**Запрос ценовых предложений**

**согласно постановления Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375**

ГКП "Каргалинская районная больница" на ПХВ.

Актюбинская область, Каргалинский район, с.Бадамша, ЦИБУЛЬЧИКА, 4

объявляет о проведении закупа следующих товаров: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (*наименование закупаемых международных непатентованных наименований закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, торговых наименований – в случае индивидуальной непереносимости пациента).*

Сумма, выделенная для закупа:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование лота** | **Описание** | **Цена** | **Кол во** | **Место поставки** | **Срок и условия поставки** |
|  | **Кресло гинекологическое с фиксированной****высотой** | Кресло гинекологическое предназначено для помещения на него женщин при гинекологических обследованиях, проведении различных процедур, а также при мелких хирургических вмешательствах. Подставка для ног имеет надежное крепление на раме основания, при необходимости удобно откидывается, обеспечивая жесткую фиксацию подставки на полу. Кресло устанавливается даже на неровной поверхности за счет регулировки 4-х опор. Кресло имеет регулировку спинной секции . Регулировка углов наклона осуществляется с помощью механизма "Растомат". Каркас кресла выполнен из стальных труб с усиленным креплением и профилей прямоугольного и диаметрального сечения с нанесением экологически чистого полимерно-порошкового покрытия, устойчивого к многократной обработке дезинфицирующими растворами. Подколенники, упоры для рук и инфузионная стойка изготовлены из стального профиля. Гинекологический лоток (для сбора жидкости) изготовлен из нержавеющей стали толщиной 0,5 мм. Выдвижная ступень - откидная, закреплена на раме основания. Мягкие элементы спинной и тазовой секций изготовлены из поролона и обтянуты винилискожей.**Технические характеристики:** Высота сидения 900ммШирина 550ммДлина спинки 850ммМасса изделия, кг - 45Допускаемая нагрузка (не более), кг - 180 | 415 900 | 2 | Актюбинская область, Каргалинский район, с.Бадамша, ЦИБУЛЬЧИКА, 4 | 15 дней с момента подписания договора |
|  | **Электрокардиограф 12 каналов (при поставке товара учесть обучение сотрудников Заказчика на территории Заказчика в удобное для Заказчика время)**  | Электрокардиограф 3-6-12 канальный с регистрацией ЭКГ в ручном и автоматическом режимах ЭК12Т-01-«Р-Д»В отделениях функциональной диагностики, кардиологии и интенсивной терапии стационаров;В кабинетах функциональной диагностики поликлиник и медикосанитарных частей;В автомобилях скорой медицинской помощи с возможностью беспроводной gsm передачи экг на удаленный кардиопульт;В частной медицинской практике.Возможность одновременного просмотра 3,4,6 или 12 отведений ЭКГ на графическом цветном TFT дисплее и печать отведений в том же масштабе на принтереАвтоматический старт записи при обнаружении аритмии и продление печати позволяет экономить бумагуВозможность одновременной печати 12 отведений и протокола обследования на внешнем лазерном принтере на бумаге формата А4Возможность проверки кабеля ЭКГ в составе электрокардиографаАвтоматический анализ ЭКГ в базовом комплекте и возможность получения синдромальных заключений (опция)Режим проб (периодическая печать), время наблюдения до 3 часов, интервал печати от 1 до 90 мин.Возможность одновременного и последовательного съема ЭКГВозможность снятия ЭКГ в ручном режиме с любым количеством электродовВозможность быстрого управления прибором 14-ю клавишами прямого действияРежим записи ритма одного или трех отведений позволяет наблюдать изменения ритма сердцаКомбинированная алфавитно-цифровая и функциональная пленочная клавиатураНаличие манипулятора упрощает работу с приборомНастройка всех параметров под каждого пользователя (10 заданных пользовательских профилей)Возможность подключения стандартной клавиатуры для упрощения ввода данных (опция)Печать усредненных (или типовых) кардиокомплексов с меткамиВывод информации на ПК с программными модулями регистрации и архивации ЭКГ «ЭКГ Ревю» или анализа ЭКГ покоя «armasoft-12-Cardio», в реальном времени с внутренней памяти и через внешнюю Flash картуПередача по каналу GSM на центральный пульт (опция)Возможность отключения и регулировки громкости звуковых сигналов R-зубца ЭКГ и клавиатурыВозможность обнаружения сигналов кардиостимулятора и защита от дефибрилляцииВозможность работы в составе комплекса для проведения нагрузочных пробВозможность снятия ЭКГ с детей (опция)**Питание электрокардиографа осуществляется от:*** сети переменного тока напряжением от 100 до 224В частотой 50Гц через сетевой адаптер, в том числе при отсутствии аккумуляторов или их неисправности;
* от сети постоянного тока от 12В до 16В (бортовая сеть автомобиля скорой помощи);
* от встроенных Li-ion аккумуляторов (до 100 ЭКГ);

