

Утверждена приказом
директора ГКП на ПХВ «Многопрофильная
городская больница №3» акимата г. Астаны

№ 01-12/123 от 04.10.2023г.

Данбаева Ж.С.

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ по закупу медицинской техники

Заказчик ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астаны, г.Астана

Представитель Заказчика Мукатаева Актоты Сабитовна, заместитель директора по финансово-хозяйственным вопросам, контактные телефоны 8 7172 49 15 64

Организатор закупок ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астаны, г. Астана

Представитель организатора закупок Мукатаева Актоты Сабитовна, заместитель директора по финансово-хозяйственным вопросам, контактные телефоны 8 7172 49 15 64

Начало приема заявок от 14:00 часов "04" октября 2023 года

Окончательный срок представления заявок до 14:00 часов "24" октября 2023 года.

Дата, место и время вскрытия заявок: "24" октября 2023 года, г. Астана, пр.Республики 50/2, правый блок, Администрация, 2 этаж, кабинет 220, отдел государственных закупок, в 16 часов 00 минут

Состав тендерной комиссии:

Председатель: Ким Николай Ардальонович;

Заместитель председателя: Куанышбаева Алия Муратовна;

Члены тендерной комиссии: Азатов Әділ Қуанышұлы, Кусаинова Асия Салаватовна, Жорабаева Инкар Муратовна;

Секретарь тендерной комиссии: Абдушев Даулетбек Серикович.

Потенциальный поставщик не участвует в закупе, регулируемые правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), утвержденные Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110, а его заявка на участие в закупе подлежит отклонению, если потенциальный поставщик аффилирован с:

- 1) 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;
- 2) членами тендерной комиссии;
- 3) секретарем тендерной комиссии.

Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:

- 1) близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора в проводимом закупе;

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

1. Общие положения

1. Тендер проводится с целью выбора поставщика (ов) **по закупкам медицинской техники** в соответствии с требованиями, установленными Правилами.

2. Сумма, выделенная для данного тендера (лота) по закупкам товара, составляет:

№ лота	Наименование лота	Сумма, выделенная для закупа (тенге)	Объем
1	Светильник хирургический с принадлежностями	45 000 000	3
2	Светильник хирургический передвижной	51 100 000	4

3. Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим условиям:

1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

3) не аффилирован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют возможность прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (комиссии);

4) отсутствие задолженности в бюджет, в том числе по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;

6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

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

4. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие условия:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № ҚР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупе медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

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

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

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

3) непревышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупе единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № КР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

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

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

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

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

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

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

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

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

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

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

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

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

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

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

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

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

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

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

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

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

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

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

8. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов ЕАЭС, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

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

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-16 "Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или медицинского изделия" (зарегистрирован в Реестре государственной

регистрации нормативных правовых актов под № 22175), с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

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

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

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

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

3. Поддержка предпринимательской инициативы

11. Преимущество на заключение договоров имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

1) надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;

2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг;

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

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

1) отечественные товаропроизводители при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

2) потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

3) потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP).

13. Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

14. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан, преимущество предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

4. Состав тендерной документации

15. Заказчик или организатор закупа утверждают тендерную документацию на закуп лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг в соответствии с настоящими Правилами, которая размещается на их интернет-ресурсе и содержит (в зависимости от предмета закупа):

- 1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий – пункт 11 настоящих Правил;
- 2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;
- 3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;
- 4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг;
- 5) условия платежей и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 7) требования к оформлению тендерной заявки;
- 8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
- 10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
- 12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
- 13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- 14) условия предоставления потенциальным поставщикам-отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные настоящими Правилами;
- 15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 16) перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием международного непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг).

При индивидуальной непереносимости пациента, на основании заключения врачебно-консультативной комиссии заказчика перечень и количество лекарственных

средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием торгового наименования, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);

17) перечень и количество медицинской техники;

18) перечень населенных пунктов, в которых надлежит оказывать фармацевтическую услугу, определенный местными органами государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);

19) условия, предъявляемые к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, предусмотренных пунктами 8 и 9 настоящих Правил (при закупе фармацевтических услуг).

