**Утверждаю:**

|  |
| --- |
| **Директор ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр»** |
|  |
| **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Балыков А.Ж.** |

**Приказ № \_\_\_-Ө от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_ 2020 г**

**ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ**

**предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам по подготовке тендерных заявок и участия в тендере по закупу медицинских изделий, требующих сервисного обслуживания**

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором тендера- ГКП «Областной перинатальный центр» на ПХВ потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупкам лекарственных средств и изделий медицинского назначения для ГКП на ПХВ Областной перинатальный центр на 2020 год (далее – Тендерная документация) разработана в соответствии с Постановление Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг» (далее Правила), подпунктом 12 статьи 6, подпунктом 7 и 8 статьи 10 Кодекса «Кодекса о здоровье народа и системе здравоохранения».

**Электронный адрес интернет-ресурса, на котором планируется размещать информацию, подлежащую опубликованию:** [**http://aktobe-opc.kz/**](http://aktobe-opc.kz/)

**Глава 1. Введение**

1. **Предмет договора**
2. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера **по закупу медицинских изделий, требующих сервисного** *(далее Товары),* разработаны с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об их участии в тендере.
3. Тендер проводится с целью определения поставщиков Товаров. Полный перечень закупаемых товаров приведен в приложении № 1 к настоящей Тендерной документации.
4. Организатором и заказчиком тендера выступает - Государственное коммунальное предприятие «Областной перинатальный центр» на праве хозяйственного ведения «Управление здравоохранения Актюбинской области»

РК, город Актобе, улица Алтынсарина 3А

БИН 000840002541

БИК HSBKKZKX

ИИК KZ036017121000000367

АО "Народный Банк Казахстана"

**2. Условия платежа**

4. Базовые условия платежа: платеж Заказчиком производится по факту поставки товаров.

**3.Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков**

5. К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, гарантирующие поставку закупаемого товара, соответствующего по качеству требованиям, указанных в технической спецификации (Приложение №1 к настоящей Тендерной документации» и представившие полный перечень документов предусмотренные Постановлением Правительства Республики Казахстан № 1729 от 30 октября 2009 года.

6. Для участия в закупе товаров по оказанию ГОБМП поставщик должен соответствовать следующим квалификационным требованиям:

1) должен быть зарегистрирован в качестве субъекта предпринимательства согласно законодательству Республики Казахстан;

2) должен быть правоспособным на осуществление фармацевтической деятельности по производству или оптовой реализации лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

3) не должен иметь налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

4) не должен быть признанным судом недобросовестным по настоящим Правилам;

5) не должен быть аффилированным с заказчиком, организатором закупа, единым дистрибьютором;

6) не должен быть аффилированным по одному лоту с другим потенциальным поставщиком;

7) не должен быть признан банкротом вступившим в законную силу судебным актом, и в отношении него не должно проводиться процедур банкротства или ликвидации;

8) не должен нарушать патентных и иных прав и притязаний третьих лиц, связанных с реализацией лекарственных средств и медицинских изделий.

9) Потенциальный поставщик по одному лоту тендера, двухэтапного тендера представляет одно торговое наименование с указанием производителя лекарственного средства; медицинского изделия; медицинского изделия, за исключением случая, указанного в пункте 18 Правил.

Потенциальный поставщик по одному лоту тендера в случаях, когда для использования с закупаемым основным медицинским изделием, требующим сервисного обслуживания, дополнительно требуются медицинские изделия для совместного использования в комплектации, может представить двух и более производителей

10) Потенциальный поставщик в подтверждении его квалификационным требованиям представляет организатору закупа документы предусмотренные Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг»

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

1) наличие регистрации лекарственных средств, медицинских изделий 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, комплектующих, входящих в состав медицинского изделия и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);

2) лекарственные средства, медицинские изделия хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, медицинских изделий соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, 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);

5) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий 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 товара 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 товара 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;

6) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий, за исключением товаров, указанных в подпункте 7) 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);

7) 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);

8) менее сроков годности, указанных в подпунктах 6) и 7) настоящего пункта, для переходящих остатков товара единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику и (или) поставщику услуги учета и реализации по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

9) лекарственные средства, медицинские изделия по своей характеристике (комплектации) должны соответствовать характеристике (комплектации), указанной в объявлении или приглашении на закуп;

10) лекарственные средства или медицинские изделия по ценовому предложению потенциального поставщика не должны превышать предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию утвержденных в порядке, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.

8. К закупаемому медицинскому изделию, требующему сервисного обслуживания, предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, в Республике Казахстан или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, является новым, ранее неиспользованным, произведенным в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

5) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, относящееся к средствам измерения, внесено в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;

6) передвижной комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинских изделий, требующих сервисного обслуживания.

9. Заказчик, организатор закупа не устанавливает к товарам требований не предусмотренных Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг»

**Глава 2. Тендерная документация**

1. **Содержание тендерной документации**

10. Тендерная документация содержит:

1) Состав тендерной документации

2) перечень документов подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждении его соответствия требованиям главе 3 и 4 Правил

3) Технические и качественные характеристики закупаемых товаров, включая технические спецификации.

4) Перечень закупаемых товаров и суммы выделенные для их закупа по каждому лоту

5) Условия платежей и проект договора закупа товаров по форме утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения

6) Требования к языкам

7) Требования к оформлению тендерной заявки

8) Порядок, форму и сроки внесения обеспечения тендерной заявки

9) Указание возможности и порядок отзыва тендерной заявки

10) Место и окончательный срок приема тендерной заявки

11) Формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию Тендерной документации при необходимости порядка проведения встреч с ними

12) Место, дату, время и процедуру вскрытия тендерных заявок

13) Условия предоставления приоритета потенциальным поставщикам - отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза

14) Условия внесения, форму, объем и способ внесения гарантийного обеспечения договора закупа

15) Процедуру рассмотрения тендерных заявок

16) Требования к товарам установленные главой 4 Правил

17) Сведения о квалификации согласно форме, утвержденной уполномоченным органом области здравоохранения

**Глава 3. Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок**

1. **Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок**

11. 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

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

13. Срок действия тендерной заявки составляет не менее сорока пяти календарных дней, исчисляемых со дня окончательного приема тендерных заявок. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.

14. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, подтверждающих права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций), а также документы, указанные в подпунктах 19), 20) пункта 64 настоящих Правил.

**15. *Основная часть тендерной заявки содержит:***

1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2) копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;

3) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);

4) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющую личность;

5) копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "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 соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях";

6) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, длящейся более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденному постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан от 31 января 2011 года № 3 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 6793), по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением филиалов и представительств потенциального поставщика, расположенных за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

8) сведения о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

9) копию сертификата о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки (для отечественных товаропроизводителей);

копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;

копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;

10) если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан, то им представляется оригинал или копия письма органа государственных доходов Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик - нерезидент Республики Казахстан и не состоит на налоговом учете;

11) заявленную потенциальным поставщиком таблицу цен по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, включающую фактические затраты потенциального поставщика, из которых формируется конечная цена заявленных лекарственных средств, медицинских изделий, медицинских изделий и (или) фармацевтической услуги, включая цену сопутствующих услуг;

12) сопутствующие услуги;

13) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;

14) при необходимости копию акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случаях представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), вышеуказанный акт не представляется;

15) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 настоящих Правил;

16) при закупе фармацевтических услуг документы, подтверждающие соответствие соисполнителя квалификационным требованиям, установленным пунктом 14 настоящих Правил;

17) письмо об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 настоящих Правил;

18) письмо о согласии на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 настоящих Правил, в порядке, установленном настоящими Правилами;

19) договоры намерения об оказании фармацевтической услуги с соисполнителями;

20) гарантийное письмо об установлении информационно-коммуникационной инфраструктуры для ведения информационной системы учета амбулаторного лекарственного обеспечения (при закупе фармацевтических услуг);

21) копию документа, подтверждающего владение на праве собственности или праве владения и пользования объектом фармацевтической деятельности, в соответствии с адресом, указанным в разрешении и (или) уведомлении на занятие соответствующей фармацевтической деятельностью и (или) реализацию медицинских изделий.

***16. Техническая часть тендерной заявки содержит:***

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленного товара, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, также на электронном носителе в формате \*doc);

2) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров и фармацевтических услуг требованиям настоящих Правил и тендерной документации.

17. Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница заверяется подписью. Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт. Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница ее подлежит заверению подписью уполномоченного лица юридического лица или физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность.

18. Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами и подписывается потенциальным поставщиком. Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

19. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова "**Тендер по закупу медицинских изделий, требующих сервисного обслуживания**" и "**Не вскрывать до 19 марта 2020 года, 10.00 часов** (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)".

1. **Валюта тендерной заявки и платежа**

20. Цена тендерной заявки участника тендера являющегося резидентом Республики Казахстан, должна быть выражена в - тенге

21. Фактическая оплата поставщику производится в тенге, по факту поставки товаров, либо мере выделения финансовыми органами бюджетных средств

**3. Гарантийное обеспечение тендерной заявки**

22. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа товаров или фармацевтических услуг

23. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантийного денежного взноса, 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;

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (Приложению 7 к Тендерной документации)

**24. Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде денежного взноса вносится потенциальным поставщиком на следующий счет организатора тендера:**

**БИН 000840002541**

**БИК ALMNKZKA**

**ИИК KZ16826D0KZTD2002846**

**АО "АТФБанк"**

25.Срок действия гарантийного обеспечения составляет не менее срока действия тендерной заявки.

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

1) истечения срока действия тендерной заявки (за исключением тендерной заявки победителя тендера);

2) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их приема;

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

4) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

5) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

27. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если он:

-отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;

- победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;

- признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа.

**4. Представление тендерных заявок**

28. Тендерные заявки должны быть представлены в соответствии с трепаниями Правил и настоящей тендерной документации

**5. Язык тендерной документации**

29. Требования к языкам тендерной заявки, договора закупа:

Заявка на участие в тендере составляется на русском языке, при этом, заявка на участие в тендере может содержать документы, составленные на другом языке, с обязательным нотариально засвидетельствованным переводом на русский язык. Информация о языке составления договора закупа указана в приложении 8 к настоящей Тендерной документации.

**6. Порядок отзыва тендерной документации и получение разъяснений**

30. Возможность и порядок отзыва тендерной заявки потенциального поставщика:

1) Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока приема заявок.

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

31. Формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации, порядок проведения встречи с ними:

1) Не позднее, чем за 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 трех рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

2) В срок не позднее 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, которым представлены тендерные заявки, или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

3) Заказчик или организатор закупа при необходимости проводят встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в определенном месте и определенное 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.

**7. Место и окончательный срок представления тендерных заявок**

32. Тендерные заявки представляются/направляются нарочно или по почте / курьерская доставка по адресу: Республика Казахстан, город Актобе, улица Алтынсарина 3А. Окончательный срок представления тендерных заявок до 9.30 часов «19» марта 2020г.

**Глава 4. Вскрытие, оценка и сопоставление конвертов с тендерными заявками**

1. **Вскрытие конвертов с тендерными заявками**

33. Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 10.00 часов «19» марта 2020 года по следующему адресу: г. Актобе, ул Алтынсарина 3А.

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

34. 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.

1. **Оценка и сопоставление тендерных заявок**

35. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок. В случае сомнений в достоверности представленных сведений, содержащихся в тендерных заявках, допускается принятие необходимых мер комиссией, за исключением действий комиссии, связанных с дополнением недостающими документами либо заменой документов, представленных в тендерной заявке.

В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации конкурсная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации, в части их наличия в перечне недобросовестных поставщиков рассматривает информацию на интернет-ресурсе уполномоченного органа в области здравоохранения.

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

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

2) непредставления копии свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;

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

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

5) непредставления копий разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях", в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о налоговой задолженности, 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);

8) непредставления подписанного оригинала справки банка об отсутствии просроченной задолженности согласно требованиям настоящих Правил;

9) наличия в справке банка или филиала банка просроченной задолженности по обязательствам потенциального поставщика, длящейся более трех месяцев, предшествующих дате выдачи данной справки;

10) непредставления сведений о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

11) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;

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

13) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к товарам и услугам приобретаемым в рамках настоящих Правил;

14) применения процедуры банкротства, ликвидации и (или) наличия в перечне недобросовестных поставщиков;

15) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых товаров, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;

16) непредставления при необходимости копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" в соответствии с подпунктом 14) пункта 64 настоящих Правил, за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

17) если техническая характеристика заявленного медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

18) несоответствия требованиям пункта 17 настоящих Правил, за исключением случаев, предусмотренных пунктом 18 настоящих Правил;

19) установленных пунктами 26, 33 настоящих Правил;

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

21) если не представлена либо представлена неподписанная таблица цен;

22) представления потенциальным поставщиком цены товара, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

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

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

25) непредставления информации об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 настоящих Правил;

26) непредставления согласия на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 настоящих Правил, в порядке, установленном настоящими Правилами;

27) установления инициирования процедуры банкротства либо ликвидации, приостановления финансово-хозяйственной деятельности, в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупок;

28) установления факта привлечения к ответственности за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств по заключенным в течение последних двух лет договорам на основании решения суда, вступившего в законную силу

37. Тендерная комиссия признает тендер не состоявшимся по одному из следующих оснований:

1) отсутствия представленных тендерных заявок;

2) представления менее двух тендерных заявок;

3) если не допущен ни один потенциальный поставщик;

4) если допущен один потенциальный поставщик.

38. Победитель тендера определяется на основе наименьшей цены.

**3. Условия предоставления приоритета**

39. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и/или производителем государств-членов Евразийского экономического союза, имеющий регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы ЕАЭС (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года №78 и от 12 февраля 2016 года № 46), тендерная заявка которого соответствует требованиям настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

40. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и/или производителем государств-членов Евразийского экономического союза, имеющий регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46), тендерная заявка которого соответствует требованиям настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика

41. В случае, если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями и/или производителями государств-членов Евразийского экономического союза, имеющих регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46), тендерные заявки которых соответствуют требованиям настоящих Правил, заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор рассматривают тендерные заявки потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями и/или производителями государств-членов Евразийского экономического союза, имеющих регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46), а тендерные заявки других потенциальных поставщиков (при их наличии) отклоняются.

42. Если в двухэтапном тендере подана одна тендерная заявка, соответствующая требованиям настоящих Правил, от потенциального поставщика, являющегося отечественным производителем, на лоты, предусматривающие заключение долгосрочного договора поставки, с ним заключается долгосрочный договор поставки без применения способа закупа из одного источника в соответствии с главой 21 настоящих Правил, предусматривающей особый порядок закупа.

43. Статус отечественного производителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

1) разрешение (лицензия) на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств, изделий медицинского назначения или медицинской техники, полученное в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационное удостоверение на товар отечественного производителя, выданное в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

При заключении договора или дополнительного соглашения к договору поставки, потенциальный поставщик - отечественный товаропроизводитель на поставляемые товары предоставляет сертификат о происхождении товара для внутреннего обращения "СТ KZ".

44. Статус производителя государств-членов Евразийского экономического союза, имеющего регистрационное удостоверение, соответствующее Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно Решений Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46) потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

1) разрешением (лицензией) на осуществление фармацевтической деятельности по производству лекарственных средств и медицинских изделий, полученное в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

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

45. Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и в системе обязательного социального медицинского страхования 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, медицинских изделий и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

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

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

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), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан.

47. Если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший тендерную заявку, соответствующую требованиям настоящих Правил, сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибьюторской практики GDP, в соответствии с требованиями, указанными в пункте 30 настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

48. Если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвует два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, представивший тендерную заявку, соответствующую требованиям настоящих Правил, сертификат о соответствии объекта надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибьюторской практики GDP, в соответствии с требованиями, указанными в пункте 30 настоящих Правил, комиссия принимает решение о признании потенциального поставщика, представившего сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибьюторской практики GDP, победителем тендера, с которым заключается договор поставки без применения способа закупа из одного источника. При этом при заключении договора цена товара не превышает цену первичного ценового предложения данного потенциального поставщика.

49. Если в тендере (двухэтапном тендере) по лоту участвуют два и более потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки, соответствующие требованиям настоящих Правил, сертификаты о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики GMP или надлежащей дистрибьюторской практики GDP, в соответствии с требованиями, указанными в пункте 30 настоящих Правил, то комиссия рассматривает только их тендерные заявки, а тендерные заявки других потенциальных поставщиков (при их наличии) отклоняются.

Глава 4. Заключения договора о закупе

**1**. Заключения договора о закупе

50. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа, составляемый по форме согласно Приложению 8 к Тендерной документации.

51. В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать двух рабочих дней.