**Особенности:*** Встроенный автоматический анализ ЭКГ в базовом комплекте;
* Режим записи и печати одного или трех отведений ритма;
* Возможность одновременного просмотра 12 отведений ЭКГ
* Автоматический старт записи при обнаружении аритмии;
* Режим проб (периодическая печать);
* Настройка всех параметров для каждого пользователя (10 заданных пользовательских профилей);
* Подключение внешнего лазерного принтера, клавиатуры, сканера штрих-кодов (опция) и вывод информации на ПК через встроенный USB порт
* Расширенные возможности анализа с синдромальными заключениями с встроенным ПО анализа ЭКГ покоя «ArMaSoft» (опция);
* Возможность снятия ЭКГ с детей (опция);
* Возможность передачи ЭКГ на удаленный пульт по каналу GSM без использования компьютера и прием информации с помощью программы «ArMaSoft12-Tele» (опция)
* Возможность проверки кабеля ЭКГ в составе электрокардиографа;
* Одновременная печать 12 отведений поперек бумаги;

Ширина термобумаги (мм) 110Тип бумаги рулон или Z-fold бумагаРазмер экрана (мм) 116х88Разрешение экрана (точек) 640х480Дисплей ЖКИ с возможностью отображения любых из 12 отведений ЭКГТип экрана цветной TFT дисплей со светодиодной подсветкойРазрешение печати 8 точек/мм поперек бумаги и 64 точки/мм вдоль бумаги при скорости 25 мм/секСкорость движения бумаги (мм/сек) 5; 10; 12.5; 25 и 5Фильтры антитреморный фильтр 35Гц — 20дБ/октаву;фильтр сетевого напряжения;антидрейфовый фильтр без искажения положения ST сегмента;ЧСС (ударов в минуту) до 300Возможность отключения и регулировки громкости звуковых сигналов R-зубца ЭКГ и клавиатуры.Возможность вывода на печать и на экран цифровой или буквенной информации.Возможность обнаружения сигналов кардиостимулятора и защита от дефибрилляции. | 1 400 000 | 1 | Актюбинская область, Каргалинский район, с.Бадамша, ЦИБУЛЬЧИКА, 4 | 30 дней с момента подписания договора |

К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие требованиям, указанным Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных Постановлением правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375.

Заявки, запечатанные в конверты, представляются (направляются) потенциальными поставщиками в **ГКП Каргалинская РБ на ПХВ** (указать наименование организатора закупок/заказчика) по адресу: **Актюбинская область, Каргалинский район, с.Бадамша, ЦИБУЛЬЧИКА, 4** (указать полный адрес, N ком.).

Начло приема заявок: **11.08.2021 год**

Окончательный срок представления заявок до **19.08.2021 г / 10-00** (указать время и дату).

Конверты с заявками будут вскрываться в **19.08.2021 г / 10-00** по следующему адресу: **Актюбинская область, Каргалинский район, с.Бадамша, ЦИБУЛЬЧИКА, 4** (указать время и дату) (указать полный адрес, N ком.)

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 871342 23545 (указать код города и номер телефона).

Уполномоченный представитель организатора Задорожный Е.С. сп по ГЗ (указывается Ф.И.О., должность и контактный телефон).

### Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным [главой 4](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z124) настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

### Глава 4.

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

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

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

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

      2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

      При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

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

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

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

      6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

      не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

      не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

      7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

      не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

      не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

      8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, за исключением лекарственных средств и медицинских изделий, поставляемых в рамках мобилизационного резерва, а также указанных в [подпункте 9)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z142) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

      не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

      не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

      9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

      не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

      не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

      10) менее сроков годности, указанных в [подпунктах 8)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z139) и [9)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z142) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

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

      12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

      Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

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

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

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