық бұйымдардың нақты техникалық сипаттамалары көрсетілген қағаз жеткізгіштегі техникалық ерекшелік (медициналық техниканы мәлімдеген кезде, сондай-ақ docx форматында электрондық жеткізгіште де) (*тендерлік құжаттамаға 2-қосымша*);

2) медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу туралы құжаттың немесе Қазақстан Республикасына әкелуге және қолдануға денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның қорытындысының (рұқсатының) көшірмесі.

Тіркеу куәлігінің қолданылу мерзімі өткенге дейін Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген және өндірілген дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға: Қазақстан Республикасының Мемлекеттік шекарасы арқылы әкелінгенін, оны әлеуетті өнім берушінің кіріске алғанын растайтын құжаттың көшірмелері; отандық тауар өндірушінің өндіруі, "Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелуге (әкетуге) келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) беру" мемлекеттік қызметін көрсету және дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасының аумағына әкелу және Қазақстан Республикасының аумағынан әкету қағидаларына сәйкес берілген қауіпсіздік туралы қорытынды ұсынылады;

3.7 Әлеуеттік өнім берушімен даярлаған тендерлік өтінім, барлық тендерлік өтінімге қатысты корреспонденция және құжаттар мемлекеттік немесе орыс тілінде құрылып ұсынылады. Әлеуетті өнім берушімен ұсынылатын ілеспе құжаттары және әдеби баспасы, басқа тілде құрылуы мүмкін егер оған нотариальды куәландырылған дәлме дәм бөлісдерін сәйкес келуі керек, және бұл жағдайда тендерлік өтінім интерпретация максатында, мемлекеттік немесе орыс тілінде құрылған құжат басым болып келеді.

3.8 Тендерлік өтінім басылып шығарылады не өшірілмейтін сиямен жазылады, тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы беті әлеуетті өнім беруші өкілінің қолтаңбасымен бекітіледі.

3.9 Грамматикалық немесе арифметикалық қателерді түзету қажет болатын жағдайларды қоспағанда, тендерлік өтінімнің мәтініне жолдар арасына қосымша жазулар, сөздерді өшіруге немесе толықтырулар енгізуге жол берілмейді.

3.10 Техникалық ерекшелік тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы беті әлеуетті өнім беруші өкілінің қолтаңбасымен бекітіледі.

3.11 Тендерлік өтінімнің техникалық ерекшелігі және сатып алуды кепілдікті қамтамасыз етудің түпнұсқасы тендерлік өтінімге бөлек қоса беріледі және тендерлік өтініммен бір конвертке салынып жабылады.

3.12 Конвертте әлеуетті өнім берушінің атауы мен заңды мекенжайы қамтылады, ол тендерлік құжаттамада көрсетілген мекенжай бойынша тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға жіберілуге тиіс және "Тендер өткізу туралы хабарландыру" және "2023 жыл «25» мамыр 11 сағат 00 минут дейін ашпаңыз" деген сөздер қамтылады.

4. Тендерге қатысу үшін өтінім ұсыну тәртібі

4.1 Тендерге қатысуға өтінімдерді әлеуетті өнім берушілер не олардың уәкілетті өкілдері тендерлік комиссияның хатшысына қолма – қол немесе тапсырысты пошта байланысын пайдалана отырып, мына мекенжай бойынша ұсынады: 110000, ҚР, Қостанай қаласы, М.Хәкімжанова көшесі, 56 а, тендерге қатысуға өтінімдерді қабылдауға және тіркеуге жауапты тұлға - Майлебаев Арман Болатұлы 2023 жылғы «25» мамыр 10.00 сағат қоса алғанда.

4.2 Тендер комиссиясының хатшысымен қабылданған барлық тендер өтінімдер, мерзім аяқталған кейін, әлеуетті өнім берушіге ашылмай конвертте көрсетілген реквизит бойынша немесе әлеуетті өнім берушінің өкілетті өкіліне құжаттарды алғаны туралы қол хат арқылы қайтарылады.

4.3 Әлеуетті өнім беруші немесе оның өкілетті өкілімен ұсынылған тендерге қатысу өтінімі тендер комиссия хатшысымен тиісті журналда тендерге қатысу өтінімі қабылданған күні және уақыты көрсетіліп жазылады.

5. Тендерлік өтінім өзгерту және оларды шақыру

5.1 Әлеуетті өнім берушінің өзінің тендерлік өтінімін тендерлік өтінімді ұсыну мерзімі өткенге дейін өзгертуге, қайтаруға және қайтаруды қамтамасыз етуге құқығы бар.

5.2 Әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімді қайтару туралы хабарламасы бірыңғай дистрибьюторға жазбаша түрде, бірақ тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімінен кешіктірілмей жіберілуге тиіс.

5.3 Тендерлік өтінімдерге және оларды қамтамасыз етуге өзгерістер енгізуге жол берілмейді.

6. Тендерлік өтінімге кепілдікті қамтамасыз ету

6.1 Әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінім ұсыну барысында екі кезеңдік тендерге қатысу үшін дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдарды, медициналық техниканы сатып алуға бөлінген соманың бір пайызы мөлшерінде бірыңғай дистрибьюторға тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз етуді енгізеді.

6.2. Әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз етудің мынадай түрлерінің бірін таңдап ала алады:

1) сатып алу ұйымдастырушы банк шотына енгізілетін кепілдікті ақша жарнасына реквизиттерге салынады: «Қостанай қаласының № 2 емханасы» МҚМ-ны, БИН960140000488, ИИК KZ37601A221000167561, БИК HSBKZKZKX, " Қазақстан Халық Банкі" АҚ;

2) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша банк кепілдігі (осы тендерлік құжаттамаға 6-қосымша).

6.3 Тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етудің қолданылу мерзімі әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімін ашқан сәттен бастап күшіне енеді және ол бойынша Қағидаларға сәйкес мәні бойынша шешім қабылданғанға дейін, ал әлеуетті өнім беруші танылған кезде қолданылады сатып алудың жеңімпазы-оларға жасалған шарт бойынша тиісті кепілдік қамтамасыз етуді уақтылы ұсынғанға дейін.

6.4 Кепілдікті қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге бес жұмыс күні ішінде мынадай:

1) тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін әлеуетті өнім беруші оны кері қайтарып алған;

2) тендерлік құжаттаманың ережелеріне сәйкес келмеу негіздемесі бойынша тендерлік өтінім қабылданбаған;

3) басқа әлеуетті өнім беруші тендердің жеңімпазы деп танылған;

4) сатып алу рәсімдері тендердің жеңімпазын айқындамай тоқтатылған;

5) сатып алу шарты күшіне енген және тендер жеңімпазы сатып алу шартын орындауды кепілдікті қамтамасыз етуді енгізген жағдайларда қайтарылады.

6.5 Кепілдікті қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге, егер:

- 1) ол тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін тендерлік өтінімді кері қайтарып алса немесе өзгертсе;
- 2) тендердің жеңімпазы деп танылғаннан кейін жеңімпаз сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарт жасаудан жалтарса;
- 3) ол жеңімпаз деп танылса және сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты кепілдікті қамтамасыз етуді енгізбесе не уактылы енгізбесе, қайтарылмайды.