52. Договор закупа вступает в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

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

54. Не допускаются внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор (за исключением уменьшения цены товара, объема), которые изменяют содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового наименования, указанного в договоре другим торговым наименованием.  
55. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

- по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на товары и соответственно цены договора;

- по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема товаров.  
56. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены товара либо фармацевтической услуги до подписания договора о закупе, об оказании фармацевтических услуг. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены товара или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

**Глава 5. Порядок внесения обеспечения договора**

**1. Порядок внесения обеспечения договора**

57. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг (далее - гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями настоящих Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг.

58. 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 обслуживающем банке заказчика;

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

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

60. 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.

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

Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

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

2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, медицинских изделий и нарушение других условий договора);

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

*К тендерной документации прилагается:*

1. *Приложение № 1: перечень закупаемых товаров, техническая спецификация, сумма закупа по каждому лоту;*
2. *Приложение № 2 Техническая спецификация*
3. *Приложение № 3 Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика*
4. *Приложение № 4 Справка об отсутствии просроченной задолженности*
5. *Приложение № 5 Сведения о квалификации*
6. *Приложение № 6 Таблица цен потенциального поставщика*
7. *Приложение № 7 Банковская гарантия*
8. *Приложение № 8 Типовой договор закупа*

Приложение 1 к тендерной документации

**Тендер по закупу медицинских изделий, требующих сервисного обслуживания**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование товара** | **к-во** | **Срок поставки товаров** | **Место поставки товаров и количество поставки товара для каждого** | **Условия оплаты** | **Стоимость за ед. товара (в тенге)** | **Сумма, выделенная из бюджета (в тенге)** |
| 1 | Переносной аппарат искусственной вентиляции легких | 1 | 60 календарных дней | РК, город Актобе, улица Алтынсарина 3А | 30% предоплата, 70% после поставки товаров, по мере финансирования | 22 597 107 | 22 597 107 |
| 2 | Аппарат искусственной вентиляции легких для новорожденных | 1 | 60 календарных дней | РК, город Актобе, улица Алтынсарина 3А | 30% предоплата, 70% после поставки товаров, по мере финансирования | 24 175 780 | 24 175 780 |
| **Итого:** | | | | | | | **46 772 887** |

Директор Балыков А.Ж.

