

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ по закупкам аудиометра, тимпанометра

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: 6 октября 2022 года 9 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: Маемгенова З.М.;

Кокенова А.С.

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 аудиометра составляет 5 014 989 тенге, по закупкам тимпанометра 4 647 357 тенге.

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 закупок 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 закупок 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 закупке 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 закупок 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 29 сентября 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 закупок 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 закупок 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 закупок по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова "Тендер по закупке аудиометра", "Тендер по закупке тимпанометра" и "Не вскрывать до 9 часов 00 минут 6 октября 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 опись 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 взноса денег, размещаемых на следующем банковском счете БИН 050140009808; БИК HSBKKZKX; ИИК KZ69601A871002250561; АО «Народный банк Казахстана»; 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 видеофиксации.

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 поставщиках, 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 по листу 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 HSBKKZKX; ИИК KZ69601A871002250561; АО «Народный банк Казахстана»; 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 закупа допускается разделение однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий на лоты по месту их поставки, а при осуществлении закупа 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	Аудиометр	комплект	1	DDP	По письменной заявке Заказчика в течении 30 календарных дней	Г. Нур-Султан, район Сарыарка, ул. А.Мамбетова, д.28	По факту	5 014 989,00
2	Тимпанометр	комплект	1	DDP	По письменной заявке Заказчика в течении 30 календарных дней	Г. Нур-Султан, район Сарыарка, ул. А.Мамбетова, д.28	По факту	4 647 357,00

И.о. Директора

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

С.С.Шахметов

Техническая спецификация на аудиометр

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинской техники	Аудиометр двухканальный аудиометр с тональной и речевой аудиометрией			
2	Требования к комплектации	№ 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 (с указанием единицы измерения)
		Основные комплектующие			
		1	Аудиометр	Аудиометр должен быть портативным двухканальный аудиометр с чистым тоном и речевым тестированием. Устройство должно включать в себя специальные тестовые функции: MasterHearingAid, Decay(Carhart), SISI, ABLB и MLB. Должно быть использование как портативный аудиометр или настольный блок для ЛОР-диагностики, установки слуховых аппаратов в офисе, а также для мобильной аудиометрии в клиниках и за рубежом. Аудиометр должен обеспечивать 11 тестовых частот воздушной проводимости (AC) не более от 125 Гц до 8 кГц с уровнями зависимости датчика не более от -10 дБхл до 120 дБхл. Костная проводимость (BC) должна быть проверена с помощью 10 тестовых частот от 250 Гц до 8 кГц с уровнями от -10дБхл до 80 дБхл (со стандартным костным проводником В71). В качестве опции должен выполнять высокочастотную аудиометрию до 16 кГц.	1 шт

			Должен быть большой цветной ЖК-дисплей с подсветкой сзади должен показывать уровень, частоту, датчик, тип сигнала, аудиограммы и другую информацию для каждого канала. Звук, подаваемый в ухо пациента, должен контролироваться экспертом с помощью внутреннего динамика монитора или внешнего телефона монитора. Должен выполнять тесты с использованием наушников, приемника костной проводимости и зависимых от конфигурации вставных наушников или динамиков. Встроенные тестовые сигналы включают чистый тон, и импульсный тон, трель, узкополосный шум, белый шум и речевой шум. Входы должны включать в себя порты для микрофона живой речи и CD-плеер для речевого тестового материала. Речевые тесты должны импортировать с помощью съемной карты памяти SD. Выходы имеют отдельные гнезда для наушников воздушной проводимости, датчика костной проводимости, зависящих от конфигурации вставных наушников и динамиков звукового поля. Функция управления пациентом обеспечивает возможность хранения результатов в устройстве для дальнейшей оценки и документирования. Результаты распечатываются непосредственно на USB-принтере или сохранить в виде PDF- файла на прилагаемой карте памяти SD или USB-флешке. Аудиометр должен подключаться к ПК через USB для отслеживания сеанса и хранения результатов или базе данных. Основные функции должны быть доступны непосредственно с помощью функциональных кнопок, расположенных вокруг дисплея. Кнопки должны иметь изменяющуюся функциональность, фактическая функция каждой кнопки должна отображаться в синих полях на экране над кнопкой. - регулятор уровня: регулировка уровня слуха для левого/правого уха. - тим-бар: представляет или прерывает сигнал для левого/правого уха. - кнопка хранения: сохраняет результаты для левого/правого уха. - повышение частоты: переход на более высокую частоту для тональной аудиометрии, ввод правильного ответа для тестирования оценки распознавания слов (WRS) или выбор следующего слова в списке слов для тестирования порога распознавания речи (SRT) с помощью волновых файлов.
--	--	--	--

