

УТВЕРЖДАЮ

Главный врач ГКП на ПХВ

«Степногорская многопрофильная
городская больница»

Ищукова О.М.



Протокол № 53

Об итогах закупа медицинских изделий способом запроса ценовых предложений

г. Степногорск

17:00

04.10.2019 г.

Закуп осуществляется на основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг, утвержденных Постановлением Правительства Республики Казахстан №1729 от 30 октября 2009 года, с учетом изменений и дополнений, внесенных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30.05.2019 № 347 (далее-Правила).

Присутствовали:

Комиссия по выбору поставщика лекарственных средств и изделий медицинского назначения на основании приказа главного врача № 265 от 20.09.2019 г., в следующем составе:

Председатель комиссии:

Кошелева Л.А. – зам. главного врача по организационно-методической работе

Члены комиссии:

Мамазаирова Ж.Т. – и.о. заместителя главного врача

Юлдашев Ш.А. – заведующий акушерско-гинекологического отделения

Марков В.Е. – заведующий отделением реанимации

Топоркова – юристконсульт

Исабеков М.К. – инженер службы безопасности и охраны труда

Подерегин И.И. – техник по обслуживанию и ремонту медицинской помощи

Секретарь комиссии:

Привезенцева А.Н. – менеджер ГЗ

Члены комиссии присутствуют все.

2. Кворум соблюден, на заседании присутствует 100% процентов общего числа членов комиссии.

Ищук

3. Полное наименование потенциальных поставщиков, представивших ценовые предложения до истечения окончательного срока представления ценовых предложений.

№ пп	Наименование потенциального поставщика	Адрес потенциального поставщика	Дата и время предоставления заявок	
1	ТОО «ОСТ-ФАРМ»	г.Усть-Каменогорск, ул. Астана,16А	25.09.2019	10:50
2	ИП Жаксыбаев Б.А.	г. Алматы, ул. Капапа, 21	26.09.2019	16:15
3	ТОО «ОрдаМед Кокшетау»	г. Кокшетау, ул.Ауельбекова, 179А	27.09.2019	14:35
4	ТОО «Юникс Мед»	г.Алматы, ул.Макатаева 13 а	27.09.2019	18:00
5	ИП «GroMax»	г. Кокшетау, ул.Акана-Серы, 206 каб.10	30.09.2019	08:32
6	ИП «ГД «МЕДТЕХНИКА» QAZAQSTAN»	г. Кокшетау, ул. Акана-Серы 206 каб. 8	30.09.2019	08:32

4. Информация о выделенных суммах по лотам: указана в **Приложении №1** к настоящему протоколу.

Перечень закупаемых товаров

№ п/п	Медицинские изделия	Характеристика	Ед.изм	Кол-во	Цена	Сумма
1	Кровать 4-х секционная с электрических приводом	<p>Кровать 4-х секционная механическая с электрических приводом. Основание – стальной профиль, прокрытый эпоксидной эмалью (экологически чистой). Ложе – сталь, покрытая ударопрочной эпоксидной эмалью. Торцевые (2 шт.) и боковые (2 шт.) ограждения – съемные, ASB- пластик, декоративный меламиновый вставки синего цвета, пластиковые прозрачный инфракрасный карман. Аэраврамагнитные угловые бамперы. Регулировка угла наклона головной и ножной секции. 4 колеса с индивидуальными тормозами на задних колесах. Устойчивость к санитарной обработке всех компонентов кровати. Комплектация: кровать, матрас влагопроницаемый, чехол для матраса. Длина кровати 215 см., ширина 91 см., высота кровати 45 см., высота с матрасом 53 см. Длина матраса 200 см., ширина 85 см., высота 15 см. Дополнительная комплектация: штатив и столик для питания. Допускаемая нагрузка-160 кг. Гарантийный срок не менее 12 месяцев.</p> <p>Товары будут новыми и ранее неиспользованными. Дата изготовления Ввоз и реализация Товаров будут осуществляться в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Комплект поставки описывается с указанием точных технических характеристик товаров и всей комплектации отдельно для каждого пункта (комплект или единицы оборудования) данной таблицы. Электрическое питание будет 220 Вт без дополнительных переходников или трансформаторов. Срок гарантии на оборудование, гарантийного сервисного и технического обслуживания и ремонта не менее 12 месяцев с момента ввода оборудования в эксплуатацию. С момента ввода оборудования в эксплуатацию с проведением ремонта вышедшего из строя оборудования или его замены в срок не более 45 дней с момента официального уведомления. Товары, относящиеся к измерительным средствам, внесены в реестр СИ Республики Казахстан, либо поставщик принимает на себя обязательства по внесению товаров в данный реестр к моменту поставки с представлением соответствующих подтверждающих документов. Не позднее, чем за 30 календарных дней до инсталляции оборудования, поставщик уведомит конечного потребителя о прединсталляционных требованиях, необходимых для успешного запуска оборудования. Доставку к рабочему месту, разгрузку оборудования, распаковку, установку, наладку и запуск приборов, проверку их характеристик на соответствие данному документу и спецификации фирмы (точность, чувствительность, производительность и т.д.), обучение персонала осуществляет поставщик. Поставщик должен поставить медицинскую технику на условиях DDP – место назначения (ИНКОТЕРМС - 2010), проведет инсталляцию медицинской техники, проведет обучение медицинского персонала на рабочем месте.</p>	шт	26	185000	4810000
2	Фетальный монитор (кардиотокограф) для одноплодной беременности с антенатальным и интранатальным автоматическим анализом.	<p>Одновременная регистрация частоты сердечных сокращений (ЧСС), движений плода и сократительной деятельности матки во время беременности и в родах. Регистрация двигательной активности плода в автоматическом режиме (актограмма). Звуковые и визуальные сигналы тревоги при: отсутствии подключения датчиков, потери сигнала ЧСС плода, тахи- или брадикардии плода, обнаружении синусоидального ритма. Коррекция порогов тревог по ЧСС плода с шагом не более 5 уд/мин. Автоматическое самотестирование технического состояния фетального монитора. Контроль ультразвукового сигнала для оптимальной установки датчика. Архивирование в памяти</p>	к-т	1	394200 0	3942000

