

## **ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ по закупкам УЗИ-аппарата с 5 датчиками**

**Заказчик**- РГП на ПХВ «Центральный клинический госпиталь для инвалидов Отечественной войны» МЗ РК, г. Нур-Султан, ул. А.Мамбетова, 28.

**Представитель Заказчика** – Шахметов С.С., заместитель директора по лечебной работе, 87172 327295, hospital\_gz@mail.kz

**Организатор закупок** - РГП на ПХВ «Центральный клинический госпиталь для инвалидов Отечественной войны» МЗ РК, г. Нур-Султан, ул. А.Мамбетова, 28.

**Представитель организатора закупок** Шахметов С.С., заместитель директора по лечебной работе, 87172 327295, hospital\_gz@mail.kz

**Дата, место и время вскрытия заявок:** 22 февраля 2022 года 11 часов 15 минут, г. Нур-Султан, ул. А.Мамбетова, 28.

**Состав тендерной комиссии:**

Председатель: Шахметов С.С.;

Заместитель председателя: Омарова К.Г.;

Члены тендерной комиссии: Сергазина П.М.;

Сулейменова А.Н.

Семенова О.В.

Секретарь тендерной комиссии: Толепова Ж.Б.;

**Потенциальный поставщик не участвует в закупе, регулируемом Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных Постановлением правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375 (далее – Правила), а его заявка на участие в закупе подлежит отклонению, если потенциальный поставщик аффилирован с:**

**1) представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией;**

**2) членами тендерной комиссии;**

**3) секретарем тендерной комиссии.**

***Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:***

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

2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена в соответствии с законодательством Республики Казахстан либо законодательством государства потенциального поставщика-нерезидента Республики Казахстан.

### **1. Общие положения**

1. Тендер проводится с целью выбора поставщика (ов) (указать наименование товаров) в соответствии с требованиями, установленными Правилами.

2. Сумма, выделенная для данного тендера (лота) по закупкам товара, составляет 22 000 000 тенге (в случае разделения товаров на лоты сумма указывается для каждого лота отдельно).

3. Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим квалификационным требованиям:

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

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

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

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

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

4. К закупаемым лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации 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, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

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

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

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

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

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

5. В случае, если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза, представивший заявку, соответствующую

условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

6. В случае, если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов Евразийского экономического союза, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

7. Если в тендере, предполагающем возможность заключения долгосрочного договора с отечественным товаропроизводителем, подана одна заявка, соответствующая условиям объявления и требованиям Правил, потенциальным поставщиком, являющимся отечественным товаропроизводителем, с ним заключается долгосрочный договор поставки.

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

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

2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с положениями [Кодекса](#) и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

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

9. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов Евразийского экономического союза подтверждается следующими документами:

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

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

### **3. Поддержка предпринимательской инициативы**

10. Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) 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 и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

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

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

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

производственной практики (GMP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

2) 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;

3) 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.

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

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

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

#### **4. Состав тендерной документации**

14. Настоящая тендерная документация (далее – документация) включает в себя:

1) Перечень закупаемых товаров согласно приложению 1 к настоящей документации;

2) техническая спецификация (описание и требуемые технические, качественные и функциональные, характеристики закупаемых товаров) согласно приложению 2 к настоящей документации;

3) проект договора, приложение 3 к настоящей документации.

15. Потенциальный поставщик в рамках закупа по одному лоту представляет одно торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия, за исключением случая, когда по условиям объявления или приглашения на закуп требуется его комплектность.

#### **5. Разъяснение положений документации потенциальным поставщикам**

16. Не позднее чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по 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.

В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим заявки или получившим документацию.

При этом окончательный срок приема заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

Организатор закупок публикует на интернет-ресурсе заказчика уточненную документацию с указанием внесенных изменений и (или) дополнений.

Организатор закупок проводит встречу с потенциальными поставщиками, которым предоставлена документация, либо их уполномоченными представителями для разъяснения положений документации 15 февраля 2022 года в 11 часов 15 минут в г. Нур-Султан, ул. А.Мамбетова, 28.