7. Әлеуетті өнім берушіге қойылатын біліктілік талаптары

7.1 Сатып алуға қатысатын әлеуетті өнім беруші мынадай біліктілік талаптарына сәйкес келеді:

- 1) құқық қабілеттілігі (заңды тұлғалар үшін), азаматтық әрекет ету қабілеттілігі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлғалар үшін);
- 2) тиісті фармацевтикалық қызметті жүзеге асыруға құқық қабілеттілігі;
- 3) тендерлік комиссияның (комиссиялардың) мүшелерімен және хатшысымен, сондай-ақ тікелей және (немесе) жанама түрде шешім қабылдауға және (немесе) тендерлік комиссия (комиссиялар) қабылдайтын шешімдерге ықпал етуге құқығы бар тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілдерімен үлестес болмауы;
- 4) салық берешегінің, міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру аударымдары және (немесе) жарналары бойынша берешегінің болмауы;
- 5) банкроттық не таратылу рәсіміне жатпауы.
- 6) өзінің үлестес тұлғасымен бір лот бойынша тендерге қатысушы болып табылмайды.

Осы тармақтың талаптары шетелдік тауар өндірушілерден, халықаралық фармацевтикалық ұйымдардан және Біріккен Ұлттар Ұйымы құрған халықаралық ұйымдар арқылы сатып алуды жүзеге асыру кезінде қолданылмайды.

7.2 Әлеуетті өнім беруші бір лот бойынша сатып алу шеңберінде, хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттары бойынша оның жиынтықтылығы талап етілетін жағдайды қоспағанда, медициналық бұйымның бір сауда атауын ұсынады.

8. Сатып алынатын медициналық бұйымдарға қойылатын талаптар

8.1 Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмек көрсету үшін сатып алынатын және босатылатын, оның ішінде фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде дәрілік заттарға және медициналық бұйымдарға мынадай талаптар қойылады:

1) Кодекстің ережелеріне сәйкес және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындаған тәртіппен дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, орфандық препараттардың тізбесіне енгізілген орфандық препараттарды, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар құрамына кіретін және дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жиынтықты қоспағанда, Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің болуы арнайы көлік құралындағы медициналық техниканы сатып алған жағдайда Қазақстан Республикасында бірыңғай жылжымалы медициналық кешен ретінде мемлекеттік тіркеу.

Жиынтықтаушы медициналық техниканы (жеткізу жиынтығын) тіркеу қажеттілігінің болмауы сараптама ұйымының немесе денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның хатымен расталады;

2) сипаттаманың немесе техникалық ерекшеліктің хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына сәйкестігі. Бұл ретте медициналық техниканың ұсынылатын функционалдық, техникалық, сапалық және пайдалану сипаттамаларының техникалық ерекшелік талаптарын арттыруға рұқсат етіледі;

3) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын, хабарландырудағы немесе сатып алуға шақырудағы бағаны ескере отырып, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен халықаралық патенттелмеген атауы және (немесе) сауда атауы (бар болса) бойынша шекті бағаларды көтермеу;

4) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларына сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтау және тасымалдау;

5) Қазақстан Республикасына тіркелмеген дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды әкелу жағдайларын қоспағанда, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды таңбалаудың, тұтыну қаптамасының және қолдану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган белгілеген тәртіпке сәйкестігі;

6) медициналық техниканың жаңалығы, оның пайдаланылмауы және жеткізу сәтінің алдындағы жиырма төрт ай кезеңіндегі өндірісі;

7) өлшеу құралдарына жататын медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі туралы заңнамасына сәйкес Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізу. Медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізу қажеттілігінің болмауы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігін қамтамасыз ету туралы заңнамасына сәйкес расталады;

8) берудің санын, сапасын және мерзімдерін немесе фармацевтикалық қызметтерді көрсетуде шарт талаптарын сақтау.

9) өндіруші мәртебесі бар әлеуетті өнім берушінің не өндірушінің ресми өкілі жеткізгенін растайтын құжаттың болуы.

8.2 тармақшаларда көзделген талаптар 4), 5), 6), 7), 8), 9) осы тендерлік құжаттаманың 8.1-тармағын өнім беруші жеткізу немесе сатып алу шартын орындау кезінде растайды.

9. Тендерге қатысушылардың, тендерлік комиссиямен өтінімдер салынған конверттерді ашу

9.1 Тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу рәсіміне әлеуетті өнім берушілер не олардың уәкілетті өкілдері қатыса алады.

9.2 Тендерге қатысуға өтінімдер салынған конверттерді ашуды тендерлік комиссия барлық келген әлеуетті өнім берушілердің немесе олардың уәкілетті өкілдерінің қатысуымен 2023 жылғы «25» мамыр сағат 11.00-де мына мекенжай бойынша жүргізеді: 110000, ҚР, Қостанай қаласы, М.Хәкімжанова көшесі, 56 А, 201-кабинет.

Әлеуетті өнім беруші өтінім конверттері, осы тендерлік құжаттамаға және мемлекеттік сатып алу ұйымдастырушы хабарландыруында (хабарлама хат) белгіленген, мерзімде ұсынылған және тәртіппен қаралады.

Егер тендерге (лотка) бір ғана өтінім берілсе, онда осы тендерге қатысуға өтінім де ашылады.

9.3 Тендерге қатысуға өтінімдер салынған конверттерді ашу рәсіміне қатысқан әлеуетті өнім берушілердің уәкілетті өкілдері өздерінің қатысуын растай отырып, олардың өкілеттіктерін растайтын құжаттарды ұсынуы және 2023 жылғы «25» мамыр сағат 10.30-ға дейін 110000, ҚР, Қостанай қаласы, М.Хәкімжанова көшесі, 56 А, 201-кабинет мекенжайы бойынша әлеуетті өнім берушілерді тіркеу журналына тіркеуі тиіс.

9.4 Тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу тендер комиссия отырысына, тендер комиссия және тендер комиссия хатшысы қызметіне барлық әлеуетті өнім берушілер немесе өкілетті өкілдері қатысушылары араласуына жол бермеу.

9.5 Конверттерді аша отырып, тендерлік комиссияның хатшысы тендерлік өтінімдер түскен әлеуетті өнім берушілердің атауы мен мекенжайын, әрбір лот бойынша мәлімденген бағаларды, жеткізу шарттары мен ақы төлеуді, тендерлік өтінімдерді қайтару тәртібін, тендерлік өтінімді құрайтын құжаттар туралы ақпаратты хабарлайды және осы мәліметтерді конверттерді ашу хаттамасына енгізеді.

10. Тендерлік өтінімдерді бағалау және салыстыру

10.1 Тендерлік комиссия тендерлік өтінімдерді бағалауды және салыстыруды жүзеге асырады. Әлеуетті өнім берушілердің банкроттық не тарату рәсіміне қатысы жоқ бөлігінде біліктілік талаптарына сәйкестігін нақтылау мақсатында тендерлік комиссия банкроттық не тарату рәсімдерінің жүргізілуін бақылауды жүзеге асыратын уәкілетті органның интернет-ресурсында орналастырылған ақпаратты қарайды.