фетального монитора данных КТГ пациенток. Вывод на печать: кардиоотографических кривых, результатов анализа. Беспроводная передача данных от пациентки на монитор опция. Автоматический расчет параметров КТГ: базальная ЧСС, уд/мин; вариабельность ЧСС от удара к удару (STV - короткая вариабельность), децелерации с амплитудой меньше 15 уд/мин, децелерации с амплитудой больше 15 уд/мин, акцелерации с амплитудой больше 15 уд/мин, продолжительность эпизода высокой вариабельности (мин), продолжительность эпизода низкой вариабельности (мин), количество шевелений плода/плодов за 1 час, процент потери сигнала ЧСС. Оценка состояния плода в автоматическом режиме (критерии по выбору пользователя); по критериям Фишера-Кребса, директивам FIGO, по набору пользовательских установок (пользовательские критерии с оценкой уровня гипоксии плода). Автоматический анализ параметров КТГ с 26 недель беременности (пользовательские критерии). Отображение результатов автоматического расчета параметров и анализа КТГ с 10-й мин. мониторинга. Автоматический расчет параметров КТГ в интранатальном периоде: базальная частота, площадь децелераций, кратковременная вариабильность (STV), количество и площадь акцелераций, длительность эпизодов высокой вариабельности, длительность эпизодов синусоидального ритма, процент потери сигнала, построение трендов расчетных характеристик в виде графиков и таблиц. Окрашивание разными цветами диагностически значимых участков кривой КТГ, (акцелерации, децелерации, эпизоды высокой и низкой вариабельности, артефакты); Передача данных с фетального монитора на центральную станцию или удаленный сервер по сетям Ethernet/Wi-Fi/юшния. Требования по основным техническим характеристикам. Ультразвуковой канал регистрации ЧСС. Направленный импульсный доплер с автокорреляцией. Мультикристаллический УЗ датчик. Регистрации ЧСС плода от удара к удару. Диапазон измерения ЧСС плода, не хуже 20-240 уд./мин. Погрешность измерения ЧСС, уд/мин 1 уд./мин. Акустические параметры согласно положению: ГОСТ Р МЭК 60601-2-37. Пиковое акустическое давление разрежения p_g 0,04 Мпа. Пиковая в пространстве, усредненная во времени интенсивность Ispta 4 мВт/см². Максимальная интенсивность на выходе датчика Iob5 мВт/см². Безопасность тип защиты ВФ. Класс защиты от проникновения жидкости IРХ7. Фиксатор для крепления датчика к ремню пациента. Канал регистрации сократительной активности матки. Измерение давления на ТОКО датчик (диапазон 1-100 усл. единиц. Диапазон компенсации нагрузки на датчик 0-100 гр. Ручной режим установки нуля. Автообнуление. Безопасность: тип защиты ВФ. Класс защиты от проникновения жидкости IРХ7. Канал ручной регистрации двигательной активности плода посредством датчика событий. Внешний принтер. Сенсорный жидкокристаллический графический дисплей. Диагональ дисплея не менее 21 см (8,4").

Информация, отображаемая на дисплее: кардиоотограмма плода, актограмма, тренды базальной ЧСС, площади децелераций, площади акцелераций, STV (при анализе в интранатальном периоде), показания ЧСС плода, показания ТОКО, результаты анализа КТГ, интерактивные сообщения: о соблюдении критериев нормы, о причинах тревоги по состоянию плода, о потере сигнала с датчиков, менно, текущие время/дата, время мониторинга, ФИО пациентки. Возможность санитарной обработки фетального монитора с помощью жидкого раствора. Работа от сети и от аккумулятора фетального монитора. Продолжительность работы от аккумулятора батареи 2 часа. Комплектация Ц: Модуль основной кардиоотографа (моноблок со встроенным процессором и сенсорным графическим ЖК дисплеем)-1 шт., Внешний принтер-1 шт., Клавиатура беспроводная-1 шт., Манипулятор мышь - 1 шт., УЗ датчик 1,15 МГц-1 шт., ТОКО датчик-1 шт., Ремни для крепления датчиков- 2 шт., Отметчик шевелений плода-1 шт., Блок питания-1 шт., Руководство пользователя- 1 шт., Паспорт-1 шт. Общие требования. Регистрационное удостоверение. Сертификат или декларация соответствия. Гарантия на оборудование: не менее 12 мес. Пользовательский язык русский.

Товары будут новыми и ранее неиспользованными. Дата изготовления Ввоз и реализация

<p>3</p> <p>Монитор фетальный предназначен для продолжительной регистрации, отображения и записи эмбрионального сердечного ритма, движения эмбриона и маточных сокращений</p>	<p>Товаров будут осуществляться в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Комплект поставки описывается с указанием точных технических характеристик товаров и всей комплектации отдельно для каждого пункта (комплекта или единицы оборудования) данной таблицы. Электрическое питание будет 220 Вт без дополнительных переходников или трансформаторов. Срок гарантии на оборудование, гарантийного сервисного и технического обслуживания и ремонта не менее 12 месяцев с момента ввода оборудования в эксплуатацию. С момента ввода оборудования в эксплуатацию с проведением ремонта вышедшего из строя оборудования или его замены в срок не более 45 дней с момента официального уведомления. Товары, относящиеся к измерительным средствам, внесены в реестр СИ Республики Казахстан, либо поставщик принимает на себя обязательства по внесению товаров в данный реестр к моменту поставки с представлением соответствующих подтверждающих документов. Не позднее, чем за 30 календарных дней до инсталляции оборудования, поставщик уведомит конечного потребителя о прединсталляционных требованиях, необходимых для успешного запуска оборудования. Доставку к рабочему месту, разгрузку оборудования, распаковку, установку, наладку и запуск приборов, проверку их характеристик на соответствие данному документу и спецификации фирмы (точность, чувствительность, производительность и т.д.), обучение персонала осуществляет поставщик. Поставщик должен поставить медицинскую технику на условиях DDP – место назначения (ИНКОТЕРМС - 2010), проведет инсталляцию медицинской техники, проведет обучение медицинского персонала на рабочем месте.</p> <p>Регистрация указанных характеристик производится с помощью ультразвуковой волны, создаваемой с помощью Доплеровского датчика и обнаружения Доплеровского частотного сигнала и отражение его в сердечный ритм, движение плода и маточные сокращения в форме графической зависимости и числовых значений, а также воспроизводит звуковые сокращения в форме графической зависимости и числовых значений и воспроизводит звуковые сокращения сердца плода.</p> <p>Габариты 296 x 305,5 x 92,5 мм, Вес 2,9 кг. Дисплей 2 канала (Пульс плода, маточное сокращение) 7 сегментный светодиодный дисплей</p> <p>Записывающее устройство Метод: Термальная печать. Скорость печати: 1, 2, 3 см/мин.</p> <p>Функция подачи бумаги</p> <p>Электропитание Входящее: 100 - 240 В, 50-60 Гц, 1,2 А Исходящая: 18 В, 2,5 А.</p> <p>Внешняя связь RS-232C: загрузка программы, центральная система связи (дополнительно)</p> <p>Температура Рабочая температура: 10°- 40° С. Температура хранения: -10-60° С.</p> <p>ЧСС плода, Входящий сигнал: ультразвуковой доплер. Ультразвуковая частота: 1МГц. Ультразвуковая мощность: <10мВт/см². Способ детектирования: автокорреляция.</p> <p>Диапазон ЧСС плода: 240 уд/мин. Точность ЧСС плода: 110-160 уд/мин: ±2 уд/мин.</p> <p>Маточное сокращение. Источник входящего потока: экстеранальный датчик с тензорезистором. Нулевой сигнал: включение в одно касание. Диапазон измерения: 0-99 ед. Измерение движения плода Измерительный источник: ультразвуковой импульсный доплеровский РЛС. Спецификации окружающей среды. Температура эксплуатации: 15°Сto30°С. Температуры хранения:-10°Сto 60°С. Относительная влажность при эксплуатации хранения:20%-95%. Атмосферное давление:70– 106кПа.</p> <p>Спецификации электропитания. Адаптер электропитания; Вход100~240В, 50~60Гц,1,2А, выход18В,2,5А. Защита от нарушения энергоснабжения. Батарея: Литиевая батарея CR20323В. Измерение СРЭ. Входной сигнал: Ультразвуковой доплер пульса. Частотаульразвука:1.0МГц.Мощность ультразвука:<10мВ/см2. Метод обнаружения СРЭ: Автокорреляция. Амплитуда измерения:50~ 240удароввминуту(уд/мин). ТочностьСРЭ:±1уд/мин сверх нормальной амплитуды СРЭ. Измерение МС. Входной источник: Внешний преобразователь с тензодатчиком. Частотная характеристика:</p>				

