

**Объявление о проведении закупа медицинской техники способом запроса ценовых предложений № 63**

**1. Заказчик :** Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Многопрофильная областная детская больница» при управлении здравоохранения Акмолинской области, 020000 Акмолинская область, г. Кокшетау, ул. Сатпаева 87А объявляет о проведении закупа следующих товаров:

№ лота	Наименование и краткая характеристика	Ед.изм	Кол-во	Цена	Сумма
1	Система анализа крови	шт	1	3 500 000,00	3 500 000,00
<b>ИТОГО</b>					<b>3 500 000,00</b>

2. **Место поставки товара:** г. Кокшетау , ул. Сатпаева 87А.
3. **Срок поставки товара:** в течении 15 календарных дней с даты заключения договора.
4. **Условия поставки:** Доставить товар на склад Заказчика своим транспортом по количеству, качеству, ассортименту указанным в данном объявлении, в указанные сроки.
5. Пакет документов с ценовыми предложениями представить в срок с «7» декабря до «14» декабря 2018 года , до 15 ч 00мин включительно, по адресу: 020000 Акмолинская область, г. Кокшетау , ул. Сатпаева 87А, каб 307, кабинет государственных закупок.

**Требования к закупаемой медицинской технике:**

- 1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключение (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 медицинской техники соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 3) медицинская техника хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;
- 4) медицинская техника является новой и ранее неиспользованной, произведенной не позднее двадцати четырех месяцев к моменту поставки;
- 5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена 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;

**Потенциальный поставщик вместе с оборудованием должен предоставить документы:**

- 1) сертификат происхождения;
- 2) регистрационное удостоверение на территории РК;
- 3) сертификат об утверждении тип средств измерений;
- 4) письмо от Национального центра экспертизы лекарственных средства на безопасность

*Василий Чубак*

- 5) сертификат о проверке;
- 6) гарантыйный сертификат;
- 7) паспорт или инструкции на государственном, русском и родном языке.
- 8) проведение технического тренинга (обучение сотрудников на местах).

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара с соблюдением условий запроса и типового договора закупа по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

7. При осуществлении закупа способом запроса ценовых предложений заказчик или организатор закупа составляют протокол итогов в течение десяти календарных дней с даты завершения приема ценовых предложений. Протокол размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.

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

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

В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с пунктом 10 настоящего объявления, заказчик или организатор закупа принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа.

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

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

1) 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";

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

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

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

5) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства";

6) 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, 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 банков, обслуживающих филиалы и представительства потенциального поставщика, находящихся за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

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

8) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 Правил 1729;

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

Заказчик в течение трех календарных дней после дня определения победителя соответствующим квалификационным требованиям направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа, составляемый по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

В течение пяти рабочих дней со дня получения победитель подписывает договор закупа, либо письменно уведомляет заказчика или организатора закупа о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора закупа, договора на оказание фармацевтических услуг считается отказом от его заключения (уклонение от заключения договора).

Специалист по гос. закупкам



Ережев А.А.



