

Объявление
о проведении закупа медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов
в рамках ГОБМП и ОСМС
способом запроса ценовых предложений

п. Боровое

«16» мая 2022 года

РГП на ПХВ «Республиканский центр реабилитации «Бурабай» в соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 «Об утверждении Правил 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 (далее - Правила) объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений.

Организатор – РГП на ПХВ «Республиканский центр реабилитации «Бурабай».

Юридический адрес: 021708, Акмолинская область, Бурабайский район, п. Бурабай., ул. Кенесары,

БИН 940640000224

РНН 361900000934

ИИК KZ 186010321000243131

АО "Народный Банк Казахстана"

Директор: Абдигулов Саттар Маратович

Контактный телефон: +77471664150

E-mail: gzsan_burabay@mail.kz

№	Наименование товаров, работ и услуг, характеристика	Техническая характеристика	Единица измерения	Количество	Цена	Сумма, тенге
1	Электрокардиограф с экраном не менее 141 мм	<p>Электрокардиограф двенадцати канальный с регистрацией ЭКГ в ручном и автоматическом режимах.</p> <p>Особенности:</p> <ul style="list-style-type: none"> • одновременная печать 1,3,4,6 отведений ЭКГ в формате аналогичном отображаемому на экране и 12 отведений поперек листа бумаги; • ЭК обеспечивает съем 6 или 12 отведений ЭКГ пациента в системе общепринятых стандартных отведений Кабрера, Франку, трех отведений ЭКГ по Нэбу, а также выбор произвольных пользовательских отведений; • цветной TFT дисплей со светодиодной подсветкой на 3,4,6, 12 каналов ЭКГ; • режим «Анализ ЭКГ» с возможностью печати усредненных QRS комплексов; • полная синдромальная диагностика 271 заключения (опция); • автоматический старт печати при наложении всех ЭКГ электродов или при обнаружении аритмии у пациента, режим добавления ритма; • быстрый доступ к основным функциям с помощью «ГОРЯЧИХ КЛАВИШ» и возможность управления с 	шт	1	691200	691200

использованием манипулятора;

- комбинированная алфавитно-цифровая и функциональная пленочная клавиатура;
- наличие памяти не менее 100 ЭКГ с дальнейшей возможностью их вывода на печать flash-память или ПК;
- возможность работы с различными группами пациентов: взрослые, дети;
- настройка всех параметров под каждого пользователя (10 заданных пользовательских профилей);
- возможность работы в составе стресс-системы;
- возможность автоматического контроля качества кабеля ЭКГ
- возможность использования в ЭК как рулонной бумаги 110 мм, так и Z-fold бумаги
- возможность подключения внешней памяти, внешней клавиатуры и лазерного принтера для одновременной печати 12 отведений ЭКГ на бумаге формата А4 и выход на ПК через COM или USB-порт
- ПО на ПК по архивированию и синдромальной диагностики ЭКГ;
- возможность передачи ЭКГ по телефону.
- возможность передачи ЭКГ по электронной почте;
- печать заключений о положении электрической оси сердца, о смещении сегмента ST, о амплитудно-временных параметрах комплексов QRS;

- построение ритмограммы, гистограммы, скаттерограммы при мониторинге сердечного ритма;

Режимы работы:

Автоматический режим:

- без печати ЭКГ (регистрация в память фрагментов ЭКГ длительностью 10 или 40 сек);
- 4 группы по 3 отведения заданной длины;
- 2 группы по 6 отведений заданной длины;
- 4 группы по 3 отведения заданной длины + одно отведение длительно (ритм);

В автоматическом режиме набор отведений и последовательность печати выбирается в соответствии с выбранной системой отведений – Стандарт, Кабрера, Франк или Нэб. Предусматривается пользовательский набор отведений, в котором пользователь может задать произвольную последовательность печати отведений.

Длина печати равной 100 или 200, 400мм (1 или 2 страницы) или 3,5,10, 15,25 сек;

Ручной режим:

В ручном режиме печатаются те отведения, которые в данный момент отображает кардиограф на дисплее в том же масштабе:

Анализ ЭКГ: Предусматриваются следующие форматы печати результатов анализа ЭКГ (в автоматических режимах):

- без печати результатов анализа;
- печать результатов анализа в кратком или полном формате и печать или отсутствие печати усредненных (или типовых) кардио комплексов с метками.

Режим вывода информации на компьютер:

Предусматривается возможность использовать ЭКГ в режиме компьютерного электрокардиографа (опция).

Питание электрокардиографа:

1. сети переменного тока напряжением 220В ±10% через сетевой адаптер, в том числе при отсутствии аккумуляторов или их неисправности;

2. от сети постоянного тока 12В;

3. от встроенных аккумуляторов (до 100 ЭКГ);

Технические характеристики:

- Ширина термобумаги - 110 мм, тип бумаги: рулон или Z-fold бумага;
- Размер экрана 116x88 мм, с разрешающей способностью 640x480 точек;
- Тип экрана: цветной TFT дисплей со светодиодной подсветкой;
- Разрешение печати 8 точек/мм поперек бумаги и 64 точки/мм вдоль бумаги при скорости 25 мм/сек;
- Скорость движения бумаги – 5; 10; 12.5; 25 и 50 мм/сек
- Антитреморный фильтр 35Гц - 20дБ/октаву, фильтр сетевого напряжения и антидрейфовый фильтр без искажения

положения ST сегмента;

- Возможность отключения и регулировки громкости звуковых сигналов R-зубца ЭКГ и клавиатуры;
- ЧСС до 300 ударов в минуту;
- Возможность вывода на печать и на экран цифровой или буквенной информации;
- Возможность обнаружения сигналов кардиостимулятора и защита от дефибрилляции;

2	Электрокардиограф		шт	2	580 000	1 160 000
		Описание требований	Наличие функции или величина параметра по ТЗ			
		1. Общие требования.				
1.1		Регистрационное удостоверение Республики Казахстан	наличие			
1.2		Сертификат соответствия	наличие			
1.3		Свидетельство об утверждении типа средства измерений Республики Казахстан	наличие			
1.4		Руководство по эксплуатации	наличие			
1.5		Гарантия срок эксплуатации	1 год			
1.6		Техническое обслуживание и ремонт в постгарантийный период	наличие			
		2. Технические и метрологические характеристики				
2.1		Диапазон входных напряжений	от 0,03 до 10 мВ			
2.2		Пределы погрешности измерения напряжения: - абсолютная в диапазоне от 0,05 до 0,5 мВ - относительная в диапазоне от 0,5 до 10 мВ	± 25 мкВ ± 5 %			
2.3		Чувствительность	2,5; 5; 10; 20, 40 мм/мВ			
2.4		Коэффициент ослабления синфазного сигнала	не менее 100000			
2.5		Скорость движения носителя записи	5, 10, 12.5, 25,50 мм/с			
2.6		Пределы погрешности измерения интервалов времени: - абсолютная в диапазоне от 0,02 до 0,2 с - относительная в диапазоне от 0,2 до 10 с	± 10 мс ± 5 %			
2.7		Диапазон измерения частоты сердечных сокращений (ЧСС)	от 30 до 300 уд/мин			

2.8	Пределы погрешности измерения ЧСС: - абсолютная в диапазоне от 30 до 120 уд/мин - относительная в диапазоне от 120 до 300 уд/мин	± 2 уд/мин $\pm 2\%$
2.9	Разрядность аналогоцифрового преобразования	24 бит
2.10	Частота дискретизации	4 кГц/канал
2.11	Входной импеданс	не менее 10 МОм
2.12	Амплитудно-частотная характеристика УБП на уровне минус 3 дБ	от 0,05 до 250 Гц
2.13	Диапазон регистрируемых частот	от 0,05 до 150 Гц
3. Функциональные характеристики		
3.1	Автоматический и ручной режим работы	наличие
3.2	Время регистрации в автоматическом режиме	3, 4, 6, 8, 10 с или 4 RR-интервала
3.3	Синхронный съем 12 отведений в стандартной последовательности по Кабрера	наличие
3.4	Регистрация дополнительных отведений по Нэбу	наличие
3.5	Регистрация пользовательских групп отведений (по выбору)	наличие
3.6	Встроенный принтер	наличие
3.7	Термопринтер, разрешение печати по вертикали/по горизонтали	8/16 точек на мм
3.8	Печать координатной сетки	наличие
3.9	Носитель записи	термобумага 112 мм рулон пачка 200 листов Z-сложение
3.10	Одновременная печать отведений	три или шесть; четыре: три отведения с дополнительным каналом ритма; 12 отведений поперек термобумаги
3.11	Распечатка данных: тип программы, версия, дата и время, скорость движения носителя записи, чувствительность, наименование отведения, состояние фильтров	наличие

3.12	Дисплей графический цветной с сенсорной панелью размером 5,7" (14 см по диагонали), разрешение: 640x480 точек,	наличие
3.13	Количество отведений на дисплее	3/6/12
3.14	Виртуальная алфавитно-цифровая клавиатура на экране дисплея	наличие
3.15	Определение кардиостимулятора	наличие
3.16	Защита от дефибриляции	наличие
3.17	Звуковая индикация сердечного ритма с регулированием уровня звука	наличие
3.18	Световая индикация питания от сети, заряда аккумулятора, состояния фильтров, нарушения контакта электродов, отсутствия термобумаги	наличие
3.19	Встроенная память	до 100 ЭКГ
3.20	Фильтры ЭКГ-сигнала: сетевых помех, антитреморный, дрейфа	наличие
3.21	Автоматическое измерение амплитудно-временных параметров ЭКГ	наличие
3.22	Возможность передачи сохраненных данных на ПК по порту USB	наличие
3.23	Автоматическая регистрация при обнаружении аритмии от 0 до 30 %	наличие
3.24	Построение ритмограммы, гистограммы, скатерограммы при мониторинге сердечного ритма	наличие
3.25	Автоматическое упреждение при записи	1, 2, 3 с
3.26	Автоматический старт по таймеру	от 1 до 90 мин
3.27	Автоматическое выключение прибора	наличие
3.28	Подключение внешней АТ-клавиатуры	возможность
3.29	Ввод данных пациента и информации о ЛПУ	наличие
3.30	Тип защиты от поражения электрическим током	CF
3.31	Класс защиты от поражения электрическим током	I
3.32	Климатические условия эксплуатации: - температура окружающей среды; - влажность	от 10 до 40°C не более 95 %

		3.33	Группа устойчивости к механическим воздействиям при эксплуатации	5				
		3.34	Габаритные размеры	не более 265x195x70 мм				
		3.35	Масса	не более 1,5 кг				
		3.36	Питание: - от сети переменного тока напряжением - встроенной (съёмной) аккумуляторной батареи напряжением - бортовой сети автомобиля напряжением	в пределах от 198 до 242 В не более 15 В в пределах от 10,5 до 15 В				
		3.37	Время работы от съёмной батареи аккумуляторов	не менее 100 ЭКГ; не менее 3 ч в режиме мониторингования				
		3.38	Время заряда аккумуляторной батареи	не более 5 ч				
		3.39	Комплектация: электрокардиограф кабель пациента шнур питания сетевой комплект многоцветных электродов комплект эксплуатационной документации стартовый комплект расходных материалов (два рулона термобумаги) сумка-футляр для транспортирования	наличие				
3	Тонومتر автоматический на плечо (манжета 22-42 см)	Тонومتر автоматический на плечо (манжета 22-42 см) Характеристики и описание <ul style="list-style-type: none"> • память на 100 измерений • индикатор аритмии • индикатор движения • индикатор правильной фиксации манжеты функция регистрации даты и времени световой индикатор повышенного артериального давления <ul style="list-style-type: none"> • функция расчета среднего значения артериального давления 3-х последних измерений за 10 минут • шкала уровня артериального давления 135/85 мм рт. ст. В КОМПЛЕКТЕ: универсальная манжета 22-42 см <ul style="list-style-type: none"> • сетевой адаптер • батареек • чехол для хранения • руководство по эксплуатации • гарантийный талон 			шт	12	35000	420000
4	Тонومتر автомат	1. Встроенная в корпус тонометра манжета предназначена для пациентов с длиной окружности плеча от 22 до 42 см. 2. Прибор оборудован ПО для подключения к РС и принтеру. Система интеллектуального управления прибором автоматического тонометра управляет процессом измерения артериального давления с учетом индивидуальных особенностей каждого пользователя, гарантируя точное и безболезненное измерение.			шт	5	70000	350000

		<p>особенности:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Технология управления интеллектуальная адаптация тонометра под каждого пользователя • Крупный трехстрочный жидкокристаллический дисплей с подсветкой • Сверхбыстрое и безболезненное измерение • Легкое интуитивное управление, показания на дисплеи наглядно отображают все данные во время измерения при помощи понятных пиктограмм • Автоматическая фиксация манжеты на руке • Встроенная в корпус прибора манжета, универсальный размер, 22 - 42 см. • Объем памяти рассчитан на двух пользователей с сохранением 84 результатов с измерением даты и времени • Гостевой режим измерений • Расчет среднего значения 3-х последовательных измерений, среднее утреннее и среднее вечернее значения • Интегрированный индикатор повышенного давления • Индикатор аритмии • Индикатор движения • Подсветка экрана • Индикатор правильного положения корпуса тела • Функция мониторинга утренней гипертензии • Питание от сетевого адаптера, адаптер входит в комплект • Измерение выполняется еще в процессе накачивания манжеты воздухом • Прошел клиническую апробацию • Нет возрастных ограничений к применению данного запястного тонометра • Возможность подключения к PC и принтеру 				
5	Комплект тубусов к облучателю ОУФну (УГН-1)	<p>Насадки на аппарат тубус-кварц, который используется для осуществления локального облучения полости уха и зоны верхних дыхательных путей (миндалин, носоглотки и носа) с использованием потока ультрафиолетовых лучей (240-320 нм). Сам поток лучей сконцентрирован в аппарате облучения ОУФну с помощью тубуса требуемого для данной процедуры вида. Для аппарата тубус-кварц УГН-1 специально выпускают тубусы 82-00-00.</p> <p>Комплектация:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 4 тубуса для горла; • 4 тубуса для миндалин; • 4 тубуса для носа. <p>Характеристики:</p> <ul style="list-style-type: none"> • В комплекте 3 вида по 4 шт. • Внутренний диаметр тубусов – 33 мм. • Материал – пластик. 	комплект	20	13650	273000
6	Канюля назальная кислородная	<p>Описание: КАНЮЛЯ НАЗАЛЬНАЯ :</p> <ul style="list-style-type: none"> • Материал изготовления имплантационный нетоксичный поливинилхлорид; • Удобно крепится за счет регулирования длины петли; • Длина трубки: 2.1 м; • Мягкая назальная часть анатомической формы снижает риск повреждения слизистой; • Каждая поставляется в индивидуальной упаковке; • Изделия стерильны и предназначены для однократного применения одним пациентом; <p>Расстояние между форсунками: Размер L: 10,0±1,0 мм.</p> <p>Наружный диаметр форсунок: Размер L: 5,0±1,0 мм.</p>	шт	50	350	17500
	Итого					2 911 700

Выделенная сумма на закупку: **2 911 700** (Два миллиона девятьсот одиннадцать тысяч семьсот тенге 00 тиын).

Поставка товара производится в течение 2022 года по заявке Заказчика.

Срок поставки товара: в течение 15-ти календарных дней со дня получения Заявки.

Место поставки товара: Акмолинская область, Бурабайский район, п.Бурабай, ул.Советская 13 склад.

Место и окончательный срок предоставления ценовых предложений: Акмолинская область, Бурабайский район, п.Бурабай, ул.Кенесары, 1, кабинет 8, дата 23.05.2022г., время: до 11:00 часов.

Дата и время вскрытия ценовых предложений: дата 23.05.2022г., время 12:00 часов.

Место вскрытия: Акмолинская область, Бурабайский район, п.Бурабай, ул.Кенесары, 1, кабинет 8.

Документы для участия предоставляются в прошитом, пронумерованном виде, в запечатанном конверте и скреплено печатью.

На конверте должно прописываться дата и время вскрытия, наименование закупки, наименование Поставщика и Заказчика.

Потенциальный Поставщик должен предоставить Доверенность на сдачу документов, в том числе на участие при вскрытии конвертов, с предоставлением копии удостоверения личности доверенного лица.

1. Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде.

2. Конверт содержит ценовое предложение по форме утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, техническую спецификацию на предлагаемый товар, 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 товаров требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

3. Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

4. Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение, которого заказчик и (или) организатор закупа уведомляют об этом.

В случаях представления одинаковых ценовых предложений, победителем признается потенциальный поставщик, первым представивший ценовое предложение.

В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с пунктом 102 настоящих Правил, заказчик или организатор закупа принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа.

При отсутствии ценовых предложений, закуп способом запроса ценовых предложений признается несостоявшимся.

5. Победитель представляет заказчику или организатору закупа в течение десяти календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

1) копии соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или)

розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных (направленных) 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";

2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

3) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

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

5) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика";

6) оригинал справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан).

А именно 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.

К закупаемой медицинской технике предъявляются следующие требования:

1) государственная регистрация в РК. Исключение: комплектующие, входящие в состав мед. техники и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства. Если регистрация не требуется, должно быть подтверждающее письмо 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) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки — подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа;

4) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений РК — подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.



С.Абдигулов