Исп. Альдешов А.Ж. \_\_\_\_\_

Приложение 2 к тендерной документации

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№**  **лота** | **Наименование товара** | **Техническая характеристика** |
| 1 | Переносной аппарат искусственной вентиляции легких | |  |  |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | | *№*  *п/п* | ***Наименование комплектующего к МТ*** | ***Краткая техническая характеристика комплектующего к МТ*** | | | | ***Кол-во*** | | *Основные комплектующие, не хуже:* | | | | | | | | 1. | Базовый блок аппарата ИВЛ | Аппарат искусственной вентиляции с встроенным сенсорным дисплеем, влагозащищенным, ударостойким корпусом и классом защиты не менее IP24.  **Требования к конструкции:**  Аппарат должен иметь возможность размещаться на устойчивой тележке, снабженной механизмом фиксации колес.  При этом, тележка аппарата должна иметь крепление для увлажнителя.  Крепление аппарата к тележке должно быть быстросъемное, обеспечивающим при необходимости быстрое отсоединение базового блока без применения дополнительных инструментов.  Аппарат должен обеспечивать возможность проведения экстренной вентиляции в условиях транспортировки или в иных условиях, где требуется экстренная вентиляция. Для этого, аппарат должен быть оснащен складной ручкой для переноски, иметь возможность подключения любого двуствольного дыхательного контура, многоразового и одноразового, в том числе и коаксиального, иметь встроенный генератор потока, аккумулятор, выполнен единым модулем и иметь вес не более 6,5 килограмм.  Конфигурация конструкции основания аппарата должно обеспечивать устойчивое положение аппарата на любой плоской поверхности.  **Требования к газообеспечению и пневматической системе:**  Снабжение аппарата воздухом должно обеспечивать встроенная турбина, что не требует применения дополнительных компрессоров, наличия централизованной разводки медицинского воздуха, а также сохраняет компактность аппарата и качество газового состава при отключении электроэнергии.  Снабжение аппарата кислородом под высоким давлением должно обеспечиваться от централизованной кислородной газораспределительной сети или от баллонов. Давление кислорода, не хуже: 2,8 – 6 bar.  Аппарат должен подключаться к кислороду с низким давлением (LPO), например, от кислородного концентратора, с потоком 15 л/мин.  Аппарат должен работать с любыми типами дыхательных контуров, одноразовыми и многоразовыми. Благодаря проксимальному расположению потокового датчика податливость и сопротивление контура должны компенсироваться автоматически, что обеспечивает точное дозирование и мониторинг вентиляционных параметров не зависимо от типа применяемого дыхательного контура, а также не требует проведения специального теста, учитывающего податливость дыхательного контура.  **Требования к электропитанию:**  Аппарат должен обеспечивать работу при питании от электрической сети с напряжением переменного тока 100 – 240 Вольт, 50 Гц. Аппарат должен обеспечивать автономную работу от встроенной аккумуляторной батареи продолжительностью не менее 2-х часов. Аккумуляторная батарея литий-ионная, без «эффекта памяти». Степень заряда батареи должна отображаться на экране монитора.  **Требования к интерфейсу:**  Интерфейс должен быть удобным как для начинающего доктора, так и для эксперта.  Дисплей цветной, сенсорный, жидкокристаллический, диагональ не менее 8,4 дюйма.  Вся предоставляемая информация должна быть на русском языке, за исключением общепринятых международных аббревиатур. Управление должно осуществляться как с помощью сенсорного экрана, так и с помощью поворотно-нажимного устройства (энкодер), а также с помощью дополнительных функциональных кнопок быстрого доступа. Трехшаговая концепция управления: выбор-настройка-подтверждение.  **Требования к самотестированию:**  Самотестирование аппарата должно выполняться автоматически, после включения электропитания аппарата без участия медперсонала. Выполнение как предварительной, так и текущей калибровки всех датчиков аппарата, за исключением проксимального датчика потока, должно осуществляться без рассоединения контура, прерывания электропитания и прерывания ИВЛ.  **Требования к предстартовому меню:**  Предстартовое меню должно позволять осуществлять быстрый старт вентиляции: возможность выбора одного из не менее трех заранее предустановленных режимов для нового пациента или предыдущего с сохраненными в энергонезависимой памяти параметрами ИВЛ. Аппарат должен обеспечивать ввод пола и роста пациента, с автоматическим расчётом идеального веса (IBW) или фактического веса пациента с последующей автоматической установкой стартовых параметров вентиляции и тревог.  **Требования к режимам и методам ИВЛ:**  Синхронизированная принудительная вентиляция с целевым объемом (SCMV+), обеспечивающая функцию подачи целевого дыхательного объема за счет регулировки наименее возможного давления в дыхательных путях.  Синхронизированная принудительная вентиляция с контролем по давлению (PCV+).  Синхронизированная принудительная перемежающая вентиляция, с целевым дыхательным объемом. (SIMV). Улучшенный профиль потока.  Синхронизированная принудительная перемежающаяся вентиляция, с контролем по давлению (P-SIMV).  Режим спонтанного дыхания на фоне постоянного положительного давления с возможностью поддержки давлением (SPONT).  Режим автоматического поддержания заданного минутного объема вентиляции, основанного на учете динамики состояния легочной механики (податливость, сопротивление, экспираторная константа) и параметров собственного дыхания пациентов (ASV). При отсутствии самостоятельных вдохов, аппарат должен осуществлять принудительные вдохи, должны автоматически рассчитываться границы безопасной вентиляции, частота дыхания, инспираторное давление, продолжительность вдоха, дыхательный объем. При появлении самостоятельного дыхания, аппарат должен осуществлять поддерживающие вдохи, чем активнее становятся вдохи пациента, тем меньшее поддерживающее давление должно подаваться пациенту. С каждым вдохом должна происходить оценка параметров респираторной механики, и корректировка параметров вентиляции. Режим должен позволять проводить вентиляцию с момента интубации и до полного отлучения – экстубации пациента (изначально настроен на отлучение). Режим должен иметь не более 3-х основных регулировок: процент минутной вентиляции, уровень PEEP и фракция кислорода (FiO2).  Вентиляция при апноэ – функция автоматического переключения на принудительную вентиляцию с заданными параметрами при остановке самостоятельного дыхания пациента и обратный автоматический переход в исходный режим вентиляции, при обнаружении спонтанного дыхания пациента (Apnoe vent).  **Требования к основным параметрам вентиляции:**  Частота дыхания в режимах (S)CMV и PCV, не менее: 4 - 80 в минуту;  Частота дыхания в режимах SIMV, P-SIMV, не менее: 1- 80 в  минуту;  Соотношение вдох к выдоху (I:Е), не хуже: от 1:9 до 4:1;  Дыхательный объем, не хуже: 20-2000 мл  Время вдоха для аппаратного дыхания, не хуже: 0,1 - 12 сек;  Время вдоха для спонтанного дыхания, не хуже: 0,2 – 3 сек (зависит от чувствительности экспираторного триггера).  Время нарастания давления, не менее: 2000 мсек;  Управляемое инспираторное давление, не хуже: от 3 до 60 smH2O ;  Давление поддержки, не хуже: от 0 до 60 smH2O ;  Диапазон регулировки PEEP/CPAP, не хуже: 0 – 35 smH2O;  Возможность регулировки скорости нарастания потока;  Чувствительность потокового триггера не менее: 0,1 – 5 л/мин.;  Чувствительность экспираторного триггера не менее: 5- 80%;  Пиковый поток не менее: 0-210 л/мин;  Потоковый триггер не менее: 0.1-20 л/мин;  Концентрация кислорода не хуже: 21 – 100 %;  Автоматический базовый поток не менее 4-30 л/мин, в зависимости от величины потокового триггера;  **Требования к дополнительным параметрам и функциям:**  Функция ограничения максимального давления в дыхательном контуре – вентиляция с ограничением давления. Регулируемое ограничение: не более чем минус 10 smH2O от уровня верхней границы настраиваемой тревоги для всех режимов вентиляции.  Бифазная вентиляция (концепция «открытых активных клапанов») – поток газа к пациенту и от пациента должен обеспечиваться в любой момент времени при появлении вдоха или выдоха у пациента, не зависимо от триггера и фазы дыхательного цикла (должно обеспечиваться специальным алгоритмом работы клапанов). Пациент должен иметь возможность дышать самостоятельно в любую фазу дыхательного цикла без существенного изменения профиля кривой давления (давление автоматически должно удерживаться на заданных уровнях).  Функция «100% O2» – экстренная подача 100% кислорода.  Stand-By - режим ожидания с сохранением установленных параметров.  Функции ручного запуска дыхательных циклов и задержка дыхания на вдохе.  Screen Shot – функция сохранения и последующего переноса всего изображения экрана на внешнюю USB-flash в виде графического файла (Jpeg) с возможностью последующего просмотра на персональном компьютере.  Функция «День/ночь» – возможность регулировки яркости экрана в зависимости от времени суток по предустановленным значениям или вручную.  Функция блокировки экрана – для предупреждения непреднамеренного изменения параметров.  Конфигурация стартовых параметров - возможность предустановки параметров и режимов в аппарате для быстрого старта.  **Требования к мониторингу, не хуже:**  Все измерения должны производиться без специальных маневров, задержек и пауз на вдохе/выдохе.  P aw – давление в реальном времени (на графике);  Ppeak – пиковое давление;  Pplato – давление плато  Pmean – среднее давление;  PEEP/CPAP – конечное положительное давление;  Flow – инспираторный и экспираторный поток в реальном времени (на графике);  Insp Flow – пиковый инспираторный поток;  Exp Flow – пиковый экспираторный поток;  Volume – дыхательный объем в реальном времени (на графике);  VTE – экспираторный дыхательный объем (реальный объем выдоха);  VTI – инспираторный дыхательный объем;  ExpMinVol/MinVolspont – экспираторная минутная вентиляция/минутная вентиляция спонтанного дыхания;  Leak/MV Leak – процент/объем утечки;  I:E – соотношение вдох к выдоху реальное;  fTotal – общая частота дыхания (аппаратная + спонтанная);  fSpont – частота спонтанных вдохов;  TI – инспираторное время;  TE – экспираторное время;  %fSpont – процент спонтанных вдохов по отношению к общей частоте дыхания;  Cstat – статическая податливость легких (статический комплайнс);  AutoPEEP – остаточное давление в дыхательных путях сверх уровня PEEP (ауто ПДКВ);  RCexp – экспираторная временная константа;  Rinsp – инспираторное сопротивление (резистанс);  P0.1 – давление окклюзии;  FiO2 – процент кислорода в дыхательной смеси;  **Требования к графическому мониторингу:**  Графики (кривые): давление-время, поток-время, объем-время. Возможность одновременного отображения не менее 2-х графиков. Возможность заморозки кривых.  Требования к тревожной сигнализации  Аппарат должен обеспечивать многоуровневую световую, цветовую и звуковую сигнализацию, учитывающую приоритеты по степени важности. Аппарат должен выводить на экран соответствующие текстовые сообщения.  Настраиваемые тревоги:  - верхняя и нижняя границы давления в дыхательных путях;  - верхняя и нижняя граница минутного объема дыхания;  - верхняя и нижняя граница частоты дыхания, апноэ;  - высокая/низкая концентрация кислорода на вдохе.  