	<p>Постоянный ток - 0,5Гц. Эмбриональное измерение перемещения. Источник обнаружения: Ультразвуковой доплер пульса. Регистратор. Метод регистратора: Тепловой регулярный тип Разрешение: 8 (вертикаль)/10(горизонталь)точек/мм Скорость печати: 1, 2, 3 см/минуту. Функция подачи бумаги. Сетка координат на бумаге: Вкл\выкл. Контраст печати: 1, 2. Период автопечати: 0, 10, 20, 30, 40, 50, 60. Эмбриональное перемещение: Вкл\выкл. Внешняя связь RS232C: Программа загрузки, Центральный (Опция). Отчет снятия КТГ (период: 0-15мин\сек)</p> <p>Среднее значение базальной ЧСС: 123уд. Количество маточных сокращений (частота): 5/20,0/ч. Количество Акцелераций(частота): 0/0,0/ч. Количество Децелераций (частота): 5/20,0/ч. Поздние Децелерации: 0. Ранние Децелерации: 5. Вариабельные Децелерации: 0. Тахикардия: умеренная(>160уд): 0,0 мин. выраженная (<90уд): 0,0 мин. выраженная (>190уд): 0,0 мин.</p> <p>Комплектация: Фетальный монитор – 1 шт., Ультразвуковой датчик – 1 шт., Датчик маточных сокращений – 1 шт., Отметчик режимов – 1 шт., Бумага – 2 шт., Адаптер и кабель питания – 1 шт., Гель – 1 шт., Пояса для датчиков – 2 шт.</p> <p>Товары будут новыми и ранее неиспользованными. Дата изготовления Ввоз и реализация Товаров будут осуществляться в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Комплект поставки описывается с указанием точных технических характеристик товаров и всей комплектации отдельно для каждого пункта (комплекта или единицы оборудования) данной таблицы. Электрическое питание будет 220 Вт без дополнительных переходников или трансформаторов. Срок гарантии на оборудование, гарантийного сервисного и технического обслуживания и ремонта не менее 12 месяцев с момента ввода оборудования в эксплуатацию. С момента ввода оборудования или его замены эксплуатацию с проведением ремонта вышедшего из строя оборудования или его замены в срок не более 45 дней с момента официального уведомления. Товары, относящиеся к измерительным средствам, внесены в реестр СИ Республики Казахстан, либо поставщик принимает на себя обязательства по внесению товаров в данный реестр к моменту поставки с представлением соответствующих подтверждающих документов. Не позднее, чем за 30 календарных дней до инсталляции оборудования, поставщик уведомит конечного потребителя о прединсталляционных требованиях, необходимых для успешного запуска оборудования. Доставку к рабочему месту, разгрузку оборудования, распаковку, установку, наладку и запуск приборов, проверку их характеристик на соответствие данному документу и спецификации фирмы (точность, чувствительность, производительность и т.д.), обучение персонала осуществляет поставщик. Поставщик должен поставить медицинскую технику на условиях ДDP – место назначения (ИНКОТЕРМС - 2010), проведет инсталляцию медицинской техники, проведет обучение медицинского персонала на рабочем месте.</p>		
		<p>1</p> <p>ШТ</p>	<p>Дефибриллятор – монитор с возможностью взросло-детской дефибрилляции</p>
	<p>1395000</p> <p>0</p>		