16. Заказчиком или организатором закупа допускается разделение однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий на лоты по месту их поставки, а при осуществлении закупа нескольких видов однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий – на лоты по их однородным видам и (или) месту поставки.

5. Разъяснение положений документации потенциальным поставщикам

17. Не позднее чем за 10 (десять) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дают разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

Не позднее 7 (семи) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа 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 5 (пяти) календарных дней.

Заказчик или организатор закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в месте и время, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

6. Требования к оформлению заявки и представление потенциальными поставщиками конвертов с заявками

18. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.

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

19. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока ее приема.

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

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

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

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

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

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «Тендер по закупкам медицинской техники» и «Не вскрывать до 16:00 часов "24" октября 2023 года».

20. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

При привлечении соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4) и 5) пункта 50 настоящих Правил.

Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложению 1 к настоящим Правилам, (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов);

2) копию устава для юридического лица (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;

4) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. При отсутствии сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";

5) копии сертификатов (при наличии):

о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

б) ценовое предложение по форме, согласно приложению 14 к настоящим Правилам;

7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки

Техническая часть тендерной заявки содержит:

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

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

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-237/2020 "Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749);

21. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг.

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

1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями: **ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астаны, г. Астана, ул. Алии Молдагуловой дом 28, БИН: 191240005979, Наименование банка: АО «FirstHeartlandJýsanBank», ИИК: KZ88998ВТВ0000521332, БИК: TSESKZKA, КБе: 16 (для обеспечения);**

2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 3 к настоящим Правилам.

Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение 5 (пяти) рабочих дней в случаях:

1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока ее приема;

2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

1) он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;

2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;

3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

7. Вскрытие конвертов с тендерными заявками

22. Продолжительность времени между завершением приема тендерных заявок и началом вскрытия конвертов с тендерными заявками не превышает 2 (двух) часов.

23. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по времени и в месте, определенных тендерной документацией, с применением аудио- и видеofиксации.

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

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

Протокол заседания тендерной комиссии подписывается и полностью парафируется всеми ее членами, председателем тендерной комиссии, его заместителем и секретарем комиссии.

8. Оценка и сопоставление тендерных заявок

Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

24. В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков условиям настоящих Правил 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.

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

1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с условиями настоящих Правил;

2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;

3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на

осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", при отсутствии сведений в информационных системах государственных органов;

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 условиями, предусмотренными настоящими Правилами;

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

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

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

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

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

12) несоответствия условиям пункта 10 настоящих Правил;

13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;

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

15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 14 к настоящим Правилам;

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

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

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

19) установления факта аффилированности в нарушение условий настоящих Правил.

26. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 1 раздела 2 настоящих Правил.

27. Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей условиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.

28. 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.

29. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и условиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения.

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

9. Подведение итогов тендера

30. Итоги тендера подводятся в течение 10 (десяти) календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол, в который включаются:

1) наименования и краткое описание лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг;

2) сумма закупа;

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

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

5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;

6) основания отклонения тендерных заявок;

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) основания, если победитель тендера не определен;

10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;

11) информация о привлечении экспертной комиссии.

31. В течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов тендера заказчик или организатор закупа уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.

32. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию лекарственных средств и (или) медицинских изделий победителя.

10. Гарантийное обеспечение исполнения договора

33. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:

1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в банке, обслуживающем заказчика ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астаны, г. Астана, ул. Алии Молдагуловой дом 28, БИН: 191240005979, Наименование банка: АО «FirstHeartlandJýsanBank», ИИК: KZ88998ВТВ0000521332, БИК: TSESKZKA, КБе: 16 (реквизиты);

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно приложению 10 к настоящим Правилам.

Гарантийное обеспечение в виде гарантийного вноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

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

34. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее 10 (десяти) рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

35. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику при:

1) расторжении договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;

2) неисполнении или исполнении ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки и нарушение других условий договора);

3) неуплате штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение условий, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

11. Требование к языкам

36. Заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

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 заявки, и в этом случае, в целях интерпретации заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

Приложение 1 к Тендерной документации

Заказчиком или организатором закупки допускается разделение однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий на лоты по месту их поставки, а при осуществлении закупки нескольких видов однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий – на лоты по их однородным видам и (или) месту поставки.

