

Осуществление закупа способом запроса ценовых предложений лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования согласно гл.10 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729

г. Усть-Каменогорск

25.06.2020 год

КГП на ПХВ "Городская больница №4 города Усть-Каменогорска" управления здравоохранения Восточно-Казахстанской области, именуемое в дальнейшем Заказчик, адрес: ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, осуществляет закуп **медицинских изделий и лекарственных средств** на основании гл.10 постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729 "Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования" способом запроса ценовых предложений. Наименование и объем (количество) прилагается (приложение №1).

Место поставки: ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/ 4.

Сроки поставки: *по заявке Заказчика.*

Ценовые предложения потенциальных поставщиков представляются (направляются) организатору нарочно или по почте по адресу: **070000, ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4. Окончательный срок предоставления ценовых предложений – до 08.15 часов «02» июля 2020 года.**

Конверты с заявками на участие в закупках будут вскрываться в 08-30 часов «02» июля 2020 года по следующему адресу: Республика Казахстан, ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, кабинет отдела государственных закупок.

Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

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";

№ лота	Наименование Описание	Форма выпуска	Кол-во	Цена, выделенная на закупку, тенге	Сумма, выделенная на закупку, тенге
1	Амброксол. Таблетки 30мг.	таблетка	10 000	19,2	192 000
2	Варфарин. Таблетки 5мг.	таблетка	300	60,95	18 285
3	<p>Пульсоксиметр. Режим работы: непрерывный. Тип дисплея: не хуже, OLED. Отображение значения и возможность сохранения данных SpO2: Диапазон измерения: 70% -99%. Точность: 70% - 99%, ± 2%, Разрешение: +/-1%. Отображение частоты пульса и возможность сохранения данных: Диапазон измерения: 30-250BPM. Точность: ±1уд/мин или ±1%. Отображение формы импульса. Встроенный объем памяти не менее 24 часов. Потребляемая мощность: не более 30 мА. Индикация низкого энергопотребления: лампа низкого напряжения должна появляться до того, как заряд батареи снизится до нарушения нормальной работы. Функция автоматического отключения питания при отсутствии пальца пациента в датчике для измерения. Функция изменения яркости экрана. Срок службы батареи: не более двух щелочных батарей типа, не хуже ААА I.5V, должны непрерывно работать не менее 30 часов. Степень защиты от поражения электрическим током: тип ВF. Защита от проникновения жидкостей: IP22 (защищен от проникновения воды, когда вода капает вертикально, а монитор наклонен до угла в 15 градусов).</p> <p>Гарантийное сервисное обслуживание МИ не менее 37 месяцев.</p> <p>Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей МТ; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий. 	штука	60	48 900	2 394 000