аппарат выполнен в едином переносном корпусе из пяти независимых электронных блоков, расположенных на единой базе, включая блок зарядного устройства. Органы управления и сигнализации находятся на лицевой панели аппарата. Режим работы: Синхронизированная дефибриляция - импульс подается после нажатия кнопки на электроде через 40 мсек после прохождения зубца R на ЭКГ пациента. Асинхронная дефибриляция - импульс подается после нажатия кнопки на ручках электродов для дефибриляции. Режим кардиомонитора (снятия ЭКГ)
Устанавливаемые значения энергии 5, 10, 25, 50, 75, 100, 150, 200 Дж. Определение импеданса пациента в реальном масштабе времени и индикация значения на дисплее. Автоматическое поддержание формы импульса в реальном масштабе времени в зависимости от сопротивления (импеданса) пациента. Длительность первой полуволны импульса по уровню 0,5 от амплитуды при разрядке $4 \pm 0,5$ мс. Длительность второй полуволны импульса по уровню 0,5 от амплитуды при разрядке $4 \pm 0,5$ мс. Соотношение амплитуды токов второй и первой полуволны в нагрузке от 25 до 100 Ом. Промежуток между положительной и отрицательной полуволнами выходного импульса от 0,2 до 0,4 мс. Максимальная амплитуда напряжения первой полуволны во всем диапазоне сопротивления нагрузки не более 4,0 кВ. Время заряда накопителя энергии аппарата до величины, соответствующей максимальной дозе воздействия (до 200 Дж) не более 12 с. Время готовности к работе не более 5 сек. Время восстановления после разряда не более 3 сек. Допускается увеличение времени заряда до 14 сек после 15 импульсов разряда максимальной энергии. Отклонение энергии, выделяемой в нагрузке 50 Ом, от значений указанных на переключателе доз (5, 10, 25, 50, 75, 100, 150, 200 Дж) $\pm 15\%$. Отклонение энергии, выделяемой в нагрузках 25 и 100 Ом, от значений, выделяемых в нагрузке 50 Ом, для всех доз воздействия $\pm 30\%$. Энергия, выделяемая при разряде в нагрузке 50 Ом через 30 сек после окончания заряда при всех дозах воздействия, от энергии, выделяемой в нагрузке 50 Ом сразу после окончания заряда не менее 85%. Скорость разрядки каналов отдельных электрокардиографических электродов 25, 50 мм/с. Допустимое отклонение скорости разрядки $\pm 10\%$. Чувствительность канала отдельных ЭКГ-электродов (монитора) 5, 10, 20 мм/мВ. Допустимое отклонение чувствительности $\pm 10\%$. Площадь электродов для взрослых не менее 100 см². Площадь электродов для пациентов детского возраста не более 50 см². Время непрерывной работы: при питании от внешней сети: не менее 8 часов (при наличии электропитания неограниченно) при питании от аккумулятора: не менее 2,5 часов (до 8 часов при полной зарядке аккумулятора). При работе от автономного источника питания аппарат обеспечивает - импульс разряда с максимальной энергией не менее 35 разрядов (до 46- 50 – при полном заряде аккумулятора с максимальной энергией при температуре 0оС - не менее 20 разрядов)
- импульс разряда с максимальной энергией при температуре 0оС - не менее 20 разрядов
- работу в режиме кардиомонитора - не менее 2 часов (до 4-5 часов при полной зарядке аккумулятора). Время зарядки встроенного аккумулятора - не более 10 часов. Автоматический разряд неиспользованной энергии. В режиме дефибриляции на электроды подводится напряжение - до 4 кВ. Возможность «заморозки» разрядки ЭКГ на экране ЖК-дисплея. Возможность вывода информации на ПК. Запись ЭКГ может производиться как с отдельных электродов ЭКГ, так и с электродов дефибриляции. Встроенный термопринтер. Режим распечатки кардиограммы. Возможность выбора скорости, масштаба, сетки и яркости распечатки. Звуковое оповещение об отсутствии бумаги в термопринтере. Документирование параметров дефибриляции: на бумажном носителе; на внутренней памяти до 30 эпизодов с возможностью последующего вывода информации с внутренней памяти на ПК. ЖК-дисплей, с регулируемой контрастностью - не менее 120x90 мм. Выводимая информация на экран ЖК-дисплея: дата и время состояния аккумулятора, разрядка ЭКГ, отметка регистрации R-зубца под разрядкой ЭКГ в виде штрихов частоты сердечных сокращений, сопротивление пациента.

включение звуковой сигнализации, заданная энергия импульса дефибрилляции, выбранный режим работы (синхронизация/дефибрилляция), номер выбранного отведения индикация накопления и хранения энергии. Зарядка аккумуляторов производится на самом дефибриляторе, без подключения зарядного устройства. Предварительная автоматическая зарядка аккумуляторов перед последующей их зарядкой. Звуковая и визуальная сигнализация - синхронный сигнал с ритмом ЧСС при наличии измерения ЧСС.

- нарастающий тон

- при зарядке накопителя энергии дефибриллятора.

- повышенной громкости – при нарушениях обмена блока управления с другими блоками.

- пониженной громкости – при отсутствии бумаги в термопринтере.

Пиковая потребляемая мощность - не более 250 ВА. Сегевое напряжение 220 В, 60 Гц. Электробезопасность - II класс, тип ВF. Система самодиагностики при включении и циклический контроль в процессе работы Вес не более 10 кг (с встроенным зарядным устройством). Габариты, мм 545x360x225

Комплект поставки:

1. Дефибрилятор-монитор регистратор синхронизируемый, с формированием биполярного терапевтического импульса - 1 шт
2. Кабель ЭКГ- 1 шт
3. Электрод ЭКГ одноразовый (50 мм) - 30 шт
4. Кабель питания – 1 шт
5. Вставка плавкая – 2 шт
6. Бумага термохимическая 57 мм – 1 рулон

Товары будут новыми и ранее неиспользованными. Дата изготовления Ввоз и реализация Товаров будут осуществляться в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Комплект поставки описывается с указанием точных технических характеристик товаров и всей комплектации отдельно для каждого пункта (комплекта или единицы оборудования) данной таблицы. Электрическое питание будет 220 Вт без дополнительных переходников или трансформаторов. Срок гарантии на оборудование, гарантийного сервисного и технического обслуживания и ремонта не менее 12 месяцев с момента ввода оборудования в эксплуатацию. С момента ввода оборудования в эксплуатацию с проведением ремонта вышедшего из строя оборудования или его замены в срок не более 45 дней с момента официального уведомления. Товары, относящиеся к измерительным средствам, внесенны в реестр СИ Республики Казахстан, либо поставщик принимает на себя обязательства по внесению товаров в данный реестр к моменту поставки с представлением соответствующих подтверждающих документов. Не позднее, чем за 30 календарных дней до инсталляции оборудования, поставщик уведомит конечного потребителя о прединсталляционных требованиях, необходимых для успешного запуска оборудования. Доставку к рабочему месту, разгрузку оборудования, распаковку, установку, наладку и запуск приборов, проверку их характеристик на соответствие данному документу и спецификации фирмы (точность, чувствительность, производительность и т.д.), обучение персонала осуществляет поставщик. Поставщик должен поставить медицинскую технику на условиях DDP – место назначения (ИНКОТЕРМС - 2010), проведет инсталляцию медицинской техники, проведет обучение медицинского персонала на рабочем месте.

Итого: 11 116 800 (одиннадцать миллионов сто шестнадцать тысяч восемьсот) тенге 00 тиын

5. Конверты с ценовыми предложениями потенциальных поставщиков вскрыты в присутствии представителей поставщиков: информация о ценовых предложениях оглашена всем присутствующим и указана в **Приложении №2** к настоящему протоколу. При вскрытии конвертов присутствовал представитель поставщика ИП «GroMax» Губин Юрий Дмитриевич, доверенность №13 от 27.09.2019г., ИП «ТД «МЕДТЕХНИКА» QAZAQSTAN» Рыскулова Анара Болатовна, доверенность №13 от 27.09.2019 г.

