**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: 3 500 000 тенге**

Техническая спецификация

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№п/п** | **Критерии** | **Описание** | | | |
| **1** | **Наименование медицинской техники**  *(в соответствии с государственным реестром медицинских изделий с указанием модели, наименования производителя, страны)* | Монитор фетальный | | | |
| **2** | **Требования к комплектации** | *.№ п/п* | *Наименование комплектующего к медицинской технике (в соответствии с государственным реестром медицинских изделий)* | *Модель и (или) марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к медицинской технике* | *Требуемое количество*  *(с указанием единицы измерения)* |
| *Основные комплектующие* | | | |
| 1 | Базовый блок фетальный монитор | Габариты: не более 296(Ш) х 305.5 (В) х 92.5 (Г) мм  Вес: не более 2.9 кг (без батареи)  Дисплей не хуже 320x240 STN Цветной дисплей не менее 7 дюймов  Регистратор  Метод регистратора: Тепловой регулярный тип Разрешение не хуже: 8 (вертикаль)/10 (горизонталь) точек/мм Скорость печати не хуже: 1, 2, 3, 12.5 см/минуту  Батарея (Опция)  Ni-MH Батарея не хуже 12 V, 2600 mA  **Внешняя связь**  RS232C: Программа загрузки, Центральный (Опция)  **Спецификации электропитания**  Адаптер электропитания;  Вход не хуже 100-240В, 50~60Гц, 1.2A выход 18В, 2.5A  Защита от нарушения энергоснабжения  Точность СРЭ не менее: ±1 уд/м и т сверх нормальной амплитуды СРЭ  **Измерение МС**  Входной источник: Внешний преобразователь с тензодатчиком  Частотная характеристика: Постоянный ток не хуже ~ 0.5 Г ц  Управление опорным сигналом (Нулевой): Выключатель одного соприкосновения Амплитуда измерения не менее: 0 ~ 99 единиц  Изготовлен из металлического корпуса и обшитый пластиком | 1 шт. |
| 2 | Ультразвуковой датчик | Измерение СРЭ  Входной сигнал: Ультразвуковой Доплер пульса  Частота ультразвука не менее: 1.0 1\/1Гц  Мощность ультразвука не менее: <10мВ/см2  Метод обнаружения СРЭ: Автокорреляция  Амплитуда измерения не менее: 50 ~ 240 ударов в минуту (уд/мин)  Конструктивно ультразвуковой датчик состоит из сканирующей головки, кабеля и коннектора. Коннектор предназначен для присоединения датчика к базовому блоку аппарата и имеет множество контактов, выполненных в виде штырьков. Кабель представляет собой гибкий жгут из множества микропроводников, соединяющих коннектор и сканирующую головку. Сканирующая головка состоит из матрицы пьезокристаллов, предназначенной для излучения ультразвуковых волн, обшитая пластиком  Длина кабеля не менее 2 м. | 2 шт. |
| 3 | Датчик маточных сокращений | **Эмбриональное Измерение Перемещения**  Источник обнаружения: Ультразвуковой Доплер пульса Регистрация Метода:  1. Пиковая форма волны на канале МС обозначает относительную интенсивность и продолжительность Эмбрионального Перемещения.  2. Точечные знаки между каналами СРЭ и МС отмечаются, когда интенсивность FM превышает выбранный порог.  Коннектор предназначен для присоединения датчика к базовому блоку аппарата и имеет множество контактов, выполненных в виде штырьков. Кабель представляет собой гибкий жгут из множества микропроводников, соединяющих коннектор и сканирующую головку. Сканирующая головка состоит из тензодатчика (датчика давления), предназначенного для получения информации о маточных сокращений. Обшит пластиком. Длина кабеля не менее 2 м. | 1 шт. |
| 4 | Пояс для фиксации датчиков | Пояс для крепления, фиксирования датчиков  Изготовлен из эластичной ткани  Длина пояса не менее 3 м | 3 шт. |
| 5 | Маркер событий | Состоит из ручки с кнопкой и шнура соединяющий ручку и базовый блок аппарата. Во время исследования маркер события дается пациенту, который нажимает на кнопку когда чувствует движение плода.  Изготовлен из металлической ручки обшитой пластиком  Длина шнура не менее 3 м. | 1 шт. |
| 6 | Адаптер | Адаптер предназначен для изменения напряжения. Входное не хуже 100~240V, не хуже 50~60Hz, 1.5A  Выходное не хуже 18V, 2.8A  Изготовлен из блока изменения напряжения, обшит пластиком.  Кабель адаптера не менее 1м 40 см | 1 шт. |
| 7 | Тележка | Подставка (верхняя часть)  Корзина для кабеля (средняя часть)  Ручка - АБС-пластик  Колеса –5 шт  Основная часть - Алюминий | 1 шт |
| ***Расходные материалы и изнашиваемые узлы:*** | | | |
| 1 | Бумага для регистрации данных | Рулонная бумага, бумага для отчетов, размер не менее  215мм\*25м\*16мм | 2 шт. |
| 2 | Ультразвуковой гель | Гель специально разработан, чтобы исключить помехи, которые возникают при наличии воздуха между датчиками и телом пациента, а также от движения передающих устройств.  Состав: Дистиллированная вода, карбоксилсодержащий полимер, триэтаноламин, ДМДМ гидантонин | 1 шт. |
| **3** | **Требования к условиям эксплуатации** | **Спецификации окружающей среды**  Температурный интервал  Эксплуатация не менее 10°С и не более 40°С  Хранение: не менее -10°С и не более 60°С Амплитуда относительной влажности  Эксплуатация: не менее 30% и не более 85%  Хранение: не менее 20% и не более 95%  Атмосферное давление  Эксплуатация: не менее 70kPaи не более 106kPa  Хранение: не менее 70kPa и не более 106kPa | | | |
| **4** | **Условия осуществления поставки медицинской техники** *(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)* | DDP клиент | | | |
| **5** | **Срок поставки медицинской техники и место дислокации** | **15 рабочих дней**  Адрес: согласно договору | | | |
| **6** | **Условия гарантийного сервисного обслуживания медицинской техники поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц** | Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники не менее 37 месяцев.  Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.  Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:  - замену отработавших ресурс составных частей;  - замене или восстановлении отдельных частей медицинской техники;  - настройку и регулировку медицинской техники; специфические для данной медицинской техники работы и т.п.;  - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;  - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса медицинской техники его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);  - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа медицинской техники. | | | |

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.).

Окончательный срок представления заявок с **16.09.2021 г / 10-00** до **28.09.2021 г / 10-00** (указать время и дату).

Конверты с заявками будут вскрываться в **28.09.2021 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.