	Пульсоксиметр должен быть с действующей поверкой на 2020 год.				
4	Облучатель-рециркулятор. Материал корпуса, не хуже: металл. Электропитание, не более: 220 В/50 Гц. Количество ламп, не менее: 1 шт. Категории помещений: I, II, III, IV, V. Тип цоколя лампы, не хуже: 2G11. Тип облучателя: закрытый. Наличие индикатора наработки ламп. Уровень шума, не более: 40 дБ. Производительность, не менее: 30 м ³ /ч. Потребляемая мощность, не более: 20 Вт. Приблизительный размер, не более: 410*110*105 мм. Срок службы ламп, не менее, ч: 8000. Возможность работы в присутствии людей. Возможность установки на передвижную стойку. Наличие в комплекте крепежей.	штука	5	95 000	475 000
5	Дефибриллятор с монитором для реанимации и электроимпульсной терапии острых и хронических нарушений сердечного ритма. Наличие функции физиологически оптимального биполярного импульса с автоматической коррекцией продолжительности и формы зависимости от импеданса пациента. Наличие функции коррекции энергии воздействия в зависимости от импеданса пациента. Энергия импульса воздействия, Дж: дискретно от 5 до 360 Дж, не менее 11 уровней. Время набора энергии, не более, с: 200 Дж – 6, 360 Дж – 10. Количество разрядов от полностью заряженной аккумуляторной батареи, не менее: 200 Дж – 70, 360 Дж - 40. Наличие блокировки выдачи энергии при сопротивлении пациента менее 12 Ом и более 200 Ом, а также при разомкнутых или замкнутых электродах. Наличие функции ручного сброса накопленной энергии на внутреннюю нагрузку в случае отказа от дефибрилляции. Время удержания набранной энергии с индикацией оставшихся секунд, с последующим автоматическим сбросом накопленной энергии на внутреннюю нагрузку, не более, с: 30. Наличие функции тестирования процесса выдачи набранной энергии. Время восстановления монитора после дефибрилляции, не более, с: 6. Наличие функции речевого сопровождения действий оператора и процесса работы прибора и дублирования сообщений на дисплее. Наличие питания прибора: сменная аккумуляторная батарея, сеть постоянного тока от 12 до 20В, сеть переменного тока от 190 до 250В частотой от 50 до 60Гц. Мощность, потребляемая от сети, не более, ВА 210. Время непрерывной работы прибора в режиме мониторинга от сменной аккумуляторной батареи, не менее, ч: 3. Время непрерывной работы от сети переменного тока, не менее, ч: 168. Наличие встроенного зарядного устройства батареи с автоматическим отключением. Время заряда батареи не более 4 часов. Наличие встроенного регистратора записи на бумажный носитель с автоматическим и ручным включением. Наличие возможности нанесения координатной сетки с шагом	комплект	1	1 560 000	1 560 000

	<p>1мм. Дисплей не хуже ЖК, цветной. Размер дисплея, не менее: 152 x 91 (диагональ не менее 7" мм) с разрешением не менее 800 x 640 точек. Необходимое отображение информации на дисплее: значения установленной энергии; три отведения ЭКГ; состояние сменной батареи; верхняя и нижняя границы тревог по ЧСС и текущее значение; процесс накопления энергии; текущее время и дата; режим регистратора; отданный ток и сопротивление грудной клетки пациента; взрослые и детские электроды, многоразовые.</p> <p>Безопасность, не хуже: класс II: тип VF для электродов дефибрилляции; тип CF с защитой от разряда дефибрилляции для отдельных электродов монитора.</p> <p>Канал ЭКГ:</p> <p>Наличие, не менее двух каналов приема ЭКГ – от электродов дефибрилляции и отдельного кабеля электрокардиографического. ЭКГ-мониторинг через 4-х канальный ЭКГ-кабель: I...II, aVR...aVF. ЭКГ-мониторинг через 10-и канальный ЭКГ-кабель: I...III, aVR...aVF, V1...V6. Чувствительность канала ЭКГ, мм/мВ: 5, 10, 20.</p> <p>Скорость движения изображения, не менее мм/с: 12,5; 25; 50. Наличие отключаемых антитреморных и сетевых фильтров. Наличие формирования ритмограммы и скаттерграммы пульса. Диапазон измерения ЧСС, уд/мин: от 30 до 300. Абсолютной погрешность измерения ЧСС, уд/мин: ± 2. Наличие встроенного термопринтера.</p> <p>Комплект поставки:</p> <p>Дефибриллятор с монитором, со встроенным сетевым блоком и зарядным устройством, не менее: 1 шт.</p> <p>Аккумуляторная батарея, не хуже NiCd, 14,4В, 1900 мА·ч. не менее: 1 шт.</p> <p>Шнур сетевой, не менее 1,8м: 1 шт.</p> <p>Одноразовые электроды для мониторинга ЭКГ, не менее: 50 шт.</p> <p>Кабель ЭКГ на 4 электрода с разъемом типа «крокодил», не менее: 1 шт.</p> <p>Сумка для переноски, не менее: 1 шт.</p> <p>Эксплуатационная документация, не менее: 1 комплект.</p> <p>Бумага, не менее: 2 шт.</p> <p>Наличие гарантийного обслуживания, не менее, 24 мес. Установка и обучение персонала Заказчика на рабочем месте.</p>				
Итого:					4 639 285, 00