Специальные тревоги:  - отсоединение пациента (разгерметизация контура);  - окклюзия;  - неисправность датчика потока;  - отсутствие подачи сжатого воздуха/кислорода;  - разряд или неисправность аккумулятора;  - неисправность кислородного датчика;  - отсутствие сетевого питания и др.  Технические тревоги должны выводится с кодом неисправности и его интерпретацией.  Память  Аппарат должен сохранять не менее 1000 последних событий (изменения настроек, срабатывание сигнализации, технические тревоги) с возможностью последующего просмотра журнала.  **Требования к интеллектуальному мониторингу**  Аппарат должен быть оснащен интеллектуальным мониторингом с графической визуализацией основных показателей, отражающих в реальном времени процесс вентиляции, состояние респираторной механики, степень участия пациента/аппарата, уровень респираторного комфорта.  **Динамическое легкое –** визуальное отображение состояния легочной механики в виде изображения картины легких. Изображение легких должно быть динамично в соответствии с дыхательным циклом. Форма «легких» должна меняться при изменении податливости легочной ткани и сопротивления дыхательных путей в реальном времени, а также при появлении у пациента спонтанных вдохов. Для каждого значения идеального веса должны быть свои нормы комплайнса и резистанса. При показателе легкие «жесткие» (имеет место низкая податливость, например, при ОРДС), изображенные легкие должны приобретать граненную или угловатую форму, в зависимости от степени нарушения податливости, при эмфиземе (высокая податливость), картина легких приобретает чересчур округлую форму («перераздутые» легкие). При нарушении проходимости бронхов (требуется санация, бронхоспазм и т. д.), то очертания бронхов должны сужаться относительно нормальной фоновой картины, при выраженной обструкции «бронхи» должны становиться узкими и приобретать красную окраску. Не менее 5 градаций визуализации формы. Помимо графического изображения на экране должны быть представлены показатели комплайнса, резистанса, данных пациента. При появлении спонтанных вдохов, под легкими, вначале инициированного пациентом вдоха, должно появляться изображение диафрагмы. Таким образом, только с одного взгляда можно судить о состоянии легочной механики пациента, его активности и оценивать ситуацию в динамике.  **Требования к безопасности:**  Настраиваемое ограничение давления во всех режимах, с целью снижения риска развития баро- и волюмотравмы легких, пневмоторакса, негативного влияния на гемодинамику и внутричерепного давления.  Экстренный (ручной) вдох.  Автоматическое переключение на воздух при отсутствии кислорода без изменения параметров вентиляции (давление, дыхательный объем, минутная вентиляция).  Защита от непреднамеренной установки несовместимых параметров.  Защита настроек аппарата с помощью кнопки блокировки всех сенсоров управления.  Резервная вентиляция при возникновении внезапной неисправности потокового датчика.  Конверсия прежних параметров вентиляции при переходе с одного режима на другой  Многоуровневая и приоритетная сигнализация.  Защитный клапан, соединяющий контур с атмосферой при выходе аппарата из строя. | | | | 1 шт. | | 2. | Электрический кабель | Предназначен для электропитания аппарата от электрической сети, длина не менее 2 м. | | | | 1 шт. | | *Дополнительные комплектующие:* | | | | | | | | 1. | Тележка | | Тележка должна быть предназначена для установки на ней основного блока аппарата с дисплеем, держателя дыхательного контура, увлажнителя и служить для перемещения аппарата внутри медицинского учреждения. Тележка должна иметь не менее четырех антистатических колеса с системой тормозной фиксации. | | | 1 шт. | | 2. | Штеккер DIN для подключения к кислородной сети | | Универсальный штекер быстрого соединения, должен быть предназначен для подключения кислородного шланга к газораспределительной сети медицинского учреждения. Евростандарт. | | | 1 шт. | | 3. | Шланг для подачи кислорода | | Шланг должен быть предназначен для подвода медицинского кислорода к аппарату ИВЛ., длина не менее 4 м., с внутренним диаметром не менее 6,5 мм., из высокопрочного силикона. В комплекте коннектор DISS для подключения шланга к аппарату. | | | 1 шт. | | 4. | Держатель дыхательного контура | | Должен обеспечивать поддержку дыхательного контура с возможностью настройки положения контура в удобном положении | | | 1 шт. | | 5. | Комплект тестового легкого неонатального пациента | | Демонстрационное легкое, предназначенное для тестирования и проверки работоспособности аппарата, объем не более 30 мл | | | 1 компл. | | 6. | Коннектор для подключения кислорода под низким давлением | | Коннектор для подключения кислорода под низким давлением. Должен обеспечивать подсоединение к аппарату ИВЛ кислорода с низким давлением, например, от кислородного концентратора. | | | 1 шт. | | 7. | Увлажнитель | | Увлажнитель автоматический и должен обеспечивать постоянное поддержание на оптимальном уровне не только температуры, но и влажности, не зависимо от параметров вентиляции и уровня потока через дыхательный контур. | | | 1 компл. | | 8. | Опция: вентиляция новорожденных в различных модификациях | | Комплект предустановленных программно-технических решений, обеспечивающий высококачественную вентиляцию новорожденных. Должен активироваться кодом.  Вес пациента, в диапазоне не хуже: 0,2 – 30 кг.  Суммарный по режимам диапазон частоты дыхания для категории новорожденных пациентов, не менее:  1 – 80 вдохов в минуту.  Дыхательный объем не хуже: 2 – 300 мл.  Инспираторное время не хуже: 0,1 – 12 сек.  Управляемое давление не менее: 0 – 45 cmH2O.  Давление поддержки не менее: 0 – 45 cmH2O.  Чувствительность потокового триггера не менее: 0,1 – 5 л/мин. | | | 1 шт. | | 9. | Опция: режим nCPAP-PС в различных модификациях | | Программное решение, обеспечивающее режим неинвазивной синхронизированной назальной CPAP-терапии, включая возможность поддержки давлением (PS). | | | 1 шт. | | *Расходные материалы и изнашиваемые узлы:* | | | | | | | | 1. | Дыхательный контур пациента для новорожденных | | | | Силиконовый дыхательный контур для новорожденных пациентов, внутренний диаметр, не более 12 мм, гладкоствольный, многократного применения, автоклавируемый. В комплекте: гладкоствольные силиконовые шланги – 2 шт., влагосборник – 1 шт., Y-образный тройник – 1 шт., гофрированный удлинитель с угловым шарниром – 1 шт. | 1 компл. | | 2. | Камера увлажнителя для новорожденных и младенцев, многоразовая, автоклавируемая | | | | Камера увлажнителя неонатальная, многоразовая автоклавируемая. Камера должна быть выполнена из высокопрочного пластика, не содержащего бисфенол, устойчива к многократному автоклавированию. Дно камеры должно быть выполнено из алюминия и предназначено для теплового контакта с нагревательной поверхностью. Камера должна обеспечивать испарение дистиллированной воды при нагревании рабочей поверхности увлажнителя, тем самым осуществляется увлажнение и согревание дыхательной смеси (финальный прогрев должен осуществляться нагревательным кабелем). | 1 шт. | | 3. | Пылевой фильтр турбины и охлаждающего вентилятора | | | | Комплект из не менее чем 5-ти фильтров. Пылевой фильтр турбины должен быть предназначен для предварительной очистки забираемого воздуха из окружающей среды. Фильтр охлаждающего вентилятора должен обеспечивать защиту от пыли внутренних узлов и электронных блоков аппарата. | 1 компл. | | 4. | HEPA-фильтр турбины | | | | Фильтр должен быть предназначен для тонкой очистки забираемого с окружающей среды воздуха. | 1 шт. | | 5. | Кислородный датчик | | | | Кислородный датчик гальванического типа, должен быть предназначен для определения реальной концентрации кислорода во вдыхаемой смеси. | 1 шт. | | 6. | Многоразовый автоклавируемый экспираторный клапан с мембраной экспираторного клапана в комплекте | | | | Многоразовый автоклавируемый экспираторный клапан с мембраной экспираторного клапана. Должен представлять собой легко съемное устройство, что позволяет осуществлять дезинфекционную обработку (стерилизацию), обеспечивая минимальный риск бактериальной контаминации аппарата и дыхательного контура. | 1 компл. дыхательного контура.зинфекционную обработку (стерилизацию), обеспечивая минимальный риск бактериальной контаминации ап | | 7. | Датчик потока неонатальный | | | Датчик потока для неонатальных пациентов с минимальным мертвым пространством, должен быть основан на принципе измерения дифференциального давления. Датчик должен иметь две трубки для подключения, устанавливаться в тройнике пациента.  Проксимальное к пациенту расположение должно обеспечивать высокую точность измерения инспираторных и экспираторных дыхательных объемов и потоков, обеспечивать измерение инспираторных давлений непосредственно у коннектора пациента, а также позволять расширить количество и повысить точность параметров мониторинга. Комплект из 10 шт. | | 1 компл. дыхательного контура.зинфекционную обработку (стерилизацию), обеспечивая минимальный риск бактериальной контаминации ап | | 8. | Генератор потока nCPAP | | | Генератор nCPAP-PС должен быть предназначен для обеспечения максимального комфорта младенцев с неинвазивной вентиляцией легких или поддержкой дыхания в режиме nCPAP | | 1 шт. | | 9. | Стартовый набор nCPAP | | | Стартовый набор должен включать все необходимые комплектующие для проведения неинвазивной назальной CPAP-терапии через назальные канюли и назальные маски. В комплекте: генераторы потока, назальные канюли, назальные маски, шапочки разных размеров, измерительная лента. Комплект на 10 пациентов. | | 1 компл. | | 10. | Назальные маски nCPAP-PC, размер (S) | | | Индивидуально упакованные (10 штук в каждой упаковке) для одноразового использования совместно с генератором nCPAP | | 1 упак. | | 11. | Назальные маски nCPAP-PC, размер (M) | | | Индивидуально упакованные (10 штук в каждой упаковке) для одноразового использования совместно с генератором nCPAP | | 1 упак. | | 12. | Назальные маски nCPAP-PC, размер (L) | | | Индивидуально упакованные (10 штук в каждой упаковке) для одноразового использования совместно с генератором nCPAP | | 1 упак. | | 13. | Назальные маски nCPAP-PC, размер (XL) | | | Индивидуально упакованные (10 штук в каждой упаковке) для одноразового использования совместно с генератором nCPAP | | 1 упак. | | 14. | Неонатальные назальные канюли nCPAP-PC, размер (XS) | | | Назальные канюли, для терапии с высокой скоростью потока. Назальные канюли должны быть изготовлены из особо мягких материалов (силикон без ПВХ и ДЭГФ) и комфортно прилегать к лицу. Индивидуально упакованные  (10 штук в каждой упаковке) | | 1 упак. | | 15. | Неонатальные назальные канюли nCPAP-PC, размер (S) | | | Назальные канюли, для терапии с высокой скоростью потока. Назальные канюли должны быть изготовлены из особо мягких материалов (силикон без ПВХ и ДЭГФ) и комфортно прилегают к лицу. Индивидуально упакованные  (10 штук в каждой упаковке) | | 1 упак. | | 16. | Неонатальные назальные канюли nCPAP-PC, размер (M) | | | Назальные канюли, для терапии с высокой скоростью потока. Назальные канюли должны быть изготовлены из особо мягких материалов (силикон без ПВХ и ДЭГФ) и комфортно прилегают к лицу. Индивидуально упакованные  (10 штук в каждой упаковке) | | 1 упак. | | 17. | Неонатальные назальные канюли nCPAP-PC, размер (L) | | | Назальные канюли, для терапии с высокой скоростью потока. Назальные канюли должны быть изготовлены из особо мягких материалов (силикон без ПВХ и ДЭГФ) и комфортно прилегают к лицу. Индивидуально упакованные  (10 штук в каждой упаковке) | | 1 упак. | | 18. | Неонатальные назальные канюли nCPAP-PC, размер (XL) | | | Назальные канюли, для терапии с высокой скоростью потока. Назальные канюли должны быть изготовлены из особо мягких материалов (силикон без ПВХ и ДЭГФ) и комфортно прилегают к лицу. Индивидуально упакованные  (10 штук в каждой упаковке) | | 1 упак. | | 19. | Неонатальные назальные канюли nCPAP-PC, размер (WL) | | | Назальные канюли, для терапии с высокой скоростью потока. Назальные канюли должны быть изготовлены из особо мягких материалов (силикон без ПВХ и ДЭГФ) и комфортно прилегают к лицу. Индивидуально упакованные  (10 штук в каждой упаковке) | | 1 упак. | |