Организатор закупок составляет протокол встречи с потенциальными поставщиками, в котором указываются представленные запросы потенциальных поставщиков о разъяснении документации без указания их источника, а также ответы на эти запросы.

Протокол встречи с потенциальными поставщиками размещается на интернет – ресурсе заказчика.

Организатор закупок публикует текст протокола встречи с потенциальными поставщиками на интернет-ресурсе заказчика.

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

17. 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. Заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.

18. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока их приема.

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

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

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

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

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

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова "Тендер по запуску УЗИ аппарата с 5 датчиками" и "Не вскрывать до 11 часов 15 минут 22 февраля 2022 года.

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

***Основная часть тендерной заявки содержит:***

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

2) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справку об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);

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, удостоверяющего личность;

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

6) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) копии сертификатов (при наличии):

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

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

8) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

10) таблицу цен.

***Техническая часть тендерной заявки содержит:***

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

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

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, его оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в установленном законодательством порядке;

3) при необходимости копию акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

20. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, вносит с заявкой обеспечение заявки в размере одного процента от суммы, выделенной для приобретения товаров в одной из нижеперечисленных форм:

1) гарантийного денежного вноса денег, размещаемых на следующем банковском счете БИН 050140009808; БИК SABRKZKA; ИИК KZ39914012203KZ00ARE; ДБ АО «Сбербанк»; КБЕ 16;

2) банковской гарантии.

Срок действия обеспечения заявки не может быть менее срока действия самой заявки.

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

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

2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям документации;

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

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

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

3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа.

## **7. Вскрытие конвертов с заявками**

21. Продолжительность времени между завершением приема тендерных заявок и началом вскрытия конвертов с тендерными заявками не превышает двух часов.

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

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

Вскрывая конверты, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные цены по каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва тендерных заявок,

информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов. документации)".

23. Присутствующие на процедуре вскрытия конвертов с заявками уполномоченные представители потенциальных поставщиков, подтверждая свое присутствие, должны предъявить документы, подтверждающие их полномочия и зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, (указать место, дату и время регистрации, это время должно быть раньше времени вскрытия конвертов с заявками, а место регистрации должно быть тем же, что и место проведения процедуры вскрытия конвертов с заявками).

24. На указанном заседании:

1) секретарь тендерной комиссии, сведения о котором указаны в настоящей документации, информирует присутствующих о:

о составе тендерной комиссии, секретаре;

количестве потенциальных поставщиков, получивших документации;

наличии либо отсутствии запросов потенциальных поставщиков, а также проведении организатором закупок встречи с потенциальными поставщиками по разъяснению положений документации;

наличии либо отсутствии факта, а также причин внесения изменений и дополнений в документацию;

потенциальных поставщиков, представивших в установленный срок заявки, зарегистрированные в соответствующем журнале регистрации;

2) председатель тендерной комиссии либо лицо, определенное председателем из числа членов тендерной комиссии:

вскрывает конверты с заявками на и оглашает перечень документов, содержащихся в заявке и их краткое содержание;

3) секретарь тендерной комиссии:

оформляет соответствующий протокол вскрытия конвертов;

размещает протокол вскрытия на интерне – ресурсе.

Протокол заседания тендерной комиссии по вскрытию конвертов с заявками подписывается и полистно парафируется всеми присутствующими на заседании членами тендерной комиссии, а также секретарем.

## **8. Рассмотрение заявок на предмет их соответствия требованиям документации**

25. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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

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

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

2) непредставления справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справки об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);

3) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных 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 соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом РК "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом РК "О разрешениях и уведомлениях", в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);

8) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями Правил;

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

10) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках Правил;

11) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

12) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 Правил;

13) непредставления при необходимости копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи", 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;

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

15) потенциальный поставщик в рамках закупа по одному лоту представляет два и более торговых наименований лекарственного средства или медицинского изделия, за исключением случая, когда по условиям объявления требуется его комплектность;

16) если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов Евразийского экономического союза, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков отклоняются;

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

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

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

20) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

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

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

24) установления факта аффилированности в нарушение требований Правил .

28. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа изменяют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с разделом 2 Правил.

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

30. Закуп способом тендера или его какой-либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:

1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

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

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

## **9. Подведение итогов**

32. Итоги тендера подводятся в течение десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол.

33. По результатам рассмотрения заявок тендерная комиссия:

- 1) определяет потенциальных поставщиков, соответствующих квалификационным требованиям и требованиям документации;
- 2) определение победителя тендера;
- 3) определяет потенциального поставщика по каждому лоту, предложение которого является вторым после предложения победителя;
- 4) оформляет протокол итогов.

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

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

## **10. Условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа**

36. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа и представляется в виде:

1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика БИН 050140009808; БИК SABRKZKA; ИИК KZ39914012203KZ00ARE; ДБ АО «Сбербанк»; КБЕ 16;

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

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

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

38. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

39. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

1) расторжения договора закупа 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.

## **11. Требование к языкам**

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

Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке заявки, и в этом случае, в целях интерпретации заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

---

Приложение 1 к Тендерной документации

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

**Перечень закупаемых Товаров**

№ лота	Наименование закупаемых международных непатентованных наименований закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий	Ед. измерения	Количество	Условия поставки	Срок поставки	Место поставки	Условия платежа	Сумма, выделенная для закупки
1	УЗИ-аппарат с 5 датчиками	комплект	1	DDP	По письменной заявке Заказчика в течении 15 календарных дней	Г. Нур-Султан, район Сарыарка, ул. А.Мамбетова, д.28	По факту	22 000 000,00

**Директор  
Республиканского государственного предприятия  
на ПХВ «Центральный клинический госпиталь для инвалидов  
Отечественной войны» Министерства здравоохранения РК:**

**Уразалина Д.А.**

**Техническая спецификация**

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинской техники	Система диагностическая ультразвуковая (УЗИ аппарат с 5 датчиками)			
2	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МИ	Техническая характеристика комплектующего к МИ	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)
<i>Комплект поставки</i>					
		1.	Основной блок	Области медицинского применения: Абдоминальные исследования; Сосудистые исследования; Кардиология; Гинекология; Акушерство; Урология; Опорно-двигательный аппарат; Интраоперационные исследования; Поверхностно-расположенные органы; Анестезиология; Педиатрические исследования; Ортопедия; Транскраниальные исследования;	1 шт.

				<p>Неонатология; Нейросонография.</p> <p>Общие характеристики системы: Цифровой формировательлуча: Аналогово-цифровой преобразователь: Разрядность АЦП-16 бит. Шкала серого: 256 уровней. Диапазон рабочих частот 1-15 МГц. Возможность одновременного использования до 12 фокусных зон. Число цифровых (процессинговых) каналов 262 144. Динамический диапазон-225 дБ. Максимальная глубина сканированияне менее 40 см. Русифицированный интерфейс, Русифицированная клавиатура-в наличие. Регулировка усиления В-режима по глубине (8 зон)-наличие. Регулировка латерального усиления В-режима (2 зоны)-наличие. Гармоническая визуализация тканей. Многомерная пульсация. Поддержка режимов многолучевого сканирования. Поддержка монокристалльных датчиков. Режим многолучевого составного сканирования: Технология автоматического подавления артефактов. Динамическая автоматическая оптимизация изображения на основе анализа типов тканей в поле. Изображение: Увеличения изображения в 10 раз: Количество одновременно подключаемых датчиков(не включая порт для «карандашных» датчиков): 5шт (из них 4 активных портов, 1 парковочный порт). Типы поддерживаемых датчиков: Конвексные; Микроконвексные; Микроконвексные внутриволостные; Линейные;</p>	
--	--	--	--	--	--

				<p>4D конвексные абдоминальные; Интероперционные; Секторнофазированные; Монокристалические; Секторно фазированные; Биплановые датчики (конвекс/конвекс).</p> <p>Датчики типа «карандаш» для отображения постоянно-волнового и импульсно-волнового доплеровского изображения. Измерительные и расчетные возможности системы для: Акушерства; Гинекологии; Ангиологии (артерии и вены верхних и нижних конечностей, брахицефальные артерии); Урологии; Ортопедии; Поверхностных органов; Абдоминальных органов; Молочной железы; Кардиологии (в том числе метод дисков, оценка объема регургитации, расчет массы миокарда). Оценка кардио-сосудистой системы (4-х камерный срез, выходной тракт левого желудочка, выходной тракт правого желудочка, срез через 3 сосуда, срез через дугу аорты, срез через артериальный проток, ритм сердца, диафрагма). Головного мозга: (боковые желудочки, мозжечок, большая цистерна) Брюшной полости: Грудной клетки плода-выбирается одно из заключений: норма, не норма, виден, не виден: Вывода 4 кривых роста плода одновременно: Автоматический анализ толщины комплекса. Интим-медиа с графическим представлением расчет объемной скорости кровотока по PW; Расчет объемной скорости кровотока по CDI; Графическое отображения профиля потока в сосуде;</p> <p>Основные режимы работы: В, М, В/М,В/В, 4В,</p>	
--	--	--	--	--	--

				<p>Тканевая гармоника; Пульсовая инверсная тканевая гармоника; Режим улучшенной визуализации биопсийной иглы; Число карт серой шкалы в В-режиме-7; Число карт псевдоокрашивания в В-режиме-12; Число диапазонов частот в В-режиме-5; Число диапазонов частот в Тканевой гармонике-; Число карт псевдоокрашивания в М-режиме-5; Скоростей развертки в М-режиме-6; Максимальная частота кадров- 750к/сек; Число углов наклонного сканирования-3; Наличие М-режима; Поддержка всеми визуализирующими датчиками: Карты псевдоокрашивания в М-режиме-5; Наличие цветного М-режима; Наличие анатомического М-режима.</p> <p>Наличие PW-Импульсно-волновой доплеровский режим:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-PRF 1-16кГц (в зависимости от датчика)</li> <li>-Диапазон шкал скоростей +/- 5 см/с +/-300 см/с (при угле коррекции 0 градусов), +/- 950см/с (при угле коррекции 72 градуса)</li> <li>-Угол наклона- +/- 20 градусов</li> <li>-Число углов сканирования -5</li> <li>-Количество переключаемых доплеровских частот-5</li> <li>-Число цветных карт псевдоокрашивания-4</li> <li>-Скоростей развертки в режиме PW-4</li> <li>-Угол коррекции -0-72 градусов</li> <li>-Шаг измерения угла коррекции-2 градуса</li> <li>-Размер контрольного объема-0,7 мм-21мм</li> </ul> <p>Наличие цветового доплеровского картирования</p>	
--	--	--	--	---	--

			<p> скорости:  -PRF 0,5-12 кГц  Диапазон шкал скоростей +/- 2 см/с +/- 154 см/с-  20 градусов  Число углов сканирования-5  Количество переключаемых доплеровских частот-5  Число цветowych карт-10  Максимальная частота кадров -49к/сек.  Наличие энергетического доплеровского  картирования:  -PRF 0,5-12 кГц  -Угол наклона сектора на линейном датчике- +/- 20  градусов  -Число углов сканирования-5  -Количество переключаемых доплеровских  частот-5  -Число цветowych карт-6  -Максимальная частота кадров-49 кадр/сек  Направленный энергетический доплер DDPI:  -PRF 0,5-12 кГц  -Угол наклона сектора на линейном датчике- +/- 20  градусов  -Число углов сканирования-5  -Количество переключаемых доплеровских  частот-5  -Число цветowych карт-1  -Максимальная частота кадров-49 кадр/сек    Монитор: Жидкокристаллический безбликовый </p>	
--	--	--	---	--

				<p>монитор высокого разрешения, вращающийся и наклоняющийся на свободно перемещающемся кронштейне:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Размер экрана по диагонали:21,5 дюйм</li> <li>-Угол обзора монитора, градусов-178</li> <li>-Монитор может наклонен:</li> <li>-Верх на 25,</li> <li>-Вниз на 90,</li> <li>-Налево на 45,</li> <li>-Направо 45,</li> <li>-Регулируется в диапазоне 0-100</li> </ul> <p>Панель управления можно поднимать и опускать в диапазоне 0-230мм,а также поворачивать слева направо в диапазоне от 40 до 40 и заблокировать в выбранном положении</p> <p>Экранная матрица-1920 x1080 пикселей:</p> <p>Прочие параметры системы:</p> <p>Кинопетля: Для В-режима-1999 кадров: Для CDI, DPI, DPDI ,TDI режимов – 1000 кадров, 600 сек. Для М-режима-83сек. Для PW/CW-режимов -163 сек. Объем жесткого диска 500гб. Программное обеспечение лицензионное.</p> <p>Прочие возможности системы, в том числе при дополнительном комплектовании следующими опциями и программами:</p> <p>Одновременный вывод на экран 16 изображений (Файл- менеджер)</p> <p>Одновременный просмотр 4-х кинопетель (Файл-менеджер)</p> <p>Составление и импорт настраиваемых отчетов с возможностью добавления изображений:</p>	
--	--	--	--	--	--

				<p>Автоматическая оптимизация: В-режим PW/CW режимы: Регулировка на замороженном изображении в В, М, ТНІ- режиме-усиление, карты псевдоокрашивания, шкала серого в режиме CDI, DPI, TDI- цветовая карта, В-резекция. В режиме PW, CW- базовая линия, карта псевдоокрашивания, формат изображения: Ведение БД пациентов, возможность сохранения и поиска изображений, клипов, 3D-образов по различным полям базы данных: Проведение измерений и акушерских расчетов на ранее сохраненных изображениях: Дуплексный траплексный режим-наличие Многосоставное лучевое сканирования- наличие, 3луча. Трапецидальное, наклонное сканирование на линейных датчиках: «Режим свободной руки» 3D только по В- режиму- режим поверхностной трехмерной реконструкции: Форматы сканирования: конвексный, линейный, Режимы обработки поверхностный, «рентгеновский», максимальной прозрачности. Мультислайс- до 9 срезов одновременно, шаг от 5 мм. Угол объемного сканирования- до 75 градусов: Максимальная частота объемных кадров-30 к/сек. Анатомический М-режим (с одним,двумя,тремя курсорами одновременно): Цветной М-режим (сочетание с режимами CDI, DPI, DDPI, TDI): Анатомический цветной М-режим (сочетание с режимами CDI, DPI, DDPI, TDI): Панорамное сканирование в реальном времени. Технологии подавления спел- шума: Режим 3D- режим трехмерной реконструкции в реальном времени только по В-</p>	
--	--	--	--	--	--

			режиму-возможность.		
		2.	Модуль непрерывно волнового доплера	<p>PRF 1-48 кГц (в зависимости от датчика):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Диапазон шкал скоростей +/- 19 см/с- +/- 1050</li> <li>-См/с (при угле коррекции 0 градусов), +/--3080</li> <li>-См/с (при угле коррекции 72 градуса)</li> <li>-Число углов сканирования- 5</li> <li>-Количество переключаемых доплеровских частот-5</li> <li>-Число цветowych карт псевдоокрашивания-4</li> <li>-Угол коррекции- 0-72 градуса</li> </ul>	<b>1 шт.</b>
		3.	Модуль тканевого доплера	<p>PRF 0,512 кГц (в зависимости от датчика)</p> <p>Диапазон шкал скоростей +/- 6см/с+/-77см/с</p> <p>Количество переключаемых доплеровских частот- 5</p> <p>Максимальная частота кадров 200 кад/сек (в зависимости от датчика)</p> <p>Импульсно-волновой + тканевой доплер PW +TDI</p> <p>PRF 1-16 кГц</p> <p>Диапазон шкал скоростей +/- 12 см/с +/- 240см/с (при угле коррекции 0 градусов) +/- 760 см/с (при угле коррекции 72 градуса)</p>	<b>1 шт.</b>

				Угол наклона- +/- 20 градусов Число углов сканирования-5 Количество переключаемых доплеровских частот-5 Число цветных псевдоокрашивания-4 Скоростей развертки в режиме в режиме PW-4 Угол коррекции-0-72 градуса Шаг изменения угла коррекции-2 градуса Размер контрольного объема-1,4мм-11мм	
		4.	Модуль эластографии	Программное обеспечение для соноэластографии имеет следующие параметры: Активация режима соноэластографии с помощью специализированной кнопки на панели управления Тип соноэластографии: компрессионная	<b>1 шт.</b>
		Дополнительные комплектующие:			
		1	Датчик конвексный ультразвуковой ЗС-А,50 мм	Количество элементов-128 Диапазон частот, МГц-1,0-7,0 Радиус кривизны рабочей поверхности-50мм Поддержка тканевого гармонического изображения Предназначен для ультразвуковых исследований органов брюшной полости, забрюшинного пространства, почек, малого таза трансабдоминально (гинекология, урология), акушерские исследования (в т.ч эхокардиография плода.)	<b>1 шт.</b>
		2	Датчик линейный ультразвуковой высокочастотный для обследований поверхностных	Количество элементов-256: Диапазон частот, МГц-4.0-15.0: Апертура- 51мм Глубина визуализации-90мм	<b>1 шт.</b>

		органов сверхвысокой плотности L752, 50mm	Поддержка соноэластографии: Предназначен для исследования поверхностно расположенных органов (щитовидная, молочная железа, УЗД сосудов, опорнодвигательного аппарата.	
	3	Датчик секторный фазированный ультразвуковой 4P-A, 90D	Количество элементов-64 Диапазон частот, МГц- 1.0-5.0: Угол обзора-90 градусов: И предназначен для кардиологический Исследований у взрослых	<b>1 шт.</b>
	4	Датчик микроконвексный ректовагинальный ультразвуковой высокой плотности 6V3, 200D	Количество элементов-192 Диапазон частот-3.0-15.0 МГц Угол обзора 200 градусов: Радиус кривизны рабочей поверхности-10мм: И предназначен для трансвагинальных (гинекология, акушерство) и трансректальных (урология) исследований	<b>1 шт.</b>
	5	Датчик объемный конвексный ультразвуковой VC6-2, 70D	Количество элементов-128: Диапазон частот, МГц- 2.0-7.0 Радиус кривизны рабочей поверхности -50мм Поддержка объемного изображения в режиме реального времени (4D): Предназначен для ультразвуковых исследований органов брюшной полости, забрюшного пространства, почек малого таза трансабдоминально (гинекологии), акушерские исследования (в т.ч. эхокардиографии плода).	<b>1 шт.</b>

ё	6	Устройство для печати ультразвуковых изображений	Термографический принтер для распечатки изображений в черно-белом виде.	<b>1 шт.</b>
	7	Источник бесперебойного питания	Для работы на ультразвуковом аппарате при отключение электроэнергии. Тип источника: двойного преобразования (on-line), со встроенной стабилизацией. Обеспечивает временную автономную работу: Мощность: 1кВА	<b>1 шт.</b>
	Расходные материалы и изнашиваемые узлы:			
	1	Бумага для устройство печати ультразвуковых изображений-стартовый набор	Термобумага предназначена для печати черно-белого принтера. Термобумага в форме рулона.	<b>1 рулон.</b>
	2	Гель для проведения ультразвуковых обследований-стартовый набор	Гель предназначен для проведения ультразвуковых исследований. Гель в бутылки объемом 5 л.	<b>1 бутыль.</b>
	<b>Условия гарантийного и дополнительного сервисного обслуживания МИ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц</b>	<p>Гарантийное сервисное обслуживание МИ не менее 37 месяцев.</p> <p>Плановое техническое обслуживание будет проводиться не реже чем 1 раз в квартал.</p> <p>Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и включают в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- замену отработавших ресурс составных частей;</li> <li>- замене или восстановлении отдельных частей МИ;</li> <li>- настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.;</li> <li>- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;</li> <li>- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);</li> <li>- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий</li> </ul>		

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

Наименование заказчика \_\_\_\_\_  
 Наименование организатора \_\_\_\_\_  
 Наименование тендера \_\_\_\_\_  
 № лота \_\_\_\_\_  
 Наименование лота \_\_\_\_\_

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

\*- потенциальный поставщик предоставляет:

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

подписант (ФИО) мп