Перечень закупаемых Товаров

№ лота	Наименование закупаемых международных непатентованных наименований закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий	Ед. измерения	Количество	Условия поставки	Срок поставки	Место поставки	Условия платежа	Сумма, выделенная для закупки
1	Светильник хирургический с принадлежностями	комплект	3	DDP	30 календарных дней после подписания договора	г. Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, 28	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	45 000 000
2	Светильник хирургический передвижной	комплект	4	DDP	30 календарных дней после подписания договора	г. Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, 28	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счет-фактуре и расходной накладной.	51 100 000

Директор, Данбаева Ж.С. / Дата 04.10.2023 г

М.П.



**Техническая спецификация* закупаемых товаров
(на каждый лот в отдельности)**

Наименование заказчика _____
 Наименование организатора _____
 Наименование тендера _____
 № лота _____
 Наименование лота _____

Наименование товара с указанием торгового наименования	
Страна происхождения	
Завод-изготовитель (указывается наименование завода-изготовителя и его местонахождение)	
Год выпуска	
Гарантийный срок (при наличии) (в месяцах)	
Срок поставки	
Место поставки товара	
Описание требуемых функциональных, технических, качественных, эксплуатационных и иных характеристик закупаемого товара	
Сопутствующие услуги	

*- потенциальный поставщик предоставляет:

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

подписант (ФИО) мп

ЛОТ №1

Техническая спецификация

Критерии		Описание	
№ п/п	Наименование медицинской техники (в соответствии с государственным реестром медицинских изделий, с указанием модели, наименования производителя, страны).	№ п/п	Наименование комплектующего к медицинской технике (в соответствии с государственным реестром медицинских изделий)
1	Светильник хирургический с принадлежностями		Модель и (или) марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к медицинской технике.
2	Требования к комплектации		Требуемое количество (с указанием единицы измерения)
Основные комплектующие:			
1	Плафон светильника	<p>Клиническое применение: Операционная лампа должна быть предназначена для обеспечения необходимого уровня освещения операционного поля на операционном столе. Операционный светильник должен обеспечивать малое количество теней в области операционного поля, сохраняя цветопередачу, не нагревая операционное поле. Экологичность должна обеспечиваться благодаря минимальному энергопотреблению. Дельтовидная конструкция купола должна максимально увеличивать поле освещённости, а оптимизированная глубина освещённости обеспечивать совершенные условия наблюдения. Наличие не менее трех мощных светодиодов с высокой светоотдачей, размещённых вокруг оси в одном полированном алюминиевым рефлекторе.</p>	
			1 штука

Технические характеристики:

Плафон светильника

Уровень освещенности в центре светового пятна на расстоянии 1 м - не менее 160 000 [lx]
Регулировка уровня освещения – не менее от 48 000 до 160 000 [lx]

Цветовая температура – 4,500 [K]

Диапазон светового пятна при фокусировке на расстоянии 1 м - не менее 180 -300 [мм]

Электронная система контроля за освещением – да

Регулировка электрического поля – 101 мм

Индекс цветопередачи - 96 Ra

Индекс качества воспроизведения R9 – 96

Общая освещенность – 312 Вт / м2

Коэффициент освещённости – 516 лм / Вт

Глубина освещения без дополнительной фокусировки (L1+ L2) при 20 % - не менее 875 [мм]

Глубина освещения без дополнительной фокусировки (L1+ L2) при 60 % - не менее 420 [мм]

Рабочая область - от 67 до 1 545 мм

Индекс ламинарного потока (измерение интенсивности турбулентности) – не более 16 %

Индекс ламинарного потока (измерение частиц) – 3 Класс

Светоизлучающая поверхность – 3 320 см2

Повышение температуры над головой хирурга <1 °С

Повышение температуры в рабочей зоне - <1 °С

Общее количество светодиодов не менее - 72 штуки (24 ячейки по 3 светодиода)