10.2 Тендерлік комиссия мынадай жағдайларда:

1) осы Қағидалардың талаптарына сәйкес тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету ұсынылмаған;

2) жарғының көшірмесі немесе құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді немесе акция ұстаушыларының тізілімінен үзінді немесе осы Қағидаларда көзделген жағдайларда құрылтай шарты ұсынылмаған;

3) заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін тиісті мемлекеттік орган берген (кәсіпкерлік қызметпен айналысатын жеке тұлға үшін) құжаттың көшірмесі ұсынылмаған;

4) медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарлама, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензия көшірмелерін не "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес электрондық құжат түрінде алынған көшірмелерін, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады (жіберіледі). Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйесінде мәліметтер болмаған жағдайда әлеуетті өнім беруші "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады;

5) тиісті мемлекеттік кірістер органының мәліметтерінде бюджетке берешегі, міндетті зейнетақы жарнасы, міндетті кәсіптік зейнетақы жарнасы, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру аударымдары және (немесе) жарналары бойынша берешек (олар бойынша төлем мерзімдері өзгертілген, берешектің жалпы сомасында көрсетілмеген соманы қоспағанда) туралы ақпарат болған;

6) осы Қағидалардың талаптарына сәйкес техникалық ерекшелік ұсынылмаған;

7) әлеуетті өнім беруші тендерлік құжаттаманың және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келмейтін техникалық ерекшелікті ұсынған;

8) біліктілік талаптары және осы Қағидалар шеңберінде сатып алынатын дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдар мен көрсетілетін қызметтерге қойылатын талаптар бойынша дәйексіз ақпарат ұсыну фактісі анықталған;

9) банкроттық не тарату рәсіміне қатыстылығы;

10) ұсынылған дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің осы Қағидалардың 4-тарауында көзделген талаптарға сәйкестігін растайын құжаттар ұсынылмаған;

11) егер мәлімделген медициналық техниканың техникалық сипаттамасы тіркеу куәлігінде және (немесе) тіркеу дерекнамасында айқындалған техникалық сипаттамаға және (немесе) жинақтауға сәйкес келмесе;

12) осы Қағидалардың 10-тармағының талаптарына сәйкес келмеген;

13) осы Қағидалардың 15-тармақтарында белгіленген талаптарға сәйкес келмеген;

14) егер тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендерлік құжаттама шарттарында көрсетілгеннен неғұрлым қысқа болса;

15) баға ұсынысы ұсынылмаған не баға ұсынысы денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысанда ұсынылмаған;

16) әлеуетті өнім беруші тиісті лот бойынша сатып алу үшін бөлінген бағадан және (немесе) халықаралық патенттелмеген атауына шекті бағадан және саудалық атауы бойынша шекті бағадан жоғары медициналық бұйым бағасын ұсынған;

17) тендерлік өтінім тігілмеген түрде, беттері нөмірленбей, колтаңбамен бекітілмей, конвертте әлеуетті өнім берушінің, тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының атауы немесе заңды мекенжайы көрсетілмей ұсынылған;

18) әлеуетті өнім беруші және (немесе) бірлесіп орындаушы қойылатын біліктілік талаптарына сәйкес келмеген;

19) осы Қағидалардың талаптарын бұза отырып үлестес болу фактісі анықталғанда тендерлік өтінімді қабылдамайды.

10.3. Тендер тәсілімен сатып алу немесе оның қандай да бір лоты мынадай негіздемелердің бірі бойынша:

1) тендерлік өтінімдер болмаса;

2) әлеуетті өнім берушілердің барлық тендерлік өтінімдері қабылданбаса, өткізілмеді деп танылады.

10.4 Егер тендер тұтастай немесе оның қандай да бір лоты тендерлік құжаттама талаптарына сәйкес келетін бір ғана өтінімді беру негіздемесі бойынша өткізілмеді деп танылса, онда тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осы өтінімді берген әлеуетті өнім берушіден сатып алуды бір көзден алу тәсілімен жүзеге асырады.

10.5 Тендерлік комиссия бағалайды және салыстырады және тендерлік өтінімдер, тендерге қатысу үшін қабылданған, және анықтайды, жеңіп шыққан өтінімді ең төмен баға негізінде. Лот бойынша бәсекелестік болмаған немесе лот бойынша бәсекелестердің тендерлік өтінімдері қабылданбаған кезде тендерлік өтінімін тендерлік комиссия хабарландыру шарттары мен осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін жалғыз өтінім деп таныған әлеуетті өнім беруші тендер жеңімпазы болып танылады.

10.6 Тендерлік комиссия Тендердің қорытындылары тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу күнінен бастап күнтізбелік он күн ішінде шығарылады, ол туралы қорытынды хаттама жасалады.

10.7 Тендерге қатысқан әлеуетті өнім беруші тендер қорытындысын Қазақстан Республикасының заңнамалық актілеріне сәйкес шағымдануына болады.

11. Тендердің қорытындысын шығару жөнінде хаттама

11.1 Тендердің қорытындылары тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу күнінен бастап күнтізбелік он күн ішінде шығарылады, ол туралы хаттама жасалады, оған:

1) тауар қызметтердің атауы және қысқаша сипаттамасы;

2) сатып алу сомасы;

3) тендерлік өтінімдерді ұсынған әлеуетті өнім берушілердің атаулары, орналасқан жері және біліктілік деректері;

4) тендерлік құжаттамаға сәйкес әрбір тендерлік өтінімнің бағасы және басқа шарттары;

5) тендерлік өтінімдерді бағалауды және салыстыруды көрсету;

6) егер тендерлік өтінімдерді қабылданбаса- қабылдамау негіздемесі;

7) тендердің әрбір лоты бойынша жеңімпаз(дар)дың атаулары мен орналасқан жері және сауда атауы көрсетіле отырып жеңімпаздың анықталу шарттары;

8) оның ұсынысы сауда атауы көрсетіле отырып жеңімпаз ұсынысынан кейінгі екінші болып табылатын тендердің әрбір лоты қатысушының атауы мен орналасқан жері;

9) тендерлік комиссия шешімінің негіздемелер, егер тендер жеңімпазы анықталмаса;

10) сатып алу шартын жасауға қажетті мерзім;

11) сараптамалық комиссияны тарту туралы ақпарат енгізіледі.

11.2 Тендердің қорытындылары шығарылған күннен бастап күнтізбелік үш күн ішінде тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы тендерге қатысқан әлеуетті өнім берушілерге тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының интернет-ресурсына қорытындылар хаттамасын орналастыру жолымен тендердің нәтижелері туралы хабарлайды.

11.3 Тендердің қорытындылары туралы хаттама сатып алуды ұйымдастырушының интернет-ресурсында орналастырылады.

12. Сатып алу туралы шарт жасау тәртібі

12.1 Тапсырыс беруші тендердің қорытындысы шыққан күннен сатып алу қорытындысын алған күннен бастап күнтізбелік бес күн ішінде әлеуетті өнім берушіге қол қойылған сатып алу шартын бекіткен *7-қосымша нысандар* бойынша жасалған көрсету шартын жібереді.

12.2 Шартты алған күннен бастап он жұмыс күні ішінде тендердің жеңімпазы оған қол қояды не тапсырыс берушінің оның талаптарымен келіспеуі немесе қол қоюдан бас тартуы туралы жазбаша хабарлар етеді. Көрсетілген мерзімде қол қойылған шартты ұсынбау немесе оның талаптарымен келіспеу туралы хабарлау шарт жасасудан бас тарту болып есептеледі. Келіспеушіліктерді шешу мерзімі екі жұмыс күнінен аспауға тиіс.

12.3 Сатып алу шарты, егер Қазақстан Республикасының заңнамалық актілерінде өзгеше көзделмесе, тараптардың уәкілетті өкілдері қол қойған күннен бастап күшіне енеді.