| 2 | Аппарат искусственной вентиляции легких для новорожденных | |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | | *№*  *п/п* | *Наименование комплектующего к МТ* | *Техническая характеристика комплектующего к МТ* | *Кол-во* | | *Основные комплектующие* | | | | | 1 | Система ИВЛ для новорожденных | Предназначен для проведения ИВЛ новорожденных и детей весом до 30 кг в том числе с экстремально низкой массой тела не менее 300 гр., в режимах традиционной, высокочастотной осцилляторной и комбинированной вентиляции.  Наличие тайм - циклического вентилятора с регулируемым давлением, триггером по давлению и по потоку с контролем по объему, циклический по потоку, а также высокочастотной осцилляторной вентиляцией.  Наличие графического монитора с ЖК-дисплеем и сенсорным управлением, не менее 12,1 дюймов по диагонали, с цветным дисплеем с разрешением экрана не менее 1024 на 768 пикселей.  Наличие бесклапанной технологии вентиляции. Отсутствие механических клапанов и диафрагм на выдохе пациента.  Наличие микропроцессорного контроля параметров работы.  Наличие системы самодиагностики при включении и циклический контроль в процессе работы  Отсутствие необходимости разборки вентилятора для дезинфекции.  Наличие традиционной принудительной и вспомогательнойсинхронизированная вентиляции, не инвазивной вентиляции:  CMV  SIMV  СРАР  PSV  Пациент-триггерная вентиляция PTV  Наличие вентиляции с доставкой гарантированного объема при минимально возможном давлении без изменения времени вдоха:  VTV  CMV+VTV  PSV+VTV  PTV+VTV  SIMV+VTV  Не инвазивная вентиляция легких  Закрытый контур:  NCPAP  NIPPV  NHFO  Наличие вентиляции с поддержкой давлением и доставкой гарантированного объема:  PSV  SIMV+PSV+VTV  вентиляция апноэ  Наличие режима ожидания для проведения манипуляций с пациентов без ущерба для дыхательной функции.  Наличие высокочастотной осцилляторной вентиляции с активным вдохом и выдохом, комбинированный режим высокочастотной и принудительной вентиляции:  HFO  HFO+CMV  HFO+VTV  Наличие режима готовности с предварительными установками и экономичным энергопотреблением  **Параметры вентиляции**  Переменный поток воздушной смесь (автоматически устанавливаемый), диапазон не хуже 2 – 30 л/мин  Время вдоха, в диапазоне не хуже 0, 1 – 3,0 сек  Давление на вдохе, в диапазоне не хуже от 0 до 65 мбар  Задание дыхательного объема VTV, в диапазоне не хуже 2 мл – 300 мл. В диапазоне от 2 мл.до 10 мл. параметр настраивается шагами не более 0,2 мл. В диапазоне от 10 мл. до 100 мл параметр настраивается шагами не более 1 мл. В диапазоне от 100 мл. до 300 мл. параметр настраивается шагами не более 5 мл.  Регулируемая ЧД, в диапазоне, не хуже от 1 до 150 вд\мин.  Давление СРАР в диапазоне, не хуже от 0 до 35 мбар.  Соотношение вдох: выдох, не хуже от 11,2:1 до 1:600.  Вентиляция апноэ, в диапазоне 5-60 сек, разрешение не более 5 сек  Частота осцилляций в режиме HFO, в диапазоне не хуже 3 – 20 Гц  Амплитуда давления (дельта Р) в режиме HFO, не хуже 4 – 180 мбар  Диапазон среднего давления, не хуже от 0 мбар до 35 мбар.  Обогащение дыхательной смеси кислородом FiO2 в диапазоне, 21 -100%  Наличие компенсаторной функции, поддерживающей установленное среднее давление при изменении амплитуды давления с возможностью отключения.  Независимость среднего давления от Амплитуды давления (Дельта P).  Контроль начала и окончания вдоха пациентом (экспираторная чувствительность), не хуже 0-50% (шаг не более 5%) настраивается пользователем  **Графический мониторинг**  Измерение объема и потока  Мониторинг параметров вентиляции, включая петли, графические и числовые тренды  Возможность выбора формы представления данных  Тренды  Графики  Петли  Тренды во времени не менее 14 суток (в том числе):  Минутный объем  Выдыхаемый объем  Минимальное давление  Максимальное давление  FiO2  DCO2  Комплайнс  Сопротивление  Количество трендов отображаемых единовременно на экране, не менее 7  Петли, не менее 5:  поток/объем  поток/давление  объем/давление  поток/объем/давление  Временные графики (кривые)  Возможность масштабирования и перемещения внутри графиков и трендов:  Сохранение петель и возможность их вызова на экран для сравнения с текущим представлением  Традиционная и комбинированная вентиляция  Контроль утечки, не хуже 50% (автоматическая настройка)  Компенсация утечки не хуже 50%  Наличие возможности отключения функции компенсации утечки  Динамический комплайенс, не уже диапазона 0-100 мл/мбар, разрешение не хуже 1 мл/1 мбар  Коэффициент перерастяжения C20/C, разрешение не более 0,1  Время выборки, не более 2 мсек  Сопротивление, в диапазоне, не хуже 0-999 мбар.секунд/л  Чувствительность триггера (триггер по инспираторному потоку) в диапазоне, не хуже 0,2 – 20 л/мин  Наличие автоматического включения триггера по давлению при отключении датчика потока  Время ответа триггерной системы, не более 10 мсек  **Концентрация кислорода**  Диапазон не хуже 21 -100%, (разрешение неболее 1%, точность не менее +-2%)  Измерение давления в реальном времени, не более разрешение 1 мбар  Время измерения, не более 2 мсек.  Пиковое давление, в диапазоне не хуже от 0 до 175 мбар.  PEEP давление конца выдоха, в диапазоне не хуже от 0 до 175 мбар  Среднее давление в диапазоне, не хуже от -175 до 175 мбар  **Система тревог**  Наличие ранжирования по степени приоритета  Звуковая и визуальная тревожная сигнализация, история тревог  Документирование сигналов тревог: количество, не менее 57 шт  Соответствие приглушения звукового сигнала всех тревог на 1 мин без подавления высокоприоритетных тревог  История тревог не менее 100 последних  Тревоги, настраиваемые пользователем:  Высокое давление, в диапазоне не хуже 10-110 мбар (шаг не более 0,5)  Сбой цикла  Низкое давление:  традиционная вентиляция, в диапазоне не хуже -10 - 10 мбар ниже порога высокого давления  высокочастотные режимы, в диапазоне не хуже - 70 мбар - 10 мбар ниже порога высокого давления  Высокий дыхательный объем, диапазон, не хуже, от 3 до 300 мл  Низкий дыхательный объем,диапазон, не хуже от 0 – 300 мл  Низкий минутный объем, диапазон, не хуже, 0-0,02 л ниже порога высокого минутного объема (шаг не более 0,1)  Высокий минутный объем, диапазон, не хуже 0,02-20 л (шагне более 0,1) | 1 шт. | | *Дополнительные комплектующие:* | | | | | 2 | Стойка аппарата ИВЛ | Устойчивая стойка-тележка на колесах с упорами для крепления и перемещения аппаратуры | 1 шт. | | 3 | Компрессор медицинский подачи сжатого воздуха | Рабочее давление, не менее 2.8, не более 6 бар | 1 шт. | | 4 | Увлажнитель дыхательных смесей и принадлежности | Готовый к использованию увлажнитель дыхательных смесей с термостабилизированным подогревом, отдельно монтирующийся к аппарату,  Размеры: не более 140 мм x 173 мм x 135 мм (камера не установлена) Вес: не более 2.8 кг (без камеры), не более 3.1 кг (камера установлена и заполнена водой) Частота: 50/60 Гц, Напряжение: 230 В~ Потребляемый ток: не более 1.0 A макс при 230 В ~ Нагревательная пластина: не более 150 Вт, Нагреватель шланга:не более 22 В~, 2.73 A, 60 Вт, 50/60 Гц, Отключение нагревательной пластины при перегреве: не более 118 ± 6 °C  Инвазивный режим:На выходе из камеры, в диапазонене хуже 35.5 - 42 °C, В дыхательном контуре, в диапазоне не хуже 35 - 40 °C Неинвазивный режим: На выходе из камеры, в диапазоне не хуже 31 - 36 °C, В дыхательном контуре, в диапазоне не хуже 28 - 34 °C Дисплей: Не менее трех цифр, размерами не более 14 мм, не менее 7 сегментов ЖКИ Диапазон установки управления температурой:  не хуже 10 - 70 °C, точность: не больше ± 0.3 °C (в диапазоне температур не хуже 25 - 45 °C) Параметры звуковых сигналов тревоги Сигнал повышенной влажности: Немедленный звуковой сигнал при температуре на дисплее не более 41 °C или притемпературе в дыхательном контуре превышающей 43 °C.  Сигнал пониженной влажности: звуковой сигнал через не более чем 10 мин при не более 29.5°C и (только в инвазивном режиме) через не более чем 60 мин при не более 34.5 °C  Уровень звукового давления: Сигналы превышают 50 дБA на расстоянии не менее 1м | 1 шт. | | 5 | Шланг кислородный | Шланг для подачи кислорода, разъём NIST, длина не менее 3м. |  | | 6 | Шланг сжатого воздуха | Шланг для подачи сжатого медицинского воздуха, разъём NIST, длина не менее 3м. |  | | *Расходные материалы и быстроизнашивающиеся части:* | | | | | 5 | Контур пациента | Единый многоразовый контур пациента для всех режимов, в т.ч. HFO, диаметром не более 10 мм | 1 шт. | | 7 | Датчик потока автоклавируемый | Многоразовый датчик потока  Тип датчика потока не более 10 мм, двойной нагреваемый анемометр (автоклавируемый или одноразовый)  Скорость потока, в диапазоне не хуже от 0.2 до 32 л\мин (точность не более +-8%)  Дыхательный объем выдоха, в диапазоне не хуже мл.0 до 999 мл (Разрешение не хуже 0,1мл)  Минутный объем выдоха, в диапазоне не хуже 0 до 20 л (Разрешение не хуже 1мл)  Мертвое пространство, не более 1 мл  Вес не более 10 г. | 1 шт. | | 8 | Кабель датчика потока | Кабель для использования с датчиком потока, покрытый антибактериальным покрытием, устойчивый к внешним загрязнениям. | 1 шт. | | 9 | Бактериальный фильтр (автоклавируемый) | Автоклавируемый бактериальный фильтр | 1 шт. | | - Для подключения к «Системе ИВЛ для новорожденных» необходимо использовать медицинский кислород. По физико-химическим показателям газообразный медицинский кислород должен соответствовать нормам Республики Казахстан и иметь объемную долю кислорода, в процентах, не менее 99,5. Объемная доля водяных паров, в процентах, не более 0,009.  - Медицинский кислород должен храниться в специальном резервуаре или баллоне, предназначенном для медицинского кислорода и иметь соответствующий сертификат соответствия. Давление в резервуаре/баллоне не должно превышать 19,6 МПа (196 бар).  - Точка подключения кислорода к «Системе ИВЛ для новорожденных» должна быть оснащена медицинским кислородным редуктором, предназначенным для понижения давления кислорода и соответствовать показателю 0,4 МПа (4,0 бар). Давление открытия предохранительного клапана 0,6±0,05 МПа (6±0,5 бар). Входящее давление газов не должно превышать 0,4 МПа (4,0 бар) и должно быть не ниже 0,28 МПа (2,8 бар).  - Питающая силовая линия должна иметь заземление, стабильное и бесперебойное напряжение питания (220-230 Вольт). | | | | |