Энергия излучения – 1,9 МВт / м²Jx

Естественное освещение Sim.BIANCE - да

Остаточная освещенность с 1 тенью – не менее 67 %

Остаточная освещенность с 2 тенями – не менее 47 %

Остаточная освещенность с 1 лампой – не менее 97%

Остаточная освещенность с 1 лампой и 1 тенью – не менее 64%

Остаточная освещенность с 1 лампой и 2 тенями – не

	<p>менее 45 %</p> <p>Потребляемая мощность – 2 580 Лх/Вт</p> <p>Электротехнические купола:</p> <p>Электропитание, монтажная плата (ДхШхВ) - 322x145x90 мм</p> <p>Источник питания - первичное напряжение АС – 100 - 240 V</p> <p>Входное напряжение – 220/230 В</p> <p>Потребляемая мощность при 24 В – не более 62 Вт</p> <p>Срок службы светодиодов > 50,000 [час]</p> <p>Классификация по MDD – I</p> <p>Класс защиты согласно IEC 60601 - I</p> <p>Класс защиты подвески - IP 30</p> <p>Класс защиты корпуса - IP 52</p> <p>Физические характеристики купола:</p> <p>Минимальная высота помещения с полной карданной подвеской (электропитание на потолочной трубке, высота прохода 2,25 м) – 2 730 мм</p> <p>Рабочий диапазон – не менее 1 750 мм</p> <p>Вес головы – не более 18 кг</p> <p>Высота купола без ручки – не более 71 мм</p> <p>Диаметр головки – не менее 710 мм</p> <p>Поле рефлекторной бестеневой системы – не менее 910 мм</p> <p>Количество LED диодов для 1 светящей ячейки – не менее 3 шт</p> <p>Угол освещения от 1 LED диода – не менее 120°</p> <p>Угол освещения от 1 светящей ячейки – не менее 360°</p> <p>Классификация стекла - ESG закаленное стекло</p> <p>Клиническое применение:</p> <p>Операционная лампа должна быть предназначена для обеспечения необходимого уровня освещения операционного поля на операционном столе. Операционный светильник должен обеспечивать малое количество теней в области операционного поля, сохраняя цветопередачу, не нагревая операционное поле. Экологичность должна</p>
1 штука	<p>2 Плафон светильника</p>

обеспечиваться благодаря минимальному энергопотреблению. Дельтовидная конструкция купола должна максимально увеличивать поле освещённости, а оптимизированная глубина освещённости обеспечивать совершенные условия наблюдения. Наличие не менее трех мощных светодиодов с высокой светоотдачей, размещённых вокруг оси в одном полированном алюминиевым рефлекторе.

Технические характеристики:

Плафон светильника

Уровень освещённости в центре светового пятна на расстоянии 1 м - не менее 140 000 [lx]

Регулировка уровня освещения – не менее от 42 000 до 140 000 [lx]

Цветовая температура - 4,500 [K]

Диапазон светового пятна при фокусировке на расстоянии 1 м – не менее 180-290 [мм]

Электронная система контроля за освещением – да

Регулировка электрического поля – 98 мм

Индекс цветопередачи - 96 Ra

Индекс качества воспроизведения R9 – 96

Общая освещённость – 268 Вт / м2

Коэффициент освещённости – не менее 519 лм / Вт

Глубина освещения без дополнительной фокусировки (L1+ L2) при 20 % - не менее 930 [мм]

Глубина освещения без дополнительной фокусировки (L1+ L2) при 60 % - не менее 460 [мм]