12.4 Егер тендердің жеңімпазы белгіленген мерзімде сатып алу шартына немесе фармацевтикалық қызметтер көрсету шартына қол қоюдан жалтарса немесе тапсырыс берушіге оның шарттарымен келіспеуі туралы хабарламаса, онда тапсырыс беруші осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін және баға ұсынысы жеңімпаздың ұсынысынан кейін екінші болып табылатын тендерге қатысушымен шарт жасайды.

12.5 Шартқа өнім берушіні таңдау үшін негіз болып табылған ұсыныстың мазмұнын өзгертетін қандай да бір өзгерістерді және (немесе) жаңа талаптарды енгізуге (тауар бағасын, көлемді азайтуды қоспағанда), оның ішінде шартта көрсетілген сауда атауын басқа сауда атауымен ауыстыруға жол берілмейді.

Өнім берушіні таңдау үшін негіз болып табылған сапа мен басқа да шарттар өзгермеген жағдайда, жасалған шартқа өзгерістер енгізуге:

1) тауарларға бағаны және тиісінше шарттың бағасын азайту бөлігінде тараптардың өзара келісімі бойынша;

2) тауарлардың көлемін азайту бөлігінде тараптардың өзара келісімі бойынша жол беріледі.

12.6 Тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының аудио және бейне тіркеуді қолдана отырып, сатып алу шартына және фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шартқа қол қойғанға дейін дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың не фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын азайту мақсатында тендер жеңімпазы деп танылған әлеуетті өнім берушімен келіссөздер жүргізуіне жол беріледі. Әлеуетті өнім беруші қалауы бойынша дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын азайтуға келісетіні немесе келіспейтіні туралы шешім қабылдайды, бұл тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының тендер жеңімпазы болып танылған әлеуетті өнім берушімен шартқа қол қоюдан бас тартуы үшін негіз болып табылмайды.

13. Шарттың орындалуын қамтамасыз ету өзгерту тәртібі

13.1 Кепілдікті қамтамасыз ету сатып алу шартының құрайды және ол:

1) тапсырыс берушіге қызмет көрсетілетін банкке салынатын ақшалай қаражат түріндегі кепілді жарна;

2) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша банк кепілдігі (*осы тендерлік құжаттамаға 8-қосымша*).

Тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету Әлеуетті өнім берушімен тендер ұйымдастырушыға кепілдікті ақша жарнасы мына реквизиттарға салынады: Қостанай облысының денсаулық сақтау басқармасының «Қостанай қаласының № 2 емханасы» МКМ-ны, 110010, ҚР, Қостанай қ, Хакимжанова көш-сі 56а, БСН 960140000488, БСК HSBKKZKX, ЖСК KZ37601A221000167561, "Қазақстан Халық Банкі" АҚ

Кепілдікті қамтамасыз ету сатып алу шартының бағасының үш пайызын құрайды.

13.2 Егер сатып алу шартының бағасы тиісті қаржы жылына арналған айлық есептік көрсеткіштің екі мың еселенген мөлшерінен аспаса, қамтамасыз ету енгізілмейді.

13.3 Сатып алу шартының орындалуын қамтамасыз етуді өнім беруші, егер өзі өзгешені көздеме, күшіне енген күнінен бастап он жұмыс күнінен кешіктірмей енгізеді.

14. Отандық тауар өндірушілерді қолдау

14.1 Егер лот бойынша сатып алуға отандық тауар өндіруші және (немесе) Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің өндірушісі болып табылатын, хабарландыру немесе сатып алуға шақыру талаптарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін өтінімді ұсынған бір әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз деп танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

14.2 Егер лот бойынша сатып алуға өтінімдері хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін отандық тауар өндірушілер және (немесе) Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің өндірушілері болып табылатын екі және одан да көп әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, онда олардың арасындағы жеңімпаз ең төмен баға бойынша айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

14.3 Сатып алуды өткізу кезінде әлеуетті өнім берушінің отандық тауар өндіруші мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

1) Қазақстан Республикасының рұқсаттар және хабарламалар туралы заңнамасына сәйкес алынған дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды өндіру бойынша фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған лицензия;

2) Кодекстің ережелеріне сәйкес және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындайтын тәртіппен берілген, өндіруші ретінде отандық тауар өндіруші көрсетілген дәрілік затқа немесе медициналық бұйымға арналған тіркеу куәлігі.

Шарт немесе берудің ұзақ мерзімді шартына қосымша келісім жасалған кезде отандық тауар өндіруші жеткізілетін дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға "СТ KZ" ішкі айналыс үшін дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың шығу тегі туралы сертификатты ұсынады.

14.4 Әлеуетті өнім беруші Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттер өндірушісінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

1) дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды өндіру жөніндегі фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған лицензия;

2) Еуразиялық экономикалық одақтың тіркеу және сараптама қағидаларына сәйкес келетін тіркеу куәлігі (Еуразиялық экономикалық комиссия кеңесінің 2016 жылғы 3 қарашадағы № 78 және 2016 жылғы 12 ақпандағы № 46 шешімдеріне сәйкес).

15. Қортытынды ереже

15.1 Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсету шартының орындалуын кепілдікті қамтамасыз етуді өнім беруші, егер өзі өзгешені көздемесе, күшіне енген күнінен бастап он жұмыс күнінен кешіктірмей енгізеді.

15.2 Сатып алу шартының орындалуын кепілдік қамтамасыз етуді Тапсырыс беруші Өнім берушіге қайтармайды:

1) Өнім берушінің шарттық міндеттемелерді орындамауына немесе тиісінше орындамауына байланысты сатып алу шартын бұзған;

2) сатып алу шартында көзделген талаптарды орындамағаны немесе тиісінше орындамағаны үшін айыппұл санкцияларын төлемеген жағдайларда жүзеге асырылады.

Тендерлік құжаттаманың осы тармағының 1) тармағында көзделген жағдайда сатып алу шартының орындалуын кепілдік қамтамасыз ету Тапсырыс берушінің (ұйымдастырушының) кірісіне есептеледі.

15.3 Осы Қағидалардың сақталуын бақылауды мемлекеттік аудит және қаржылық бақылау органдары мемлекеттік аудит және қаржылық бақылау туралы заңнамаға сәйкес жүзеге асырады.

15.4 Сатып алуды ұйымдастырушының, Тапсырыс берушінің әрекеттеріне (әрекетсіздігіне), шешімдеріне шағымдануды мемлекеттік аудит және қаржылық бақылау органдары және оның жоғары тұрған органы Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес сотқа дейінгі тәртіппен қарайды.

15.5 Шағымды қарау нәтижелері бойынша қабылданған сатып алуды ұйымдастырушының, Тапсырыс берушінің әрекеттеріне (әрекетсіздігіне), шешімдеріне, сондай-ақ мемлекеттік аудит және қаржылық бақылау органының және оның жоғары тұрған органының шешімдеріне Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес сот тәртібімен шағым жасалуы мүмкін.

15.6 Түпнұсқасын қоспағанда, ашылған тендерлік немесе конкурстық өтінімдер әлеуетті өнім берушілерге қайтарылмайды. Бұл ретте тапсырыс беруші немесе тендерді ұйымдастырушы аталған құжаттың көшірмесін сақтауы тиіс.