**Директор Балыков А.Ж.**

Исп.: Альдешов А.Ж.\_\_\_\_\_\_\_

### Заявка на участие в тендере (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность и юридических лиц)

Рассмотрев тендерную документацию по проведению тендера/ объявление и Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного медицинского социального страхования, утвержденные постановлением Правительства Республики Казахстан  
от 30 октября 2009 года № 1729,

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
 (название тендера)

получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация), \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,  
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(наименование потенциального поставщика) выражает согласие осуществить поставку товаров в соответствии с тендерной документацией (условиям объявления) по следующим лотам:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(подробное описание товаров)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Настоящая тендерная заявка состоит из:

1. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

2. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

3. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Настоящая тендерная заявка действует в течение  
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.

(прописью)  
 Подпись, дата должность, фамилия, имя, отчество

(при его наличии)

Печать

(при наличии)

Имеющий все полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование потенциального поставщика)

Приложение 3

к тендерной документации

### Опись документов, прилагаемых

### к заявке потенциального поставщика

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование документа | Дата и номер | Краткое содержание | Кем подписан документ | Оригинал, копия, нотариально  засвидетельствованная копия | Стр. |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Приложение 4

к тендерной документации

**Справка об отсутствии просроченной задолженности**

Банк/филиал банка (наименование) по состоянию на \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ подтверждает отсутствие просроченной задолженности по всем видам его обязательств длящейся более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе «Банк Развития Казахстана», утвержденному постановлением правления Национального Банка Республики Казахстан

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(указать полное наименование физического лица, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ осуществляющего предпринимательскую деятельность, или юридического лица, телефон, адрес, БИН/ИИН\*, БИК\*\*), обсуживающегося в данном банке/филиале банка,

выданной не ранее одного месяца предшествующего дате вскрытия конвертов.

Дата

Подпись

Печать

(при наличии)

\*БИН/ИИН - бизнес идентификационный номер/ индивидуальный идентификационный номер;

\*\*БИК -  банковский идентификационный код.

Приложение 5

к тендерной документации

**Сведения о квалификации  
(заполняются потенциальным поставщиком при закупках лекарственных средств, изделий медицинского назначения, медицинской техники, фармацевтических услуг)**

Наименование тендера \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. Общие сведения о потенциальном поставщике:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Наименование юридического лица (фамилия, имя, отчество (при наличии) физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

БИН/ИИН\*/УНП\*\* \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

2. Объем товаров, поставленных (произведенных) потенциальным поставщиком, аналогичных (схожих) закупаемым на тендере/двухэтапном тендере\*\*\* (заполняется в случае наличия)

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Наименование товара | Наименование заказчика | Место поставки товара | Дата поставки товара | Наименование, дата и номер подтверждающего документа | Стоимость договора, тенге |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |
|  |  |  |  |  |  |

|  |  |
| --- | --- |
|  | \*\*\* Достоверность всех сведений о квалификации подтверждаю  Подпись, дата должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)  Печать (при наличии)  \*БИН/ИИН - бизнес идентификационный номер/индивидуальный идентификационный номер;  \*\*УНП - учетный номер налогоплательщика. |

Приложение 6

к тендерной документации

**Таблица цен потенциального поставщика  
(наименование потенциального поставщика,**

### заполняется отдельно на каждый лот)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № | содержание | наименование товаров |
| 1 | 2 | 3 |
| 1. | Краткое описание |  |
| 2. | Страна происхождения |  |
| 3. | Завод-изготовитель |  |
| 4. | Единица измерения |  |
| 5. | Цена  \_\_\_\_\_\_\_\_ за единицу в \_\_\_\_ на условиях \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ИНКОТЕРМС 2010  (пункт назначения) |  |
| 6. | Количество (объем) |  |
| 7. | Всего цена = стр.5 х стр.6,  в \_\_\_\_ |  |
| 8. | Общая цена, в \_\_\_\_\_\_\_\_ на условиях \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ИНКОТЕРМС 2010  (пункт назначения, DDP) включая все затраты потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, и другие расходы.  Потенциальный поставщик вправе указать другие затраты, в том числе:  8.1.  8.2. |  |
| 9. | Размер скидки, в случае ее предоставления 9.1. 9.2. |  |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
 Подпись, дата должность, фамилия, имя, отчество

(при его наличии)

Печать

(при наличии)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Приложение 7

к тендерной документации

### Банковская гарантия

Наименование банка \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты банка)

Кому \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты заказчика, организатора закупа)

### Гарантийное обязательство № \_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ «\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ г.

(местонахождение)

Мы были проинформированы,

что \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование потенциального поставщика)

в дальнейшем «Поставщик», принимает участие в тендере по закупке \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, организованном \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование заказчика, организатора закупа

и готов осуществить поставку (оказать услугу)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ на общую сумму \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ тенге.

(наименование и объем товаров, работ и услуг) (прописью)

Тендерной документацией от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_ г. по проведению вышеназванных закупок предусмотрено внесение потенциальными поставщиками обеспечения тендерной заявки в виде банковской гарантии.