- Снижение частоты: изменение на более низкую частоту для тональной аудиометрии, ввод неправильного ответа для тестирования WRS или выбор предыдущего слова в списке слов для тестирования SRT с помощью волновых файлов.

- функциональная кнопка: монитор с опциями для регулировки настроек монитора и обратной связи; для речи можно настроить калибровку входного сигнала для микрофона или CD-плеера.

- кнопка Channel STIM Mode / TALK: для перехода из режима ведущего в режим прерывателя или для разговора с пациентом, нажав и удерживая кнопку нажатой (только одна кнопка STIM/TALK должна быть нажата для возможности прямого разговора)

- функциональная кнопка: для выбора влево, вправо или подкачки

- кнопка выбора датчика: для выбора между наушниками, вставкой, костью и динамиком (доступны только калиброванные датчики)

Технические характеристики:

Тестовые сигналы- Чистый и частотно-модулированный тона (пульсирующий и непрерывный).

Маскирующие сигналы- Узкополосный, белый и речевой шум.

Тональное тестирование - HL, UCL, Aided (свободное поле).

Речевое тестирование- SRT, WRS, UCL.

Сверхпороговые тесты- SISI, Decay, Fowler, MLB, Stenger, Langenbeck.

Шаги уровня: - не более 5 дБ, 2 дБ или 1 дБ.

Диапазон частот (воздушная проводимость) - не более от 125 до 8.000 Гц; высокочастотный тон до 16 000 Гц(опционально).

Диапазон уровней (воздушная проводимость) - не более 10 до 120 дБНЛ в зависимости от наушников и частоты.

Диапазон частот (костная проводимость) - не более от 125 до 8.000 Гц;

Диапазон уровней (костная проводимость) - не более 10 до 80 дБНЛ в зависимости от наушников и частоты.

Диапазон частот (свободное поле) - не более от 125 до 8.000 Гц.

		Диапазон уровней (свободное поле) - не более -10 до 90 дБНЛ.	
2	Наушники	Приемник наушников: должно быть динамическая подвижная катушка, специально созданная для аудиометрии. Номинальное сопротивление: не более 10 Ом Частотная характеристика: не более 100 Гц - 8 кГц Линейность: линейная до не более 500 мВт Чувствительность: обычно 106,7 дБ SPL относительно. Выход не более 20 мкПа с входом 1 мВт, f = 1 кГц Гармонические искажения: ниже 1% при 120 дБ SPL, f = кГц Кабельный разъем: должны быть 2 клеммы с отверстиями 4 мм и 2-миллиметровый винт Вес в сборе: не более 59 грамм (2 унции) Экологические условия: • Совместимость с RoHS • Без свинца и никеля • Биосовместимость Оголовье: НВА, складное Длина кабеля: не более 2 м Тип штекера: 30°, 2х позолоченный моно джек 6.3 мм	1 шт
3	Переключатель ответа пациента	Кнопка ответа пациента сделана из пластика. Длина кабеля не более 2 м.	1 шт
4	Костный проводник	Общие импедансы: не более 10, 32, 50, 100, 300 Ом при 1 кГц (доступны специальные импедансы) Частотная характеристика: не более 250–4000 Гц Максимальное входное напряжение: не более 20 дБ относительно 1,0 мВт Биосовместимость: отсутствие биологических эффектов согласно ISO 10993-1: 2009 Вес: не более 24 г (0,846 унции) Разъем: не более 2-х контактный штекер с точкой фиксации безопасности	1 шт
Дополнительные комплектующие			
5	Программное обеспечение базы данных пациентов	Должна быть полная поддержка базы данных • Интеграция EMR / EHR через XML, PDF и HL7 Должен быть простой и современный пользовательский интерфейс	1 шт