15.7 Материалдар бекітілген іс номенклатурасы сатып алу ұйымдастырушының жүргізілген тәртібінде сақталады.

15.8 Бұзушылықтар, Қағидалардың талаптарына сәйкессіздіктер анықталған жағдайларда, сатып алуды өткізу кезінде Тапсырыс берушінің басшысы, сатып алуды ұйымдастырушы мұндай сатып алуды тұтастай не тиісті лоттар бойынша жарамсыз деп таниды.

Тендерлік комиссияның төрағасы

Комиссия төрағасының орынбасары

Комиссия мүшелері



С.К. Шуменбаев
Е.А. Никонкова
А.А. Рыспаева

Шуменбаев С.К.

Никонкова Е.А.

Рыспаева А.А.

Перечень закупаемых товаров

N лота	Наименование заказчика	Наименование товара	Единица измерения	Количество	Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2000)	Срок поставки товара	Место поставки товара	Сумма, выделенная для закупки (по лоту N), тенге
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	КГП «Поликлиника №2 города Костанай» Управления здравоохранения акимата Костанайской области	Дефибриллятор автоматический наружный	Комплект	4	DDP пункт назначения	в течение 90 календарных дней со дня заключения договора	г. Костанай, ул. М. Хакимжановой 56 А, 3 этаж, кабинет №320	10212 000
							ИТОГО	10212 000

* Полное описание и характеристика товаров указывается в технической спецификации

И.о. главного врача

Шүменбаев С.К.

«03» мая 2023 года
М.П.

Сатып алынатын тауарлардың тізбесі

Лот №	Тапсырыс берушінің атауы	Тауар атауы	өлшем бірлігі	саны	Жеткізі шарты	Тауарды жеткізу мерзімі	Тауарды жеткізу орыны	Сатып алуға бөлінген сома (Лот №) тенге
1	Қостанай облысы әкімдігі денсаулық басқармасының "Қостанай қаласының №2 емханасы" КМК	Сыртқы автоматты дефибрилятор	4	5	6	7	8	9
1.	Қостанай облысы әкімдігі денсаулық басқармасының "Қостанай қаласының №2 емханасы" КМК	Сыртқы автоматты дефибрилятор	Жинақ	4	ДДР жеткізу пункті	шарт жасалған күннен бастап 90 күнтізбелік күн ішінде	Қостанай қ., М. Хәкімжанова к-сі 56 А, 3 қабат, №320 кабинеті	10212 000
	Барлығы							10212 000

*Техникалық спецификацияда көрсетілген тауарларға толық сипаттау және сипаттама

Бас дәрігердің м.а.

Шүменбаев С.К.



«03» мамыр 2023 жылы
М.Ө.

Техническая спецификация*

№ п/п	Критерии	Описание			Требуемое количество (с указанием единицы измерения)
1	Наименование медицинской техники	Дефибриллятор автоматический наружный			
2	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к медицинской технике	Техническая характеристика комплектующего к медицинской технике	
		<p>Основные комплектующие:</p> <p>1. Блок автоматического дефибриллятора</p> <p>Назначение: Аппарат предназначен для дефибрилляции пациентов с внезапной остановкой сердца вследствие развития фибрилляции желудочков и желудочковой тахикардии без пульса. Область применения: Реанимация, скорая медицинская помощь. Должно быть портативное электронное устройство, предназначенное для автоматического обнаружения сердечных аритмий (фибрилляции желудочков/желудочковой беспульсовой тахикардии) при внезапной остановке сердца пациента, после чего должен подавать звуковой/визуальный сигнал оператору, чтобы он мог активировать дефибрилляцию сердца путем применения электрического разряда к поверхности грудной клетки. Дефибриллятор должен работать в автоматическом и ручном режимах с возможностью синхронизированной кардиоверсии, мониторинга ЭКГ от электродов дефибрилляции и отдельного кабеля ЭКГ. Импульс дефибрилляции – не хуже чем бифазный усеченный экспоненциальный с автоматической компенсацией параметров в зависимости от импеданса пациента и установленной энергии. Аппарат должен блокировать набор и выдачу энергии при разомкнутых и замкнутых электродах дефибрилляции. Аппарат должен обеспечивать принудительный сброс энергии через не более чем 30 секунд после ее набора в режиме АНД и через не более чем 60 секунд в ручном режиме. Энергия импульса в автоматическом режиме (первый-второй-третий и последующие импульсы) из ряда, Дж: - для взрослых – не менее 100, 150, 170, 200, 300, 360; - для детей – не менее 10, 15, 20, 30, 50, 70, 100; Энергия импульса в ручном режиме не менее 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 70, 100, 150, 170, 200, 300, 360 Дж; Аппарат должен обеспечивать задержку разряда при кардиоверсии не более 60 мс относительно зубца R на ЭКГ. Аппарат должен обеспечивать визуальную и звуковую</p>			1 шт

		<p>сигналization текущей (жима работы и выдачу речевых сообщений (на казахском языке, с возможностью переключения на русский язык). Аппарат должен обеспечивать следующие параметры канала мониторингирования ЭКГ:</p> <p>1. Усиление АВТО; не менее 1,25; 2,5; 5; 10; 20; 40 мВ/мВ с погрешностью не хуже $\pm 5\%$ с отображением калибровочного сигнала 1 мВ.</p> <p>2. Скорость развертки на экране дисплея не менее 25 мм/с с погрешностью не хуже $\pm 10\%$. Разрешение дисплея не менее 800 x 480 пикселей, диагональ дисплея — не менее 7 дюймов.</p> <p>3. Диапазон частот со входа для подключения электродов ЭКГ при неравномерности амплитуды от не более +0,4 до не менее -3,0 дБ; а) режим фильтра «МОНИТОР» (от не более 0,5 - до не менее 40) Гц;</p> <p>б) режим фильтра «ТЕРАПИЯ» (от не более 1 – до не менее 20) Гц.</p> <p>Диапазон частот со входа для подключения электродов дефибрилляции при неравномерности амплитуды от не более +0,4 до – не менее 3,0 дБ (от не более 1 – до не менее 20) Гц.</p> <p>Режекторный фильтр в канале мониторингирования ЭКГ должен обеспечивать подавление сигнала с частотами 50 и 60 Гц не менее 24 дБ. Диапазон амплитуды сигнала ЭКГ от не более 0,2 до не менее 8 мВ. Диапазон измерения частоты сердечных сокращений (ЧСС) от не более 15 до не менее 300 уд/мин с погрешностью не хуже $\pm 1\%$ или ± 1 уд/мин, большее из значений. Время восстановления ЭКГ на экране дисплея не более 5 с после дефибрилляции.</p> <p>Наличие слот карты памяти microSD;</p> <p>Автоматическое тестирование: ежедневное – наличие;</p> <p>Управление посредством влажной клавиатуры.</p> <p>Отображаемая на дисплее информация: режим работы, выбранная энергия, текущее значение ЧСС, ЭКГ (не менее одного отведения), состояние батареи, визуальные подсказки оператору, звуковые подсказки для проведения прямого массажа сердца;</p> <p>Аппарат по безопасности соответствует требованиям ГОСТ Р МЭК 60601-1, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2, ГОСТ Р МЭК 60601-2-4, ГОСТ Р МЭК 62304, ГОСТ 30324.0.4 и выполнен как изделие с внутренним источником питания и с рабочими частями типа: ВФ для электродов дефибрилляции; СГ с защитой от разряда дефибрилляции для отдельных электродов мониторингирования ЭКГ.</p> <p>Масса аппарата (без батареи) не более 2,4 кг.</p>
Расходные материалы и изнашиваемые узлы:		
2.	Батарея аккумуляторная перезаряжаемая	<p>Тип батареи литий-ионная перезаряжаемая;</p> <p>Аппарат при питании от полностью заряженной аккумуляторной батареи обеспечивает по принципу или:</p> <p>а) не менее 12 часов работы в режиме мониторингирования;</p>
		1 шт