В связи с этим, мы \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ настоящим берем на себя

(наименование банка)

безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму,  
равную \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(сумма в цифрах и прописью)

по получении Вашего письменного требования на оплату, а также письменного подтверждения того, что Поставщик:

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

2) победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;

3) победитель не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

Данная гарантия вступает в силу со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.

Данная гарантия действует до окончательного срока действия тендерной заявки Поставщика на участие в тендере. Если срок действия тендерной заявки продлен, то данное гарантийное обязательство продлевается на такой же срок.

Подпись гаранта Дата и адрес

Печать

(при наличии)

Приложение 8

к тендерной документации

**Типовой договор закупа**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ г.

(Местонахождение)  
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемый (ое) (ая)

(полное наименование Заказчика)

в дальнейшем – «Заказчик», в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица

с одной стороны, и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(полное наименование Поставщика – победителя тендера)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемый (ое) (ая) в дальнейшем – «Поставщик»,

в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

(устава, положения)

с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 и протокола об итогах закупа способом \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ по закупу \_\_\_\_, прошедшего в году \_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_\_\_ от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ года заключили настоящий Договор закупа (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

1. Поставщик обязуется поставить товар в соответствии с условиями Договора, в количестве и качестве, определенных в приложениях к настоящему Договору, а Заказчик принять его и оплатить в соответствии с условиями Договора.
2. Общая стоимость товаров составляет (сумма цифрами и прописью) (далее – общая сумма договора).
3. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:
4. Договор – гражданско-правовой договор, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования и иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;
5. цена Договора означает цену, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств;
6. товары - товары и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в рамках Договора;
7. сопутствующие услуги - услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие, например, как транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, например, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие подобного рода обязанности Поставщика, предусмотренные данным Договором;
8. Заказчик – Корпоративный фонд «University Medical Center»;
9. Поставщик - физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о закупе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.
10. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данный Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно:
11. настоящий Договор;
12. перечень закупаемых товаров – Приложение к настоящему Договору, содержащий описание и характеристики закупаемого товара, количество, цену за единицу, график поставки, место поставки по каждой позиции;
13. обеспечение исполнения Договора (данный подпункт указывается, если в тендерной документации предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).
14. Форма оплаты: перечисление на расчетный счет Поставщика.
15. Сроки выплат: по факту поставки Товаров, в течение 30 (тридцати) календарных дней.
16. Необходимые документы, предшествующие оплате:
17. счет-фактура;
18. накладная;
19. акт приема-передачи;
20. копия регистрационного удостоверения (при необходимости);
21. Товары, поставляемые в рамках данного Договора, должны соответствовать или быть выше стандартов, указанных в технической спецификации.
22. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора. Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.
23. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика использовать какие-либо вышеперечисленные документы или информацию, кроме как в целях реализации Договора.
24. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения, указанному в приложении 1 к тендерной документации. Упаковка должна выдерживать без каких-либо ограничений интенсивную подъемно-транспортную обработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки, а также открытого хранения. При определении габаритов упакованных ящиков и их веса необходимо учитывать отдаленность конечного пункта доставки и наличие мощных грузоподъемных средств во всех пунктах следования товаров.
25. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать специальным требованиям, определенным Заказчиком.
26. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика, оговоренными в перечне закупаемых товаров.
27. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении 1 к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.
28. В рамках данного Договора Поставщик должен предоставить услуги, указанные в тендерной документации.
29. Цены на сопутствующие услуги должны быть включены в цену Договора.
30. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора, являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика. В случае появления дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации.
31. Гарантия, указанная в пункте 16 настоящего договора, действительна на весь объем продукции в течении срока ее годности согласно маркировки или иным опознавательным данным на продукцию после доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.
32. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией.
33. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семидесяти двух) часов с момента получения уведомления обеспечить выезд квалифицированного специалиста на место для определения причин, сроков предполагаемого ремонта. Поставщик должен произвести ремонт, используя запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем, или замену бракованного товара или его части без каких-либо расходов со стороны заказчика в течение одного месяца.
34. Если Поставщик, получив уведомление, не исправит дефект(ы) в течение одного месяца, Заказчик может применить необходимые санкции и меры по исправлению дефектов за счет Поставщика и без какого-либо ущерба другим правам, которыми Заказчик может обладать по Договору в отношении Поставщика.
35. Оплата Поставщику за поставленные товары будет производиться в форме и в сроки, указанные в пунктах 5 и 6 настоящего Договора.
36. Цены, указанные Заказчиком в Договоре, должны соответствовать ценам, указанным Поставщиком в его тендерной заявке.
37. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место доставки, или услуги, предоставляемые Поставщиком и т.д.) в документы Договора не допускаются, за исключением письменных изменений, подписанных обеими сторонами.
38. Если любое изменение ведет к уменьшению стоимости или сроков, необходимых Поставщику для поставки любой части товаров по Договору, то цена Договора или график поставок, или и то и другое соответствующим образом корректируется, а в Договор вносятся соответствующие поправки. Все запросы Поставщика на проведение корректировки в рамках данной статьи должны быть предъявлены в течение 30 (тридцати) дней со дня получения Поставщиком распоряжения об изменениях от Заказчика.
39. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору без предварительного письменного согласия Заказчика.
40. Поставка товаров должна осуществляться Поставщиком в соответствии со сроком поставки, указанным в Приложении к настоящему Договору.
41. Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к удержанию обеспечения исполнения договора и выплате неустойки.
42. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающими своевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о факте задержки, ее предположительной длительности и причине(ах). После получения уведомления от Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по своему усмотрению, продлить срок выполнения Договора поставщиком; в этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в текст договора.
43. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1% от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара, за каждый день просрочки.
44. Поставщик не лишается своего обеспечения исполнения Договора и не несет ответственность за выплату неустоек или расторжение Договора в силу невыполнения его условий, если задержка с выполнением Договора является результатом форс-мажорных обстоятельств.
45. Для целей настоящего Договора «форс-мажор» означает событие, неподвластное контролю со стороны Поставщика, не связанное с просчетом или небрежностью Поставщика и имеющее непредвиденный характер. Такие события могут включать, но не ограничиваться действиями, такими как: военные действия, природные или стихийные бедствия, эпидемия, карантин и эмбарго на поставки товаров.
46. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах. Если от Заказчика не поступают иные письменные инструкции, Поставщик продолжает выполнять свои обязательства по Договору, насколько это целесообразно, и ведет поиск альтернативных способов выполнения Договора, не зависящих от форс-мажорных обстоятельств.
47. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление, если Поставщик становится банкротом или неплатежеспособным. В этом случае, расторжение осуществляется немедленно, и Заказчик не несет никакой финансовой обязанности по отношению к Поставщику при условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершение действий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.
48. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор в силу нецелесообразности его дальнейшего выполнения, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление. В уведомлении должна быть указана причина расторжения Договора, должен оговариваться объем аннулированных договорных обязательств, а также дата вступления в силу расторжения Договора.
49. Когда Договор аннулируется в силу таких обстоятельств, Поставщик имеет право требовать оплату только за фактические затраты, связанные с расторжением по Договору, на день расторжения. Заказчик и Поставщик должны прилагать все усилия к тому, чтобы разрешать в процессе прямых переговоров все разногласия или споры, возникающие между ними по Договору или в связи с ним.
50. Договор может быть расторгнут по инициативе Заказчика, с направлением Поставщику соответствующего уведомления с указанием сроков расторжения, в случаях, если Поставщик не поставил Товар в течение срока, предусмотренного Договором, если поставленный Товар не соответствует Приложению к настоящему Договору, по качеству стандартам, образцам (эталонам), а также если поставлен некомплектный Товар.
51. Если в течение 21 (двадцати одного) дня после начала таких переговоров Заказчик и Поставщик не могут разрешить спор по Договору, любая из сторон может потребовать решения этого вопроса в соответствии с законодательством Республики Казахстан.
52. Договор составляется на русском языке. В случае, если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. В случае необходимости рассмотрения Договора в арбитраже рассматривается экземпляр Договора на русском языке. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.
53. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.
54. Уведомление вступает в силу после доставки или в указанный день вступления в силу (если указано в уведомлении), в зависимости от того, какая из этих дат наступит позднее.
55. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.
56. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.
57. Настоящий Договор вступает в силу после подписания Сторонами, внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора и действует до 31 декабря 2017 года.
58. Адреса и реквизиты Сторон: