

**Протокол №49**  
**итоги проведения закупа медицинских изделий (МТ)**  
**способом запроса ценовых предложений**

г.Кокшетау

от 18 октября 2024г.

1. Организатором закупок способом запроса ценовых предложений является ГКП на ПХВ «Городская поликлиника» при управлении здравоохранения Акмолинской области. Почтовый адрес г.Кокшетау, ул. Ауельбекова,94
2. Закуп медицинских изделий (МТ) способом запроса ценовых предложений в соответствии с главой 10 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных Приказом Министерства здравоохранения РК от 07.06.2023 №110
3. Сумма выделенная для закупа - 3 420 000,00 (три миллиона четыреста двадцать тысяча тенге 00тиын)
4. Потенциальные поставщики представившие ценовые предложения до истечения окончательного срока представления ценовых предложений:  
1) ТОО "Ивамед" г.Астана, район Алматы, ул. Б.Момышулы,19,ВП-2 (14ч.44м., 11.10.2024г.)

5. Комиссия в составе : Сыздык Р.Т. зам.главного врача по лечебной работе, Баяшева Г.Е. – гл. бухгалтер, Жусупов Н.А. – метролог, рассмотрев ценовое предложение потенциального поставщика

**РЕШИЛА:**

1. По лоту №1 «Спирометр» (1ед) приложение №1 (на основании подачи одного ценового предложения) - признать победителем ТОО "Ивамед" на общую сумму **3 397 000,00** (три миллиона триста девяносто семь тысяча тенге 00тиын)

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

- 1) копии 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 (направленных) 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";
  - 2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
  - 3) 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) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика";
  - 6) 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).
- Адрес поставки: Акмолинская область, г.Кокшетау, ул.Ауельбекова,94

Сыздык Р.Т.

Баяшева Г.Е.

Жусупов Н.А.

Оспанова Б.А.(секретарь)

Техническая спецификация

№ п/п	Критерии	Описание		
1	Наименование медицинской техники (в соответствии с государственным реестром медицинских изделий с указанием модели, наименования производителя, страны)	Спирометр BTL-08 Spiro Pro с принадлежностями (программное обеспечение BTL Cardiopoint Spiro) Страна производитель Великобритания Рег.удост. № РК-МТ-5№021034 от 15.09.2020г.		
<b>Требования к комплектации</b>				
№ п/п	Наименование комплектующего к медицинской технике (в соответствии с государственным реестром медицинских изделий)	Модель и (или) марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к медицинской технике	Требуемое количество	
<i>Основные комплектующие</i>				
1	флюометр	Режим работы: Температура окружающей среды +10°C до +40°C Рекомендованная температура окружающей среды +17°C до +28°C (для предотвращения провокационной бронхиальной реакции) Относительная влажность 25% до 95% Барометрическое давление 700hPa до 1100hPa Технические параметры: Диапазон расхода (л/сек) не более 16 (вдох / выдох) Точность (50 мл/сек до 16л/сек) +/-5% или 50мл/с (самая большая) Диапазон объема (л) 0 до 8 Точность (0.025 до 8л) +/-3% или 50мл/с (самая большая) Сопротивление потока <79 Па / л / сек ВTPS коррекция: Датчик температуры От +10°C до +40°C Точность +/-3% (при +25°C) Датчик барометрического давления 700-1200Па Точность +/-2% Датчик относительной влажности 0 до 100% Точность +/-4% для 25°C, 30-80% Вес (макс.) в кг: не более 0.242, Размер (д х ш х в) в мм:не более 190x32x115. Материал: пластик.	1 шт.	
2	настольный держатель для флюометра	Железный держатель для флюометра в вертикальном положении	1 шт.	
<i>Дополнительные комплектующие:</i>				
1	Программное обеспечение BTL CardiopointSpiro	Программное обеспечение для расширенного анализа спирометрических данных пациента. Демонстрация диаграммы в реальном времени и многократные накладывающиеся кривые, Пре-, Пост-тесты, Расчет возраста легких, Программа, поддерживающая	1 шт.	

		<p>педиатрию - мотивация для детей, Автоматическая интерпретация (Enright, ATS, BTS, ATS+Cold), Тренд спирометрии для сравнения отдельных исследований, Легкочитаемые и реструктурируемые отчеты, Резервное копирование данных, работа по сети, Бронховозбуждающий и бронхорасширяющий тесты, Автоматическая коррекция BTPS, Автоматический расчет параметров форсированной спирометрии: FVC, FEV0.75, FEV1, FEV3, FEV6, PEF, FEV0.75/FVC, FEV1/FVC, FEV3/FVC, FEV6/FVC, PIF, FIVC, FIV1, MEF75, MEF50, MEF25, FEF75, FEF50, FEF25, MMEF, FET25, FET50, MIF75, MIF50, MIF25, PEFT, FIF50, FEF50/FIF50, FEV0.75/FEV6, FEV1/FEV6, FIV1/FIVC, возраст легких, EV, Автоматический расчет параметров спокойной спирометрии: SVC, ERV, IRV, TV, IC, IVC, Автоматический расчет параметров максимальной вентиляции легких: MVV, MVVf, MRf, TV, Расчет должных величин и их отклонений. Должные величины рассчитываются в соответствии со стандартами: ECCS 1983, ECCS/ERS 1993, Zapletal 1977, RocaBarcelona 1986, NHANES III 1999, Knudson 1983, Knudson 1976, ITS 1984, Crapo 1981, Lam 1982, Perreira 1996, Gore 1995, GLI 2012, HouShu 1990, JiaJu-cai 1990, SunBin 1990, LiuShi-Wan 1990, LiuGuo-Hua 1990, ZhuXi 1990, Wu 1961, Ip 2006, Polgar 1979, WangYang 2013, PerezPadilla 2003, Platino 2006, PDPI 2004, Thai 2000/ (IvMd). Конфигурируемый выходной протокол, Протоколы, заданные пользователем, база данных пациентов.</p>	
2	носовая клипса	Специальное приспособление для купирования носовой полости при выполнении спирометрии. Габаритные размеры не более 65 x 35 x 20 мм. Материал основного фильтра – пластмасс.	1 шт.
3	пластиковый кейс для аппарата и аксессуаров	Для хранения флюометра и аксессуаров. Материал-пластик.	1 шт.
4	чехол	Защитный чехол аппарата. Цвет темно-синий.	1 шт.
5	USB конвертер	Коммуникационное устройство для передачи данных в программное обеспечение.	1 шт.
6	Настольный держатель для флюометра	Настольный держатель для флюометра.	1 шт.
7	калибровочный шприц	Насос для регулярной калибровки спирометра. Размеры: не более 550*120*114 мм. Вес: не более 1.6 кг. Объем: не менее 3.0 л.	1 шт.
8	Персональный компьютер	Процессор не ниже Intel Core I3. Оперативная память не менее 4 Гб. Жесткий диск не менее 1 Т. Операционная система Windows 7 / 8 /	1 шт.



		10. Широкоформатный монитор, диагональ не менее 19".	
9	Принтер	формат А4	1 шт.
<i>Расходные материалы и изнашиваемые узлы:</i>			
1	многократно используемый сенсор с мундштуком	Многократно используемый сенсор с мундштуком специально разработан для удобства пациента. За счет мундштука обеспечивается стабильный хват ртом, а силиконовая прокладка создает равномерный поток и герметичность системы измерения. Сенсор: диаметр внутренний, не менее мм – 28, диаметр внешний, не более мм – 30, длина, не менее мм – 146, материал- пластик, цвет- голубой. Силиконовая прокладка: длина, не менее мм – 28, ширина, не более мм – 22, высота, не более мм – 10, материал – силикон. Пластиковый мундштук: диаметр внутренний, не менее мм – 30, диаметр внешний, не более мм – 32, длина, не менее мм – 33, материал – пластик, цвет - голубой	4 шт.
2	бумажный мундштук	Для предотвращения распространения инфекции используются одноразовые загубники (мундштуки) Размеры: диаметр не более 28 мм, длина не менее 70 мм, материал: картон, Упакован по не менее 100 штук.	300 шт.
3	Антибактериальный фильтр	Антибактериальный фильтр	10 шт.

3	<b>Требования к условиям эксплуатации</b>	<p>Входная мощность - максимально 100 VA  Сетевое напряжение ~ 100 V до 120 V (115 V Номинальное напряжение), AC  ~ 200 V до 240 V (230 V Номинальное напряжение), AC  Частота от 50 до 60 Гц  Классификация:  Класс защиты II с функциональным заземлением  Тип применяемой детали в соответствии с IEC 60601-1 (IEC - International Electrotechnical commission - Международная электротехническая комиссия) - BF  Класс в соответствии с MDD 93/42 (MDD - Medical Devices Directive - Директива о медицинском оборудовании)/ EEC - IIa  IP код (IP - International Protection Marking - Маркировка международной защиты) - IP20</p>
4	<b>Условия осуществления поставки медицинской техники (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</b>	DDP Условия осуществления поставки медицинской техники согласно условиям договора
5	<b>Срок поставки медицинской техники и место дислокации</b>	<p>В течении 30 календарных дней со дня заключения договора  Адрес: Акмолинская обл., г. Кокшетау ул. Ауельбекова 94, Городская поликлиника</p>
6	<b>Условия гарантийного сервисного обслуживания медицинской техники поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц</b>	<p>Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники не менее 37 месяцев.  Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.  Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:  - замену отработавших ресурс составных частей;  - замене или восстановлении отдельных частей медицинской техники;  - настройку и регулировку медицинской техники; специфические для данной медицинской техники работы и т.п.;  - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;  - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса медицинской техники его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);  - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа медицинской техники.</p>