		<p>б) не менее 200 разрядов энергии 360 Дж.</p> <p>Индикатор уровня заряда не менее 4 уровней;</p> <p>Оставшийся заряд не менее 20 мин. мониторингования или не менее 10 разрядов 200 Дж;</p> <p>Номинальное напряжение 14,8 В. Ёмкость перезаряжаемой батареи не менее 4400 мА·ч</p> <p>Время заряда не более 4,0 ч</p> <p>Масса аккумуляторной батареи не более 0,6 кг. Габариты- не более 175х95х35мм</p>	
3.	Многофункциональные электроды, взрослые	<p>Многофункциональные одноразовые электроды для ЭКГ мониторинга, внешней дефибрилляции, синхронизированной кардиоверсии,</p> <p>Предназначены для проведения реабилитационных действий для взрослых в исполнении перед и бок. Многофункциональные электроды не стерильные и рекомендованы для одноразового использования.</p> <p>Допускается замена на другие электроды, разрешенные к применению в установленном порядке</p> <p>Высота (в упаковке) не более 1 см</p> <p>Ширина (в упаковке) не более 15 см</p> <p>Длина (в упаковке) не более 20 см</p> <p>Вес (в упаковке) не более 0,1 кг</p>	1 шт
4.	Многофункциональные электроды, детские	<p>Многофункциональные одноразовые электроды для ЭКГ мониторинга, внешней дефибрилляции, синхронизированной кардиоверсии,</p> <p>Предназначены для проведения реабилитационных действий для детей в исполнении перед и бок. Многофункциональные электроды не стерильные и рекомендованы для одноразового использования.</p> <p>Допускается замена на другие электроды, разрешенные к применению в установленном порядке</p> <p>Высота (в упаковке) не более 1 см</p> <p>Ширина (в упаковке) не более 15 см</p> <p>Длина (в упаковке) не более 20 см</p> <p>Вес (в упаковке) не более 0,1 кг</p>	1 шт
5.	Устройство зарядное	<p>Зарядное устройство внешнее;</p> <p>Выполнено по классу I.</p> <p>- питание от сети 100-240 В, 50/60 Гц, 2 А или от источника постоянного тока от 11,1 до 14,5 В, 6 А;</p> <p>- время зарядки полностью разряженной аккумуляторной батареи - не более 4 часов;</p> <p>- габаритные размеры не более 213х158х67 мм;</p> <p>- масса не более 1,4 кг.</p>	1 шт
6.	Кабель ЭКГ	<p>для мониторинга ЭКГ и проведения кардиоверсии</p> <p>Штекер, тип "клемма"</p> <p>Диаметр штекера, не более 4 мм</p> <p>Длина основного кабеля, не более м 1,7</p>	1 шт

		7.	бель питания	кабель питания для зарядного устройства от источника постоянного тока от 11,1 до 14,5 В, 6 А;	1 шт
		8.	Кабель сетевой	Кабель питания для зарядного устройства от переменного сети 110-240В, 50/60Гц,	1 шт
		9.	Руководство по эксплуатации	Руководство по эксплуатации	1 шт
		10.	Сумка для переноски	Сумка предназначена для переноски прибора, а также всех необходимых принадлежностей (кабель ЭКГ, электроды, гель и т. п.), так же предохраняет аппарат от ударов и атмосферных осадков в процессе эксплуатации. Сумка изготовлена из ткани полиэстер синего цвета, прошивным методом.	1 шт
		11.	Электроды для ЭКГ одноразовые	Назначение - краткосрочная регистрация ЭКГ покоя, мониторинг ЭКГ. Тип коннектора - "кнопка". Покрывание коннектора - Ag/AgCl Основа - вспененный полиэтилен. 1 комплект – не менее 50 штук	1 комплект
3	Требования к условиям эксплуатации	Температура от 0 до плюс 45 °С, влажность: 98 % при температуре 25°С, атмосферное давление от 630 до 800 мм рт. ст. (от 84 до 106,7 кПа)			
4	Условия осуществления поставки медицинской техники (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020)	DDP пункт назначения			
5	Срок поставки медицинской техники и место дислокации	90 календарных дней со дня заключения договора закупа Адрес: Костанайская область, город Костанай, улица Марьям Хакимжановой, 56 А			
6	Условия гарантийного сервисного обслуживания медицинской техники 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; - замене или восстановлении отдельных частей медицинской техники; - настройку и регулировку медицинской техники; специфические для данной медицинской техники работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса медицинской техники его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа медицинской техники. 			
7	Требования к сопутствующим услугам	Каждый комплект товара снабжается комплектом технической и эксплуатационной документации с переводом содержания на казахский или русский языки. Реализация товаров осуществляется в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Комплект поставки описывается с указанием точных технических характеристик товара и всей комплектации отдельно для каждого пункта (комплекта или единицы оборудования) данной таблицы. Если иное не указано в технической спецификации, электрическое питание на 220 Вольт, без дополнительных переходников или трансформаторов. Поставщик обеспечивает сопровождение процесса поставки товара квалифицированными			

специальными. При осуществлении поставки товара Поставщик предоставляет заказчику все сервис-коды для доступа к программному обеспечению товара.

Товар, относящийся к измерительным средствам, должен быть внесен в реестр средств измерений Республики Казахстан. Не позднее, чем за 40 (сорок) календарных дней до инсталляции оборудования, Поставщик уведомляет Заказчика о прединсталляционных требованиях, необходимых для успешного запуска оборудования. Крупное оборудование, не предполагающее проведения сложных монтажных работ с прединсталляционной подготовкой помещения, по внешним габаритам, проходящее в стандартные проемы дверей (ширина 80 сантиметров, высота 200 сантиметров). Доставка к рабочему месту, разгрузку оборудования, распаковку, установку, наладку и запуск приборов, проверку их характеристик на соответствие данному документу и спецификации фирмы (точность, чувствительность, производительность и иные), обучение медицинского персонала (аппликационный тренинг) и технического персонала (базовому уровню обслуживания с выдачей подтверждающего документа) Заказчика осуществляет Поставщик с привлечением, при отсутствии в штате соответствующих специалистов, сотрудников производителя.

И.о. главного врача
Шуменбаев С.К.