№ п/п	Характеристика	Ед. изм.	Ко-во	Цена	Сумма	Цена ИП Жаксыбаев Б.А.	Сумма ИП Жаксыбаев Б.А.	Цена и сумма ТОО «Ост-Фарм»	Цена и сумма ТОО «ОрдаМедКокшетау»	Цена и сумма ТОО «ЮниксМед»	Цена и сумма ИП GroMax	Цена и сумма ИП «ТД «МЕДТЕХНИКА» QAZAQSTAN»
1	Медицинские изделия Кровать 4-х секционная с электрических приводом	шт	26	185000	4810000	185000	4810000					

для матраса. Длина кровати 215 см., ширина 91 см., высота кровати 45 см., высота с матрасом 53 см. Длина матраса 200 см., ширина 85 см., высота 15 см. Дополнительная комплектация: штатив и столик для питания. Допускаемая нагрузка-160 кг. Гарантийный срок не менее 12 месяцев.

Товары будут новыми и ранее неиспользованными. Дата изготовления Ввоз и реализация Товаров будут осуществляться в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Комплект поставки описывается с указанием точных технических характеристик товаров и всей комплектации отдельно для каждого пункта (комплекта или единицы оборудования) данной таблицы.

Электрическое питание будет 220 Вт без дополнительных переходников или трансформаторов. Срок гарантии на оборудование, гарантийного сервисного и технического обслуживания и ремонта не менее 12 месяцев с момента ввода оборудования в эксплуатацию. С момента ввода оборудования в эксплуатацию с проведением ремонта вышедшего из строя оборудования или его замены в срок не более 45 дней с момента официального уведомления. Товары, относящиеся к измерительным средствам, внесенны в реестр СИ Республики Казахстан, либо поставщик принимает на

	<p>себя обязательства по внесению товаров в данный реестр к моменту поставки с представлением соответствующих документов. Не позднее, чем за 30 календарных дней до инсталляции оборудования, поставщик уведомит конечного потребителя о прединсталляционных требованиях, необходимых для успешного запуска оборудования. Доставку к рабочему месту, разгрузку оборудования, распаковку, установку, наладку и запуск приборов, проверку их характеристик на соответствие данному документу и спецификации фирмы (точность, чувствительность, производительность и т.д.), обучение персонала осуществляет поставщик. Поставщик должен поставить медицинскую технику на условиях DDP – место назначения (ИНКОТЕРМС - 2010), проведет инсталляцию, медицинской техники, проведет обучение персонала на рабочем месте.</p>	<p>Одновременная регистрация частоты сердечных сокращений (ЧСС), движений плода и сократительной деятельности матки во время беременности и в родах. Регистрация двигательной активности плода в автоматическом режиме (актограмма). Звуковые и визуальные сигналы тревоги при: отсутствии подключения</p>	к-т	1	394200 0	394200 0	3867000	1490000	3690010	369000 0
2	<p>Фетальный монитор (кардиотокограф) для одноплодной беременности с антенатальным и интранатальным М</p>									



автоматически
м анализом.

датчиков, потери сигнала ЧСС плода, тахи- или брадикардии плода, обнаружении синусоидального ритма. Коррекция порогов тревог по ЧСС плода с шагом не более 5 уд/мин. Автоматическое самогестирование технического состояния фетального монитора. Контроль ультразвукового сигнала для оптимальной установки датчика. Архивирование в памяти фетального монитора данных КТГ пациенток. Вывод на печать: кардиографических кривых, результатов анализа. Беспроводная передача данных от пациентки на монитор опция. Автоматический расчет параметров КТГ: базальная ЧСС, уд/мин; вариабельность ЧСС от удара к удару (STV - короткая вариабельность), децелерации с амплитудой меньше 15 уд/мин, децелерации с амплитудой больше 15 уд/мин, акцелерации с амплитудой больше 15 уд/мин, продолжительность эпизода высокой вариабельности (мин), продолжительность эпизода низкой вариабельности (мин), количество шевелений плода/плодов за 1 час, процент потери сигнала ЧСС. Оценка состояния плода в автоматическом режиме (критерии по выбору пользователя): по критериям Фишера-Кребса, директивам FIGO, по набору пользовательских установок (пользовательские критерии с

оценкой уровня гипоксии плода). Автоматический анализ параметров КТГ с 26 недель беременности (пользовательские критерии).
Отображение результатов автоматического расчета параметров и анализа КТГ с 10-й мин. мониторинга. Автоматический расчет параметров КТГ в интранатальном периоде: базальная частота, площадь децелераций, кратковременная вариабельность (STV), количество и площадь акцелераций, длительность эпизодов высокой вариабельности, длительность эпизодов синусоидального ритма, процент потерь сигнала, построение трендов расчетных характеристик в виде графиков и таблиц. Окрашивание разными цветами диагностически значимых участков кривой КТГ, (акцелерации, децелерации, эпизоды высокой и низкой вариабельности, артефакты);
Передача данных с фетального монитора на центральную станцию или удаленный сервер по сетям Ethernet/Wi-Fi/опция.
Требования по основным техническим характеристикам.
Ультразвуковой канал регистрации ЧСС.
Направленный импульсный доплер с автокорреляцией.
Мультикристаллический УЗ датчик. Регистрации ЧСС плода от удара к удару.
Диапазон измерения ЧСС плода, не хуже 20-240 уд./мин.
Погрешность измерения ЧСС.

уд/мин 1 уд/мин. Акустические параметры согласно положению: ГОСТ Р МЭК 60601-2-37. Пиковое акустическое давление разрежения rg 0,04 Мпа. Пиковая в пространстве, усредненная во времени интенсивность I_{spA} 4 мВт/см²². Максимальная интенсивность на выходе датчика I_{ob5} мВт/см². Безопасность тип защиты ВФ. Класс защиты от проникновения жидкости IPX7. Фиксатор для крепления датчика к ремню пациента. Канал регистрации сократительной активности матки. Измерение давления на ТОКО датчик (диапазон) 1-100 усл. единиц. Диапазон компенсации нагрузки на датчик 0-100 гр. Ручной режим установки нуля. Автообнуление. Безопасность: тип защиты ВФ. Класс защиты от проникновения жидкоститип IPX7. Канал ручной регистрации двигательной активности плода посредством датчика событий. Внешний принтер. Сенсорный жидкокристаллический графический дисплей. Диагональ дисплея не менее 21 см (8,4 "). Информация, отображаемая на диспее: кардиограмма плода, актограмма, тренды базальной ЧСС, площади децелераций, STV площади акцелераций, (при анализе в интранатальном периоде), показания ЧСС плода, показания ТОКО, результаты анализа КТГ.

интерактивные сообщения: о соблюдении критериев нормы, о причинах тревоги по состоянию плода, о потере сигнала с датчиков, меню, текущие время/дата, время мониторинга, ФИО пациентки. Возможность санитарной обработки фетального монитора с помощью жидкого раствора. Работа от сети и от аккумуляторной батареи. Продолжительность работы от аккумуляторной батареи 2 часа. Комплектация Ц: Модуль основной кардиоотокографа (моноблок со встроенным процессором и сенсорным графическим ЖК дисплеем)-1 шт., Внешний принтер-1 шт., Клавиатура беспроводная-1 шт., Манипулятор мышь - 1 шт., УЗ датчик 1,15 МГц-1 шт., ТОКО датчик-1 шт., Ремни для крепления датчиков- 2 шт. Отметчик шевелений плода-1 шт., Блок питания-1 шт., Руководство пользователя- 1 шт., Паспорт-1 шт. Общие требования. Регистрационное удостоверение. Сертификат или декларация соответствия. Гарантия на оборудование: не менее 12 мес. Пользовательский язык русский. Товары будут новыми и ранее неиспользованными. Дата изготовления Ввоз и реализация Товаров будут осуществляться в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Комплект поставки описывается с указанием точных технических характеристик товаров и всей

комплектации отдельно для каждого пункта (комплекта или единицы оборудования) данной таблицы. Электрическое питание будет 220 Вт без дополнительных переходников или трансформаторов. Срок гарантии на оборудование, гарантийного обслуживания и технического обслуживания и ремонта не менее 12 месяцев с момента ввода оборудования в эксплуатацию. С момента ввода оборудования в эксплуатацию с проведением ремонта вышедшего из строя оборудования или его замены в срок не более 45 дней с момента официального уведомления. Товары, относящиеся к измерительным средствам, внесены в реестр СИ Республики Казахстан, либо поставщик принимает на себя обязательства по внесению товаров в данный реестр к моменту поставки с представлением соответствующих подтверждающих документов. Не позднее, чем за 30 календарных дней до установки оборудования, поставщик уведомит конечного потребителя о прединсталляционных требованиях, необходимых для успешного запуска оборудования. Доставку к рабочему месту, разгрузку оборудования, распаковку, установку, наладку и запуск приборов, проверку их характеристик на соответствие данному документу и спецификации фирмы

<p>3</p> <p>Монитор фетальный предназначен для продолжительн ой регистрации, отображения и записи эмбриональног о сердечного ритма, движения эмбриона и маточных сокращений</p>	<p>(точность, чувствительность, производительность и т.д.), обучение персонала осуществляет поставщик. Поставщик должен поставит медицинскую технику на условиях DDP – место назначения (ИНКОТЕРМС - 2010), проведет инсталляцию медицинской техники, проведет обучение медицинского персонала на рабочем месте.</p>	<p>Регистрация указанных характеристик производится с помощью ультразвуковой волны, создаваемый с помощью Доплеровского датчика и обнаружения Доплеровского частотного сигнала и отражение его в сердечный ритм, движение плода и маточные сокращения в форме графической зависимости и числовых значений, а также воспроизводит звуковые сокращения в форме графической зависимости и числовых значений и воспроизводит звуковые сокращения сердца плода. Габариты 296 x 305,5 x 92,5 мм, Вес 2,9 кг. Дисплей сегментный светодиодный дисплей 2 канала (Пульс плода, маточное сокращение) Записывающее устройство Метод: Термальная печать. Скорость печати: 1, 2, 3 см/мин. Функция подачи бумаги</p>	<p>К-Т</p>	<p>1</p>	<p>969800</p>	<p>969800</p>	<p>690000</p>	<p>866890</p>	<p>866880</p>
---	--	---	------------	----------	---------------	---------------	---------------	---------------	---------------

Исходящая: 18 В, 2.5 А.
Внешняя связь RS-232C:
загрузка программы,
центральная система связи
(дополнительно)
Температура Рабочая
температура: 10°- 40° С.
Температура хранения: -10-60°
С. ЧСС плода, Входящий
сигнал: ультразвуковой
доплер. Ультразвуковая
частота: 1МГц. Ультразвуковая
мощность: <10мВт/см². Способ
детектирования:
автокорреляция. Диапазон
ЧСС плода: 240 уд/мин.
Точность ЧСС плода: 110-160
уд/мин: ±2 уд/мин. Маточное
сокращение. Источник
входящего потока:
экстеранальный датчик с
тензорезистором. Нулевой
сигнал: включение в одно
касание. Диапазон измерения:
0-99 ед. Измерение движения
плода Измерительный
источник: ультразвуковой
импульсный доплеровский
РЛС. Спецификации
окружающей среды.
Температура
эксплуатации: 15°Сto30°С.
Температуры хранения:-10°Сto
60°С. Относительная влажность
при эксплуатации
хранении:20%-95%.
Атмосферное давление: 70–
106кПа. Спецификации
электропитания. Адаптер
электропитания;
Вход100–240В, 50–60Гц, 1.2А,
выход18В, 2.5А. Защита от
нарушения энергоснабжения.
Батарея: Литиевая батарея
CR20323В. Измерение СРЭ.
Входной сигнал:
Ультразвуковой доплер пульса.

Частота ультразвука: 1.0МГц. Мо
щность
ультразвука: <10мВ/см². Метод
обнаружения СРЭ:
Автокорреляция. Амплитуда
измерения: 50~
240 ударов в минуту (уд/мин).
Точность СРЭ: ±1 уд/мин сверх
нормальной амплитуды СРЭ.
Измерение МС. Входной
источник: Внешний
преобразователь с
тензодатчиком. Частотная
характеристика:
Постоянный ток ~ 0.5Гц.
Эмбриональное измерение
перемещения. Источник
обнаружения: Ультразвуковой
доплер пульса. Регистратор.
Метод регистратора: Тепловой
регулярный тип Разрешение: 8
(вертикаль)/10(горизонталь)точ
ек/мм Скорость печати: 1, 2, 3
см/минуту. Функция подачи
бумаги. Сетка координат на
бумаге: Вкл\выкл. Контраст
печати: 1, 2...Период
автопечати: 0, 10, 20, 30, 40, 50, 60.
Эмбриональное перемещение:
Вкл\выкл. Внешняя связь
RS232C: Программа загрузки,
Центральный (Опция). Отчет
снятия КТГ (период: 0-
15 мин 0 сек)
Среднее значение базальной
ЧСС: 123 уд. Количество
маточных сокращений
(частота): 5/20.0/ч. Количество
Акцелераций(частота): 0/ 0.0/ч.
Количество Децелераций
(частота): 5/20.0/ч.
Поздние Децелерации: 0. Ранние
Децелерации: 5. Вариабельные
Децелерации: 0. Тахикардия:
умеренная (> 160 уд): 0.0 мин.
(> 190 уд): 0.0 мин.
выраженная

Брадикардия:
умеренная (<110уд) :0.0
мин. выраженная (<90уд):0.0
мин.