Рабочая область - от 67 до 1 600 мм

Индекс ламинарного потока (измерение интенсивности турбулентности) – 16 %

Индекс ламинарного потока (измерение частиц) – 3 Клас

Светозащитная поверхность – 2 360 см2

Повышение температуры над головой хирурга <1 °С

Повышение температуры в рабочей зоне - <1 °С

Общее количество светодиодов - не менее 54 штуки

(18 ячеек по 3 светодиода)
Энергия излучения – 1,9 МВт / м²Лх
Естественное освещение Sim.BIANCE - да
Остаточная освещенность с 1 тенью – не менее 69 %
Остаточная освещенность с 2 тенями – не менее 42 %
Остаточная освещенность с 1 лампой – не менее 100%
Остаточная освещенность с 1 лампой и 1 тенью – не менее 68%
Остаточная освещенность с 1 лампой и 2 тенями – не менее 42 %
Потребляемая мощность – 2 641 Лх/Вт
Электротехнические данные 1 -го купола:
Электропитание, монтажная плата (ДхШхВ) - 322x145x90 мм
Источник питания - первичное напряжение АС – 100 - 240 V
Входное напряжение – 220/230 В
Потребляемая мощность при 24 В – не более 53 Вт
Срок службы светодиодов > 50,000 [час]
Классификация по MDD – I
Класс защиты согласно IEC 60601 - I
Класс защиты подвески - IP 30
Класс защиты корпуса - IP 52
Физические характеристики купола:
Минимальная высота помещения с полной карданной подвеской (электропитание на поголочной трубке, высота прохода 2,25 м) – 2 730 мм
Рабочий диапазон – не менее 1 750 мм
Вес головы – не более 15 кг
Высота купола без ручки – не более 71 мм
Диаметр головки – не менее 610 мм
Поле рефлекторной бестеневой системы – не менее 910 мм
Количество LED диодов для 1 светящей ячейки – не менее 3 шт
Угол освещения от 1 LED диода – не менее 120°
Угол освещения от 1 светящей ячейки – не менее 360°

Классификация стекла - ESG закаленное стекло	
<i>Дополнительные комплектующие:</i>	
1	<p>Стерилизуемая рукоятка светильника должна быть предназначена для регулировки уровня светового поля. Подвергается стерилизации путем автоклавирувания.</p> <p>Потолочный колпак должен быть выполнен из двух частей и предназначен в качестве декоративной вставки, закрывающей крепление светильника к потолку. Размеры потолочной крышки - Ø620x180</p> <p>Пружинный рычаг должен быть предназначен для регулировки плафон по высоте и вокруг оси подвесного рычага. Уровень натяжения рычага обеспечивать неподвижность плафона без усилия медицинского персонала, исключаящим непроизвольное изменение положения плафона во время операции.</p> <p>Карданный подвес должен быть выполнен из металлического профиля круглого сечения. Обеспечивает регулировку плафона вокруг вертикальной и горизонтальной оси.</p> <p>Панель управления светильника должна быть оснащена 6-ю клавишами, позволяющими изменить следующие параметры:</p> <p>Клавиша включения/выключения питания светильника</p> <p>Клавиша уменьшения интенсивности света</p> <p>Клавиша увеличения интенсивности света</p> <p>Клавиша уменьшения размера светового пятна</p> <p>Клавиша увеличения размера светового пятна</p> <p>Клавиша включения</p> <p>Функция подсветки для эндоскопических операций путем нажатия одной кнопки.</p>
2	4 штуки
3	1 штука
4	2 штуки
5	2 штуки
6	2 штуки
7	1 штука

	плита	Должна иметь отверстия для крепления анкеров. Монтажная плита должна быть выполнена из нержавеющей стали и предназначена для крепления светильника к потолку. Должна иметь специальные крепления для фиксации плиты к потолку. Дополнительные крепления с внутренней резьбой для фиксации шпилек, соединяющих монтажную плиту с удлинительными креплениями.	1 штука
8	Монтажная плита		
9	Анкеры	Анкеры должны быть выполнены из металла, длиной от 10 до 15 см.	5 штук
10	Потолочная труба	Потолочная труба должна использоваться для крепления системы, включающей в себя подвесной рычаг, пружинный рычаг и плафон светильника, к потолку.	1 штука
11	Подвесной рычаг	Подвесной рычаг должен иметь фиксированную высоту и регулировку вокруг оси потолочной трубы, обеспечивая маневренность плафона внутри операционной. Подвесной рычаг должен быть выполнен из металла и выдерживать нагрузку на конце рычага, обеспечивая надежность конструкции.	2 штуки
<i>Расходные материалы и изнашиваемые узлы:</i>			
1	нет		
3	Требования к условиям эксплуатации	Электрическая сеть: 220 В Водоснабжение: не требуется. Канализация: не требуется. Площадь помещения: не менее 10 кв. м. Наличие приточно-вытяжной вентиляции.	
4	Условия осуществления поставки медицинской техники (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP пункт назначения, согласно условиям договора	
5	Срок поставки медицинской техники и место дислокации	30 дней с момента подписания договора Адрес: DDP: улица Алии Молдагуловой, дом 26, 28	
6	Условия гарантийного сервисного обслуживания медицинской техники	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	