## Техническая спецификация к лоту №1

<b>Наименование медицинской техники</b>	<b>Техническая характеристика</b>	
<b>Система анализа крови</b>	<p>Система использует технологию Smart Card (измерительных карт с встроенным микропроцессором). Система имеет возможность подключения к действующей информационной системе при помощи интегрированного Wi-Fi. Данные передаются со считывателя в мобильный компьютер с помощью Bluetooth 2.0, где они выводятся на экран и сохраняются в памяти и затем они могут быть переданы на распечатку через мобильный Bluetooth принтер.</p> <p>Особенности системы анализа крови:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) устройство обработки и хранения информации со встроенным сканером штрих-кодов и сенсорным дисплеем;</li> <li>2) использование технологии SMART CARD (измерительные карты с встроенными микропроцессором );</li> <li>3) хранение измерительных карт при комнатной температуре;</li> <li>4) штрих-кодирование измерительной карты для гарантии качества и удобства хранения информации;</li> <li>5) большие сроки годности измерительных карт.</li> <li>6) автоматическая калибровка и контроль качества системы;</li> <li>7) безопасная система фиксации измерительной карты исключает вероятность поломки системы, связанной с возможными ошибками оператора.</li> <li>8) для проведения анализа нужно не менее 97 микролитров крови и не менее 35 секунд времени;</li> <li>9) мобильный компьютер может осуществлять сканирование штрих-кода каждой карты перед проведением анализа;</li> <li>10) система может работать в автономном режиме после проведения зарядки встроенных аккумуляторов от электрической сети.</li> </ol> <p>Измеряемые параметры: pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, Na, K, iCa, Glu, Lac, Hct.</p> <p>Расчетные параметры: TCO<sub>2</sub>, HCO<sub>3</sub>, BE(ecf), BE(b), sO<sub>2</sub>, Hb.</p> <p>Физические параметры считывателя тест карт, не менее: длина - 215 мм, ширина - 85 мм, высота - 45 мм, вес - 500 г.</p> <p>Физические параметры устройства обработки и хранения информации не менее: длина - 147 мм, ширина - 77 мм, высота - 27 мм, вес - 400 г.</p> <p>Физические параметры одноразовых тест-карт, не менее: длина - 86мм, ширина - 54 мм, высота - 1,1 мм, вес - 6.3 ± 0.3 грамм;</p> <p>Наличие инструкции по эксплуатации на русском и государственном языке.</p>	

  

Комплектация:	считыватель тест карт	
	устройство обработки и хранения информации	
	блок питания для считающего устройства	
Измеряемые показатели:	Ед.измерения	Уровень измерений
pH	pH units	6,5-8,0
pCO <sub>2</sub>	mmHg	5-250
pO <sub>2</sub>	mmHg	5-750
Na	mmol/L	85-180
K	mmol/L	1,5-12
iCa	mmol/L	0,25-4
Glu	mmol/L	1,1-38,5
Lac	mmol/L	0,30-20,00
Hct	%	10-75
Расчётные показатели:	Ед.измерения	Уровень измерений
TCO <sub>2</sub>	mmol/L	1-85
HCO <sub>3</sub>	mmol/L	1-85
BE(ecf)	mmol/L	30-30
BE(b)	mmol/L	30-30

Беседа 2.10

4

sO2	%	0-100	
Hb	g/L	33-250	
Нужный для анализа объём образца крови:		97 микролитров	
Время проведения анализа:		35 секунд	

результаты которых включают в себя измерение концентрации гемоглобина и общую концентрацию красящего вещества в единицах гемоглобина в 100 мкл. Красящее вещество, используемое в гемоглобином тесте, называется кианоцианин. Красящее вещество, используемое в гематокритном тесте, называется кианоцианин. Красящее вещество, используемое в гематокритном тесте, называется кианоцианин.

Приборы для измерения гемоглобина и гематокрита должны соответствовать требованиям, установленным в ГОСТ Р ИСО 15197-2006.

Все лаборатории должны иметь в своем распоряжении приборы для измерения гемоглобина и гематокрита в крови, а также кианоцианин для проведения гематокритного теста. Красящее вещество, используемое в гематокритном тесте, называется кианоцианин. Красящее вещество, используемое в гематокритном тесте, называется кианоцианин.

Приборы для измерения гемоглобина и гематокрита должны соответствовать требованиям, установленным в ГОСТ Р ИСО 15197-2006.

Приборы для измерения гемоглобина и гематокрита должны соответствовать требованиям, установленным в ГОСТ Р ИСО 15197-2006.

Приборы для измерения гемоглобина и гематокрита должны соответствовать требованиям, установленным в ГОСТ Р ИСО 15197-2006.

Приборы для измерения гемоглобина и гематокрита должны соответствовать требованиям, установленным в ГОСТ Р ИСО 15197-2006.

Приборы для измерения гемоглобина и гематокрита должны соответствовать требованиям, установленным в ГОСТ Р ИСО 15197-2006.

Приборы для измерения гемоглобина и гематокрита должны соответствовать требованиям, установленным в ГОСТ Р ИСО 15197-2006.

Приборы для измерения гемоглобина и гематокрита должны соответствовать требованиям, установленным в ГОСТ Р ИСО 15197-2006.

Приборы для измерения гемоглобина и гематокрита должны соответствовать требованиям, установленным в ГОСТ Р ИСО 15197-2006.