Техникалық сипаттама

Критерийлер		Сипаттамасы			
№ п/п	Медициналық техниканың атауы	Автоматты сыртқы дефибриллятор			
1	Медициналық техниканың талаптар	№ п/п	Медициналық техникаға жинақтаушының атауы	Медициналық техникаға жинақтаушының техникалық сипаттамасы	Қажетті мөлшер (өлшем бірлігін көрсете отырып)
2	Жинақтауға қойылатын талаптар	Негізгі компоненттер:			
		1.	Автоматты дефибриллятор блогы	Максаты: құрылғы қарыншалық фибрилляция мен импульссіз қарыншалық тахикардияның дамуына байланысты кенеттен жүрек тоқтауы бар науқастарды дефибрилляциялауға арналған. Қолдану саласы: Реанимация, жедел медициналық көмек Науқастың жүрегі кенеттен тоқтап қалғанда жүрек аритмиясын (қарыншалық фибрилляция/қарыншалық импульссіз тахикардия) автоматты түрде анықтауға арналған портативті электронды құрылғы болуы керек, содан кейін ол операторға кеуде бетіне электр разрядын қолдану арқылы жүрек дефибрилляциясын белсендіре алатындай етіп дыбыстық/визуалды сигнал беруі керек. Дефибриллятор синхрондалған кардиоверсия, дефибрилляция электродтарынан ЭКГ мониторингі және жеке ЭКГ кабелі мүмкіндігімен Автоматты және қолмен жұмыс істеуі тиіс. Дефибрилляция импульсі пациенттің кедергісіне және белгіленген энергияға байланысты параметрлерді автоматты түрде өтейтін бифазалық қысқартылған экспоненциалдан жаман емес. Аппарат дефибрилляцияның ашық және жабық электродтары кезінде энергия жинауды және беруді блоктауы керек. Аппарат АНД режимінде оны тергеннен кейін 30 с-тан аспайтын және қолмен режимде 60 с-тан аспайтын энергия шығаруды қамтамасыз етуі тиіс. Энергия импульсы в автоматическом режиме (первый-второй-третий и последующие импульсы) из ряда, Дж: - для взрослых –не менее 100, 150, 170, 200, 300, 360; - для детей –не менее 10, 15, 20, 30, 50, 70, 100; Энергия импульсы в ручном режиме не менее 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 70, 100, 150, 170, 200, 300, 360 Дж; Автоматты режимдегі импульс энергиясы (бірінші-екінші- үшінші және одан кейінгі импульстар), Дж:	

		<p>- ересектер үшін-кезес 100, 150, 170, 200, 300, 360; - балалар үшін-кем емес 10, 15, 20, 30, 50, 70, 100; Қол режиміндегі импульс энергиясы кем емес 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 20, 30, 50, 70, 100, 150, 170, 200, 300, 360 Дж;</p> <p>Аппарат КАРДИОВЕРСИЯ кезінде ЭКГ-дағы R толқынына қатысты 60 мс аспайтын разрядты кідіртуді қамтамасыз етуі тиіс. Аппарат ағымдағы жұмыс режимінің визуалды және дыбыстық сигнализациясын және сөйлеу хабарламаларын беруді қамтамасыз етуі тиіс (казак тілінде, орыс тіліне ауысу мүмкіндігімен). Аппарат ЭКГ мониторинг арнасының мынадай параметрлерін қамтамасыз етуі тиіс:</p> <p>1. АВТО күшейту; кем емес 1,25; 2,5; 5; 10; 20; 40 1 мВ калибрлеу сигналын көрсете отырып, $\pm 5\%$ - дан кем емес қателігі бар мм / мВ.</p> <p>2. Дисплей экранындағы сканерлеу жылдамдығы кем дегенде 25 мм/с, қателігі $\pm 10\%$ - дан кем емес. Дисплей ажыратымдылығы кемінде 800 x 480 пиксель, дисплей диагоналы кемінде 7 дюйм.</p> <p>3. Амплитудасы +0,4-тен кем емес -3,0 дБ-ге дейін біркелкі болмаған кезде ЭКГ электродтарын қосуға арналған кіріс жиіліктерінің диапазоны:</p> <p>а) "МОНИТОР" сүзгі режимі (0,5 - тен кем емес-40-тан кем емес)Гц;</p> <p>б) "ТЕРАПИЯ" сүзгі режимі (1 –ден кем емес-20-ға дейін) Гц.</p> <p>Амплитудасы +0,4 – тен аспайтын –3,0 дБ-ден кем емес (1-ден аспайтын-20-дан кем емес)Гц-тен кем емес болған кезде дефибриляция электродтарын қосуға арналған кіріс жиіліктерінің диапазоны.</p> <p>ЭКГ мониторинг арнасындағы ойық сүзгі 50 және 60 Гц жиіліктегі сигналдың кем дегенде 24 дБ басылуын қамтамасыз етуі тиіс. ЭКГ сигналының амплитудасының диапазоны 0,2-ден 8 мВ-тан кем емес.</p> <p>Жүрек соғу жиілігін (жүрек соғу жиілігін) өлшеу диапазоны 15-тен кем емес 300 уд/мин, қателігі =1% немесе =1 уд/мин кем емес, мәндерден үлкен. Дисплей экранында ЭКГ қалпына келтіру уақыты дефибриляциядан кейін 5 с аспайды.</p> <p>MicroSD жад картасы ұясы;</p> <p>Автоматтық тестілеу: күнделікті-болуы;</p> <p>Ылғалға төзімді пернетақта арқылы басқару.</p> <p>Дисплейде көрсетілетін Ақпарат: жұмыс режимі, таңдалған энергия, жүрек соғу жиілігінің ағымдағы мәні, ЭКГ (кемінде бір қорғасын), батарея күйі, операторға визуалды</p>
--	--	--

		кенестер, жүрекке жасауға арналған дыбыстық кенестер; Қауіпсіздік жөніндегі Аппарат ГОСТ Р МЭК 60601-1, ГОСТ Р МЭК 60601-1-2, ГОСТ Р МЭК 60601-2-4, ГОСТ Р МЭК 62304, ГОСТ 30324.0.4 талаптарына сәйкес келеді және ішкі қуат көзі бар және типті жұмыс бөліктері бар өнім ретінде орындалған; Дефибриляция электродтары үшін ВГ; жеке ЭКГ бақылау электродтары үшін дефибриляция разрядынан қорғалған CF. Аппараттың массасы (батареясыз) 2,4 кг-нан аспайды.	
Шығын материалдары және тозу жинақтары:			
2.	Қайта зарядталатын батарея	Батарея Түрі литий-ионды қайта зарядталатын; Толық зарядталған аккумулятордан қуат алған кезде құрылғы принцип бойынша немесе: а) мониторинг режимінде кемінде 12 сағат жұмыс істеу; б) кем дегенде 200 энергия разряды 360 Дж. Заряд деңгейінің индикаторы кемінде 4 деңгей; Қалған заряд кем дегенде 20 мин. 10 разрядтан кем емес 200 Дж; Номиналды кернеуі 14,8 в. қайта зарядталатын батареяның сыйымдылығы кемінде 4400 мА * сағ Зарядтау уақыты 4,0 сағаттан аспайды Аккумуляторлық батареяның салмағы 0,6 кг-нан аспайды, габариттері - 175x95x35 мм-ден аспайды	1 шт
3.	Көпфункционалды электродтар, ересектер	ЭКГ мониторингі, сыртқы дефибриляция, синхрондалған кардиоверсия үшін көп функциялы бір реттік электродтар, Алдыңғы және бүйірлік орындаудағы ересектерге арналған оналту әрекеттерін жүргізуге арналған. ЭКГ, сыртқы дефибриляция, синхрондалған кардиоверсияны бақылауға арналған көп функциялы бір реттік электродтар, Алдыңғы және бүйірлік орындаудағы ересектерге арналған оналту шараларын өткізуге арналған. Биіктігі (қаптамада) 1 см артық емес Ені (қаптамада) 15 см-ден аспайды Ұзындығы (қаптамада) 20 см-ден аспайды Салмағы (қаптамада) 0.1 кг аспайды	1 шт
4.	Көпфункционалды электродтар, балалар	ЭКГ мониторингі, сыртқы дефибриляция, синхрондалған кардиоверсия үшін көп функциялы бір реттік электродтар, Балаларға арналған оналту іс-әрекеттерін алдыңғы және бүйір жағынан орындауға арналған. Көп функциялы электродтар стерильді емес және бір рет қолдануға ұсынылады. Белгіленген тәртіппен қолдануға рұқсат етілген басқа электродтарға ауыстыруға жол беріледі.	1 шт

		Бийіктігі (қаптамада) 1 артық емес Ені (қаптамада) 15 см-ден аспайды Ұзындығы (қаптамада) 20 см-ден аспайды Салмағы (қаптамада) 0.1 кг аспайды	
5.	Зарядтау құрылғысы	Сыртқы зарядтағыш; I сынып бойынша орындалды. - 100-240 В, 50/60 Гц, 2 А желісінен немесе 11,1-ден 14,5 В, 6 А дейінгі тұрақты ток көзінен коректендіру; - толық зарядталған аккумуляторды зарядтау уақыты-4 сағаттан аспайды; - габариттік өлшемдері 213x158x67 мм артық емес; - салмағы 1,4 кг-нан аспайды.	1 шт
6.	ЭКГ кабель	ЭКГ мониторингі және кардиоверсия жүргізу үшін Штепсель, "терминал" түрі Штепсельдің диаметрі, 4 мм артық емес Негізгі кабельдің ұзындығы, м 1, 7 аспайды тұрақты ток көзінен 11,1-ден 14,5 В, 6 А дейінгі зарядтағышқа арналған қуат кабелі;	1 шт
7.	Қуат кабелі	тұрақты ток көзінен 11,1-ден 14,5 В, 6 А дейінгі зарядтағышқа арналған қуат кабелі;	1 шт
8.	Желілік Кабель	110-240В, 50/60Гц айнымалы желіден зарядтағышқа арналған қуат кабелі,	1 шт
9.	Руководство по эксплуатации	Руководство по эксплуатации	1 шт
10.	Сумка для переноски	Сөмке тасымалдауға арналған аспаптың, сондай-ақ барлық қажетті керек-жарақтардың (ЭКГ кабелі, электродтар, гель және т. б.), сонымен қатар құрылғыны соққылардан және жауын-шашыннан қорғайды Пайдалану процесі. Сөмке матадан жасалған көк түсті полиэстер, тігу әдісімен.	1 шт
11.	ЭКГ үшін электродтар бір реттік	ЭКГ мониторингі үшін Максаты-демалыс ЭКГ-ны қысқа мерзімді тіркеу, ЭКГ мониторингі. Қосымша түрі - "түйме". Қосымша қамту-Ag/AgCl Негізгі-көбік полиэтилен. 1 жиынтық-кемінде 50 дана	1 комплект
3	Пайдалану шарттарына қойылатын талаптар	Температура 0-ден плюс 45 °С-қа дейін, ылғалдылық: 25 °С температурада 98%, атмосфералық қысым 630-дан 800 мм сын. бағ. ст. (84-тен 106,7 кПа-ға дейін)	
4	Жеткізуді жүзеге асыру шарттары медициналық техника (сәйкес ИНКОТЕРМС 2020)	DDP баратын жер	

5	Медициналық техниканы жеткізу мерзімі және орналасқан жері	Сатып алу шарты жасалған күнен бастап 90 күнтізбелік күн Мекен-жайы: Қостанай облысы, Қостанай қаласы, Мәриям Хакымжанова көшесі, 56 А
6	Өнім берушінің, оның Қазақстан Республикасындағы сервистік орталықтарының не үшінші құзыретті тұлғаларды тарта отырып, медициналық техникаға кепілдік беретін сервистік қызмет көрсету шарттары	Медициналық техникаға кепілдік қызмет көрсету кезінде 37 ай. Жоспарлы техникалық қызмет көрсету тоқсанына кезінде 1 рет жүргізілуі тиіс. Техникалық қызмет көрсету жұмыстары пайдалану құжаттамасының талаптарына сәйкес орындалады және мыналарды қамтуы тиіс: - жұмыс істеген құрамдас бөліктерді ауыстыру; - медициналық техниканың жекелеген бөліктерін ауыстыру немесе қалпына келтіру; - медициналық техниканы баптау және реттеу; осы медициналық техникаға тән жұмыстар және т. б.; - тазалау, майлау және қажет болған жағдайда негізгі механизмдер мен тораптарды іріктеу; - медициналық техника корпусының құрамдас бөліктерінің сыртқы және ішкі беттерінен шанды, кірді, коррозия мен тотығу іздерін кетіру (ішінара блокты-тораптық бөлшектеумен); - пайдалану құжаттамасында көрсетілген медициналық техниканың нақты түріне тән өзге де операциялар. Тауардың әрбір жиынтығы мазмұнын қазақ немесе орыс тілдеріне аударып, техникалық және пайдалану құжаттамасының жиынтығымен жабдыкталады. Тауарларды өткізу Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес жүзеге асырылады. Жеткізу жиынтығы тауардың нақты техникалық сипаттамаларын және осы кестенің әрбір тармағы (жиынтық немесе жабдық бірлігі) үшін барлық жиынтықты көрсете отырып сипатталады. Егер техникалық сипаттамада өзгеше көрсетілмесе, қосымша адаптерлерсіз немесе трансформаторларсыз 220 вольтты электр қуаты. Жеткізуші білікті мамандардың тауарды жеткізу процесін сүйемелдеуін қамтамасыз етеді. Тауарды жеткізуді жүзеге асыру кезінде Өнім беруші Тапсырыс берушіге тауардың бағдарламалық қамтамасыз етілуіне қол жеткізу үшін барлық сервис-коллтарды ұсынады. Өлшеу құралдарына жататын тауар Қазақстан Республикасының өлшеу құралдарының тізіліміне енгізілуге тиіс. Жабдықты орнатқанға дейін күнтізбелік 40 (қырық) күннен кешіктірмей өнім беруші Тапсырыс берушіге жабдықты сәтті іске қосу үшін қажетті инсталляция алдындағы талаптар туралы хабарлайды. Үй-жайдың инсталляцияға дейінгі дайындығымен күрделі монтаждау жұмыстарын жүргізуді көздемейтін, есіктердің стандартты ойықтарына өтетін сыртқы габариттері бойынша (ені 80 сантиметр, биіктігі 200 сантиметр) ірі жабдық. Жұмыс орнына жеткізуді, жабдықты түсіруді, аспаптарды орауды, орнатуды, баптауды және іске қосуды, олардың сипаттамаларының осы құжатқа және фирманың спецификациясына (дәлдігі, сезімталдығы, өнімділігі және басқалары) сәйкестігін тексеруді, медициналық (апликациялық тренинг) және техникалық персоналды (растайтын құжатты бере отырып, қызмет көрсетудің базалық деңгейіне) оқытуды Тапсырыс берушіні тарта отырып, өнім беруші жүзеге асырады. штатта өндірушінің тиісті мамандары, қызметкерлері болмаған жағдайда.
7	Ілеспе қызметтерге қойылатын талаптар	



Шүменбаев С.К.