	<p>поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц</p>	<p>эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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.
<p>7</p>	<p>Требования к сопутствующим услугам</p>	<p>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. Программное обеспечение, поставляемое с приборами, совместимое с программным обеспечением установленного оборудования Заказчика. Поставщик обеспечивает сопровождение процесса поставки товара квалифицированными специалистами. При осуществлении поставки товара Поставщик предоставляет заказчику все сервис-коды для доступа к программному обеспечению товара.</p> <p>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). Доставку 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.</p>

Техническая спецификация

Критерии		Описание	
№ п/п	Наименование медицинской техники (в соответствии с государственным реестром медицинских изделий, с указанием модели, наименования производителя, страны).	Светильник хирургический передвижной	
1		<p>Наименование комплектующего к медицинской технике (в соответствии с государственным реестром медицинских изделий)</p> <p>№ п/п</p>	<p>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</p>
2	Требования к комплектации	<p>Модель и (или) марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к медицинской технике.</p>	
Основные комплектующие:			
1	Плафон светильника	<p>Операционный передвижной светильник должен быть предназначен для обеспечения необходимого уровня освещения операционного поля на операционном столе. Операционный светильник должен быть оснащен функцией регулировки уровня цветовой температуры, позволяющей настроить качество цвета в зависимости от типа проводимой операции и индивидуальных потребностей операционной бригады. Операционный светильник должен обеспечивать малое количество теней в области операционного поля, сохраняя цветопередачу, не нагревая операционное поле. Экологичность светильника должна обеспечиваться благодаря минимальному энергопотреблению. Дельтовидная конструкция купола должна максимально увеличивать поле освещённости, а оптимизированная глубина освещённости обеспечивать совершенные условия</p>	
			1 штука

наблюдения. Светильник должен обеспечивать оптимальную видимость операционного поля благодаря комфортной цветовой температуре, бестеневому световому пучку и оптимальной глубине освещения; в светильнике должны использоваться светодиодные (LED) лампы. Купол светильника не должен иметь угловатых поверхностей, что значительно упрощает санитарную обработку, а также обеспечивает хорошие аэродинамические свойства, что наряду с низкой теплопродукцией светильника должны обеспечивать минимальное воздействие на ламинарный поток.

Непревзойденное качество света должно достигаться при помощи множества полированных алюминиевых рефлекторов, в центре оси которых расположены по три мощных высокоэффективных светодиода с высокой светоотдачей.

Технические параметры светильника:

Уровень освещенности в центре светового пятна на расстоянии 1 м не менее - 160 000 [lx]

Регулировка уровня освещения - от 48 000 до 160 000 [lx]

Цветовая температура – 3 500/4 000/ 4 500/ 5 000/ 5 500 [K]

Диапазон светового пятна при фокусировке на расстоянии 1 м - не менее 180-300 [мм]

Электронная система контроля за освещением – да

Регулировка электрического поля – 101 мм

Индекс цветопередачи - 96 Ra

Индекс качества воспроизведения R9 – 96

Общая освещенность – 312 Вт / м²

Коэффициент освещенности – 516 лм / Вт

Глубина освещения без дополнительной фокусировки (L1+ L2) при 20 % - 875 [мм]

Глубина освещения без дополнительной фокусировки (L1+ L2) при 60 % - 420 [мм]