			• Интуитивно понятная навигация на основе значков • Автоматическое определение устройства • Обучение не требуется • Настраиваемые отчеты • Экспорт в PDF или XML одним щелчком мыши	
3	Требования к условиям эксплуатации	При исследовании и оценки слуха пациента особое значение следует уделить акустическим свойствам помещения. В частности, необходимо учитывать влияние акустического фона. Появление шумовых помех может маскировать сигнал аудиометра, что скажется на достоверности получаемых данных. В помещениях, в которых производится исследование и оценка слуха, должен быть относительно постоянный уровень интенсивности окружающего шума, предпочтительно не выше 30 дБ. В крайних случаях допускается уровень шума до 40 дБ. Однако для полноценной реализации преимуществ аудиометрии, позволяющей получить данные высокой степени точности (до 1—5 дБ), необходимые условия могут быть созданы лишь в специальной звукоизолирующей камере (кабине). Интенсивность шума может быть измерена имеющимися в продаже приборами.		
4	Условия осуществления поставки медицинской техники (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP клиент		
5	Срок поставки медицинской техники и место дислокации	30 календарных дней Адрес: Согласно договору		
6	Условия гарантийного сервисного обслуживания медицинской техники поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	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.		

Техническая спецификация на тимпанометр

№ п/п	Критерии	Описание			
1	Наименование медицинской техники (далее – МТ)	Тимпанометр			
2	Наименование МТ, относящейся к средствам измерения				
3	Требования к комплектации	№ п/п	Наименование комплектующего к МТ (в соответствии с государственным реестром МТ)	Краткая техническая характеристика комплектующего к МТ	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)
		Основные комплектующие			
		1	Портативный блок	Прибор для проведения диагностики исследований среднего уха. Производит достоверный тимпанометрический тест, а также регистрацию ипсилатеральных и контралатеральных рефлексов за считанные секунды. Все доступные протоколы могут быть легко выбраны вручную. Доступные протоколы испытаний: тимпанометрия с частотой 226 Гц и ипси-и контралатеральными рефлексам (с автоматической или одиночной интенсивностью). Дополнительный высокочастотный зондирующий тон с частотой 1 кГц идеально подходит для получения достоверных результатов при обследовании новорожденных. Встроенная память	1 шт.

			прибора может сохранить более чем 1000 измерений. С помощью программного обеспечения импеданса данные также могут быть переданы на ПК. Дополнительная подставка служит базовой станцией и зарядным устройством для комплекта наушников-вкладышей. Частота Зонда: 226 Гц $\pm$ 1%, 85 дBSPL/УЗДв 2 смЗ, Высокая Частота: 1000 Гц $\pm$ 1%, 69 дBSPL в 2 смЗ, Диапазон давления: -400 до + 200 daPa, Точность давления $\pm$ 5% или $\pm$ 10 daPa, Диапазон объема 0,1-8,0 мл, Диапазон податливости 0,1-8,0 мл при 226 Гц 0,1 до 15,0 mmho/мкСм при частоте 1000 Гц, Время тестирования <6 секунд. АКУСТИЧЕСКИЕ РЕФЛЕКСЫ: Частоты испытания 500, 1000, 2000, 4000 Гц $\pm$ 3% Метод Испытания Ипси-и контралатеральные Рефлексы интенсивности от 70 до 100 дBNL/СП Настройки интенсивности Автоматическая или одиночная интенсивность. ОПЦ. ВЫСОКАЯ ЧАСТОТА Тимп 1 кГц; Тимп 1 кГц + автом. рефлекс; Тимп 1 кГц + рефлекс 80 дБВВ. Память 1 кривая на ухо и тест Запоминающее устройство > 1000 измерений Дисплей Полноцветный графический ЖК-дисплей Размеры / Вес Ш х Г х в: 80 x 300 x 70 мм / 427 г СТАНДАРТЫ ИЕС 60601-1, класс II, тип В ИЕС 60601-1-2, ИЕС 60645-5 согласно директиве о медицинском оборудовании 93/42 / ЕЕС. ОПЦИОНАЛЬНАЯ ПОДСТАВКА Размеры Ш х Г х в: 150 x 295 x 110 мм Мощность 100-240 В переменного тока, 50/60 Гц ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЙ ПРИНТЕР: Тип 2-дюймовый термопринтер, Вес 197 г, Передача данных Беспроводной.	
	2	Зонд для easyTymr (в сборе)	Зонд для проведения исследований для пациента в сборе.	1 шт.