Комплектация:

Фетальный монитор – 1шт.,
Ультразвуковой датчик – 1шт., Датчик
маточных сокращений – 1шт.,
Отметчик режимов – 1шт., Бумага –
2шт., Адаптер и кабель питания – 1шт.,
Гель – 1шт., Пояса для датчиков – 2шт.
Товары будут новыми и ранее
неиспользованными. Дата
изготовления Ввоз и реализация
Товаров будут осуществляться в
соответствии с законодательством
Республики Казахстан. Комплект
поставки описывается с указанием
точных технических характеристик
товаров и всей комплектации отдельно
для каждого пункта (комплекта или
единицы оборудования) данной
таблицы. Электрическое питание будет
220 Вт без дополнительных
переходников или трансформаторов.
Срок гарантии на оборудование,
гарантийного сервисного и
технического обслуживания и
ремонта не менее 12 месяцев с
момента ввода оборудования в
эксплуатацию. С момента ввода
оборудования в эксплуатацию с
проведением ремонта вышедшего из
строя оборудования или его замены в
срок не более 45 дней с момента
официального уведомления. Товары,
относящиеся к измерительным
средствам, внесены в реестр СИ
Республики Казахстан, либо
поставщик принимает на себя
обязательства по внесению товаров в
данный реестр к моменту поставки с
предоставлением соответствующих
подтверждающих документов. Не
позднее, чем за 30 календарных дней
до инсталляции оборудования,
поставщик уведомит конечного
потребителя о прединсталляционных
требованиях, необходимых для
успешного запуска оборудования.
Доставку к рабочему месту, разгрузку
оборудования, распаковку, установку,
наладку и запуск приборов, проверку
их характеристик на соответствие
данному документу и спецификации
фирмы (точность, чувствительность,
производительность и т.д.), обучение
персонала осуществляет поставщик.

	<p>4</p> <p>Дефибриллятор – монитор с возможностью взросло- детской дефибрилляции</p>	<p>Поставщик должен поставить медицинскую технику на условиях DDP – место назначения (ИНКОТЕРМС - 2010), проведет инсталляцию медицинской техники, проведет обучение медицинского персонала на рабочем месте.</p> <p>Предназначен для проведения реанимационных мероприятий при нарушении сердечной деятельности (сердечно-легочная реанимация, восстановление нормального сердечного ритма при аритмиях, проведение кардиоверсии) в стационарах, диспансерах, поликлинических отделениях, в машинах бригад скорой помощи. Используется для генерирования биполярного трапецеидального импульса, а также для регистрации биоэлектрических потенциалов сердца при проведении электроимпульсной терапии острых и хронических нарушений сердечного ритма у взрослых и детей в медицинских учреждениях и на до госпитальных этапов медицинской помощи.</p> <p>Возможность использования для всех возрастных групп пациентов. Аппарат генерирует одиночный импульс тока, имеющий трапецеидальную биполярную форму с пологими фронтами. Энергия импульса от 5 до 200 Дж.</p> <p>Удобное меню с выполнением всех операций, от включения электропитания до разрядки энергии, с соответствующими звуковыми и световыми подсказками.</p> <p>Конструктивно аппарат выполнен в едином переносном корпусе из пяти независимых электронных блоков, расположенных на единой базе, включая блок зарядного устройства. Органы управления и сигнализации находятся на лицевой панели аппарата.</p> <p>Режим работы: Синхронизированная дефибрилляция - импульс подается после нажатия кнопки на электроде через 40 мсек после прохождения зубца R на ЭКГ пациента.</p> <p>Асинхронная дефибрилляция - импульс подается после нажатия кнопки на ручках электродов для дефибрилляции. Режим кардиомонитора (снятия ЭКГ) устанавливаемые значения энергии 5, 10, 25, 50, 75, 100, 150, 200 Дж</p> <p>Определение импеданса пациента в</p>	шт	1	139500 0	139500 0		1271750	135000 0	1288210	128820 0
--	---	--	----	---	-------------	-------------	--	---------	-------------	---------	-------------

реальном масштабе времени и индикация значения на дисплее. Автоматическое поддержание формы импульса в реальном масштабе времени в зависимости от сопротивления (импеданса) пациента. Длительность первой полуволны импульса по уровню 0,5 от амплитуды при разрядке 4±0,5 мс. Длительность второй полуволны импульса по уровню 0,5 от амплитуды при разрядке 4±0,5 мс. Соотношение амплитуды токов второй и первой полуволн в нагрузке от 25 до 100 Ом. Промежуток между положительной и отрицательной полуволнами выходного импульса от 0,2 до 0,4 мс. Максимальная амплитуда напряжения первой полуволны во всем диапазоне сопротивления нагрузки не более 4,0 кВ. Время заряда накопителя энергии аппарата до величины, соответствующей максимальной дозе воздействия (до 200Дж) не более 12 с. Время готовности к работе не более 5 сек. Время восстановления после разряда не более 3 сек. Допускается увеличение времени заряда до 14 сек после 15 импульсов разряда максимальной энергии. Отклонение энергии, выделяемой в нагрузке 50 Ом, от значений, указанных на переключателе доз (5, 10, 25, 50, 75, 100, 150, 200 Дж) ±15%. Отклонение энергии, выделяемой в нагрузках 25 и 100 Ом, от значений, выделяемых в нагрузке 50 Ом, для всех доз воздействия ±30%. Энергия, выделяемая при разряде в нагрузке 50 Ом через 30 сек после окончания заряда при всех дозах воздействия, от энергии, выделяемой в нагрузке 50 Ом сразу после окончания заряда не менее 85%. Скорость развертки каналов отдельных электрокардиографических электродов 25, 50 мм/с. Допустимое отклонение скорости развертки ±10%. Чувствительность канала отдельных ЭКГ-электродов (монитора) 5, 10, 20 мм/мВ. Допустимое отклонение чувствительности ±10%. Площадь электродов для взрослых не менее 100 см². Площадь электродов для пациентов детского возраста не более 50 см². Время непрерывной работы: при питании от внешней сети: не менее 8 часов (при наличии электропитания)

неограниченно) при питании от аккумулятора: не менее 2,5 часов (до 8 часов при полной зарядке аккумулятора). При работе от автономного источника питания аппарат обеспечивает

- импульс разряда с максимальной энергией не менее 35 разрядов (до 46-50 – при полном заряде аккумуляторных батарей)
- импульс разряда с максимальной энергией при температуре 0оС - не менее 20 разрядов
- работу в режиме кардиомонитора - не менее 2 часов (до 4-5 часов при полной зарядке аккумулятора). Время зарядки встроенного аккумулятора - не более 10 часов. Автоматический разряд неиспользованной энергии. В режиме дефибриляции на электроды подводится напряжение - до 4 кВ.