Рабочая область - от 67 до 1 545 мм

Индекс ламинарного потока (измерение интенсивности турбулентности) – 16 %
Индекс ламинарного потока (измерение частиц) – 3 Класс
Светоизлучающая поверхность – 3 320 см²
Повышение температуры над головой хирурга <1 °С
Повышение температуры в рабочей зоне - <1 °С
Общее количество светодиодов - не менее 72 штуки (24 ячейки по 3 светодиода)
Энергия излучения – 1,9 МВт / м²Лх
Естественное освещение Sim.BIANCE - да
Остаточная освещенность с 1 тенью – не менее 67 %
Остаточная освещенность с 2 тенями – не менее 47 %
Остаточная освещенность с 1 лампой – не менее 97%
Остаточная освещенность с 1 лампой и 1 тенью – не менее 64%
Остаточная освещенность с 1 лампой и 2 тенями – не менее 45 %
Потребляемая мощность – 2 580 Лх/Вт
Электротехнические данные:
Источник питания - первичное напряжение АС – 100-240 V
Входное напряжение – 220/230 В
Потребляемая мощность при 24 В – не более 62 Вт
Срок службы светодиодов > 50,000 [час]
Классификация по MDD – I
Класс защиты согласно IEC 60601 – I
Класс защиты подвески - IP 30
Класс защиты корпуса - IP 52
Физические характеристики:
Минимальная высота расположения светильника (по рукоятке) – 669 мм
Максимальная высота расположения светильника (по рукоятке) - 1819 мм
Высота стойки мобильного основания – 1633 мм
Угол наклона плеча вниз – 40°
Угол наклона плеча вверх – 20°

		<p>Длина регулируемого плеча – 802 мм. Вес передвижного основания - не более 34 кг. Вес головы – не более 18 кг Общий вес светильника – не более 52 кг Высота купола без ручки – не менее 71 мм Диаметр головки – не менее 710 мм Поле рефлекторной бестеневой системы – не менее 910 мм Количество LED диодов в 1 светящей ячейке – не менее 3 штук Угол освещения от 1 LED диода - не менее 120° Угол освещения от 1 светящей ячейки - не менее 360° Классификация стекла - ESG закаленное стекло</p>	
<i>Дополнительные комплектующие:</i>			
1	Мобильная напольная стойка	Мобильная стойка должна быть предназначена для расположения плафона светильника на мобильном основании, для перемещения внутри операционного блока. Мобильная стойка имеет регулируемое плечо, позволяющее расположить плафон светильника на необходимой высоте.	1 штука
2	Стерилизуемая рукоятка светильника	Стерильная рукоятка должна быть предназначена для регулировки уровня светового поля. Подвергается стерилизации путем автоклавирования.	2 штуки
3	Пульт управления освещением	<p>Панель управления каждого плафона светильника должна быть оснащена не менее 9-ю клавишами, позволяющими изменить следующие параметры: Клавиша включения/выключения питания светильника Клавиша уменьшения интенсивности света Клавиша увеличения интенсивности света Клавиша уменьшения размера светового пятна Клавиша увеличения размера светового пятна Клавиша увеличения цветовой температуры Клавиша уменьшения цветовой температуры Клавиша включения функция подсветки для эндоскопических операций путем нажатия одной кнопки. Клавиша памяти индивидуальных настроек света</p>	1 штука

		Функция подсветки для эндоскопических операций путем нажатия одной кнопки.	
4	Коммутационная коробка	Коммутационная коробка обеспечивает конвертацию электронапряжения до необходимого уровня, для обеспечения бесперебойной работы операционного светильника.	1 штука
<i>Расходные материалы и изнашиваемые узлы:</i>			
1	нет		
3	Требования к условиям эксплуатации	<p>Электрическая сеть: 220 В</p> <p>Водоснабжение: не требуется.</p> <p>Канализация: не требуется.</p> <p>Площадь помещения: не менее 10 кв. м.</p> <p>Наличие приточно-вытяжной вентиляции.</p>	
4	Условия осуществления поставки медицинской техники <i>(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</i>	DDP пункт назначения, согласно условиям договора	
5	Срок поставки медицинской техники и место дислокации	30 дней с момента подписания договора Адрес: DDP: улица Алии Молдагуловой, дом 26, 28	
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 эксплуатации документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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. 	
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. Программное обеспечение, поставляемое с приборами, совместимое с программным обеспечением установленного оборудования Заказчика. Поставщик обеспечивает сопровождение процесса поставки товара квалифицированными специалистами. 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). Доставку 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 производителей.