		3	Коробка для ушных наконечников	Коробка для хранения ушных наконечников.	1 шт
		4	Комплект зубной нити	Комплект зубной нити, предназначенный для чистки зонда	1 шт
		5	Аккумулятор	Аккумулятор для энергоснабжения основного устройства.	1шт
		6	Калибровочная полость	Калибровочная полость предназначена для калибровки основного устройства.	1шт
		7	Чехол	Чехол предназначенный для основного устройства для предотвращения повреждений при переноске.	1 шт
		8	Контрольный зонд с кабелем (140 см)	Зонд для проведения исследований предназначен для пациентов длиной 140 см.	1шт
		9	Контралатеральная гарнитура DD45C, 3,5 мм	Наушники предназначенные для контралатерального рефлекса для пациентов.	1 шт
		10	Подставка с отсеком для ушных вкладышей	Подставка easyType служит в качестве док-станции и зарядной станции для портативного блока и содержит отделение для ушных насадок.	1 шт
		11	Блок питания для кресла 24В, 1А	Блок питания для обеспечения электропитанием с выходным напряжением: 24 В	1 шт
		12	Запасной аккумулятор для подставки	Запасной аккумулятор для предназначенный для подставки.	1 шт
		13	Программное обеспечение Sessions Kit - без базы данных	ПО разработано для быстрой и интуитивно понятной работы, позволяет сосредоточить внимание на пациенте. простая навигация и современный дизайн графического интерфейса. Данные отображаются так же, как и на устройстве, обеспечивая единообразие внешнего вида. Сеансы автоматически синхронизируют измерения, обеспечивающие беспрепятственную передачу ваших тестовых данных.	1 шт
		14	База данных OtoAccess® Database	Интуитивная база данных для скрининга слуха и диагностических тестов. Решение для базы данных означает удобство для пользователя и эффективную рабочую нагрузку. Таким образом, он идеально подходит как для небольших клиник, так и для крупных больниц.	1 шт
		15	Принтер	Принтер для распечатки итогов исследований.	1 шт

		<i>Расходные материалы</i>
4	Требования к условиям эксплуатации	При исследовании и оценки слуха пациента особое значение следует уделить акустическим свойствам помещения. В частности, необходимо учитывать влияние акустического фона. Появление шумовых помех может маскировать сигнал аудиометра, что скажется на достоверности получаемых данных. В помещениях, в которых производится исследование и оценка слуха, должен быть относительно постоянный уровень интенсивности окружающего шума, предпочтительно не выше 30 дБ. В крайних случаях допускается уровень шума до 40 дБ. Однако для полноценной реализации преимуществ аудиометрии, позволяющей получить данные высокой степени точности (до 1—5 дБ), необходимые условия могут быть созданы лишь в специальной звукоизолирующей камере (кабине). Интенсивность шума может быть измерена имеющимися в продаже приборами.
5	Условия осуществления поставки МТ <i>(в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)</i>	DDP:
6	Срок поставки МТ и место дислокации	30 календарных дней
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	Гарантийное сервисное обслуживание МТ 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 МТ; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий

**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