Возможность «заморозки» развертки ЭКГ на экране ЖК-дисплея.

Возможность вывода информации на ПК. Запись ЭКГ может производиться как с отдельных электродов ЭКГ, так и с электродов дефибрилляции.

Встроенный термопринтер. Режим распечатки кардиограммы.

Возможность выбора скорости, масштаба, сетки и яркости распечатки

Звуковое оповещение об отсутствии бумаги в термопринтере.

Документирование параметров дефибрилляции: на бумажном носителе; на внутренней памяти до 30 эпизодов с возможностью последующего вывода информации с внутренней памяти на ПК. ЖК-дисплей, с регулируемой контрастностью - не менее 120x90 мм.

Выводимая информация на экран ЖК-дисплея: дата и время состояние аккумулятора, развертка ЭКГ, отметка регистрации R-зубца под разверткой ЭКГ в виде штрихов частоту сердечных сокращений, сопротивление пациента, включение звуковой сигнализации, заданная энергия импульса дефибрилляции, выбранный режим работы

(синхронизация/дефибрилляция), номер выбранного отведения индикация накопления и хранения энергии. Зарядка аккумуляторов производится на самом дефибриляторе, без подключения зарядного устройства.

Предварительная автоматическая

разрядка аккумуляторов перед последующей их зарядкой. Звуковая и визуальная сигнализация - синхронный сигнал с ритмом ЧСС при наличии измерения ЧСС.
- нарастающий тон
- при зарядке накопителя энергии дефибриллятора.
- повышенной громкости – при нарушениях обмена блока управления с другими блоками.
- пониженной громкости – при отсутствии бумаги в термомпринтере.

Пиковая потребляемая мощность - не более 250 ВА. Сетевое напряжение 220 В, 60 Гц. Электробезопасность - II класс, тип ВФ. Система самодиагностики при включении и циклический контроль в процессе работы. Вес не более 10 кг (с встроенным зарядным устройством). Габариты, мм 545x360x225
Комплект поставки:

1. Дефибрилятор-монитор регистратор синхронизируемый, с формированием биполярного терапевтического импульса - 1 шт
2. Кабель ЭЖГ - 1 шт
3. Электрод ЭЖГ одноразовый (50 мм) - 30 шт
4. Кабель питания – 1 шт
5. Вставка плавкая – 2 шт
6. Бумага термохимическая 57 мм – 1 рулон

Товары будут новыми и ранее неиспользованными. Дата изготовления Ввоз и реализация Товаров будут осуществляться в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Комплект поставки описывается с указанием точных технических характеристик товаров и всей комплектации отдельно для каждого пункта (комплекта или единицы оборудования) данной таблицы. Электрическое питание будет 220 Вт без дополнительных переходников или трансформаторов. Срок гарантии на оборудование, гарантийного сервисного и технического обслуживания и ремонта не менее 12 месяцев с момента ввода оборудования в эксплуатацию. С

	<p>момента ввода оборудования в эксплуатацию с проведением ремонта вышедшего из строя оборудования или его замены в срок не более 45 дней с момента официального уведомления. Товары, относящиеся к реестр СИ Республики Казахстан, либо поставщик принимает на себя обязательства по внесению товаров в данный реестр к моменту поставки с представлением соответствующих подтверждающих документов. Не позднее, чем за 30 календарных дней до инсталляции оборудования, поставщик уведомит конечного потребителя о прединсталляционных требованиях, необходимых для успешного запуска оборудования. Доставку к рабочему месту, разгрузку оборудования, распаковку, установку, наладку и запуск приборов, проверку их характеристик на соответствие данному документу и спецификации фирмы (точность, чувствительность, производительность и т.д.), обучение персонала осуществляет поставщик. Поставщик должен поставить медицинскую технику на условиях DDR – место назначения (ИНКОТЕРМС - 2010), проведет инсталляцию медицинской техники, проведет обучение медицинского персонала на рабочем месте.</p>				
--	--	--	--	--	--

Комиссия РЕШИЛА:

1. На основании п. 108 Главы 10 отклонить ИП Жаксыбаева Б.А. по лоту №1 в виду не соблюдения условий запроса (не предоставлены документы подтверждающие соответствие предполагаемых товаров требованиям) и признать закуп по лоту №1 несостоявшимся.
2. На основании п. 108 Главы 10 отклонить ТОО «ОрдаМедКокшетау», г. Кокшетау, ул.Ауельбекова, 179А, по лоту №2,3 в виду не соблюдения условий запроса (не предоставлены документы подтверждающие соответствие предполагаемых товаров требованиям не предоставлено регистрационное свидетельство).
3. Согласно п. 112 Главы 10 Правил по лоту № 4 признать победителем ТОО «ОСТ-ФАРМ», г. Усть-Каменогорск, ул. Астана, 16 А способом запроса ценовых предложений на сумму 1 271 750 (Один миллион двести семьдесят одна тысяча семьсот пятьдесят) тенге 00 тиын.

4. Согласно п. 112 Главы 10 Правил по лоту № 2,3 признать победителем ТОО «ИП «ТД «МЕДТЕХНИКА» QAZAQSTAN», г. Кокшетау, ул. Акана-Серы 206, каб. 8, способом запроса ценовых предложений на сумму 4 556 880 (Четыре миллиона пятьсот пятьдесят шесть тысяч восемьсот восемьдесят) тенге 00 тиын.

5. Запросить документы, подтверждающие соответствие поставщика потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным п. 113 Главы 10 Правил. В случае их соответствия потенциального поставщика квалификационным требованиям заключить договор.

6. Секретарю комиссии Привезенцева А.Н. разместить текст данного протокола об итогах на сайте <http://stepgb.akmol.kz/>, направить уведомление потенциальному поставщику.

За данное решение проголосовали:

За 7 голос (против – нет, воздержавшихся – один).

Председатель комиссии:

Кошелева Л.А. – зам. глав. врача по организационно-методической работе

Члены комиссии:

Мамазаирова Ж.Т. и.о. заместителя главного врача

Юлдашев Ш.А. – заведующий акушерско-гинекологического отделения

Марков В.Е. – заведующий отделением реанимации

Топоркова – юристконсульт

Исабеков М.К. – инженер службы безопасности и охраны труда

Подергин И.И. – техник по обслуживанию и ремонту медицинской помощи

Секретарь комиссии:

Привезенцева А.Н. – менеджер ГЗ













