

Протокол об итогах способом из одного источника

с. Федоровка

«13» апреля 2018 года

Организатор государственных закупок: КТП «Федоровская ЦРБ» адрес: с.Федоровка, ул. К.Либкнехта, 1 провела закупки способом из одного источника в соответствии с главой 11, п.116, п.п.1.

ТОО «Vitime Company», г.Алматы, район Медеуский, ул. Халнуллина, дом 66/1

№ лот а	Наименование товара	Ед. изм	Кол -во	Краткая характеристика	Сумма																																																																																																												
4	Компрессионно-дистракционный аппарат и его узлы ревизии 130 Кизилтау, ТОО «GRANIKA»	шт	2	Компрессионно-дистракционный аппарат-это аппарат внешней фиксации для чрескостного остеосинтеза, позволяющий осуществлять 3 линейных (вперед-назад, влево-вправо (боковые), вверх-вниз (продольные) и 3 вращательных (поворот во фронтальной плоскости, поворот в сагиттальной плоскости (угловые), поворот в горизонтальной плоскости (ротационные) перемещения и независимом режиме из стандартной компоновки без внесения изменений в конструкцию. Основные комплектующие <table><tr><td>1.</td><td>разъемное замкнутое кольцо размер D: 130 мм.(1 полукольцо)</td><td>Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>6 шт</td></tr><tr><td>2.</td><td>коаксиальное наружное кольцо размер D: 130 мм. (1 полукольцо)</td><td>Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr><tr><td>3.</td><td>коаксиальное внутреннее кольцо размер D: 130 мм. (1 полукольцо)</td><td>Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr><tr><td>4.</td><td>ползуны 45мм</td><td>Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr><tr><td>5.</td><td>направитель</td><td>Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr><tr><td>6.</td><td>ходовой винт</td><td>Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr><tr><td>7.</td><td>резьбовая штанга 130мм.</td><td>Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr><tr><td>8.</td><td>втулка</td><td>Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>4 шт</td></tr><tr><td>9.</td><td>Г-образный крестштейн</td><td>Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>4 шт</td></tr><tr><td>10.</td><td>гайка М8 с буртиком</td><td>Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>12 шт</td></tr><tr><td>11.</td><td>ключ-шестерня</td><td>Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr><tr><td>12.</td><td>шайба с буртиком</td><td>Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr><tr><td>13.</td><td>стопорный болт</td><td>Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr></table> Дополнительные комплектующие <table><tr><td>1.</td><td>болт простой М6Х16</td><td>Сталь</td><td>14 шт</td></tr><tr><td>2.</td><td>болт-спиндификатор</td><td>Сталь</td><td>16 шт</td></tr><tr><td>3.</td><td>шайба с прорезью</td><td>Сталь</td><td>4 шт</td></tr><tr><td>4.</td><td>шайба тонкая</td><td>Сталь</td><td>8 шт</td></tr><tr><td>5.</td><td>гайка М6</td><td>Сталь</td><td>80 шт</td></tr><tr><td>6.</td><td>стержень резьбовой 60мм</td><td>Сталь</td><td>4 шт</td></tr><tr><td>7.</td><td>стержень резьбовой 80мм</td><td>Сталь</td><td>4 шт</td></tr><tr><td>8.</td><td>стержень резьбовой 100мм</td><td>Сталь</td><td>4 шт</td></tr><tr><td>9.</td><td>стержень резьбовой 110мм</td><td>Сталь</td><td>4 шт</td></tr><tr><td>10.</td><td>стержень резьбовой 120мм</td><td>Сталь</td><td>4 шт</td></tr><tr><td>11.</td><td>стержень резьбовой 150мм</td><td>Сталь</td><td>4 шт</td></tr><tr><td>12.</td><td>стержень резьбовой 200мм</td><td>Сталь</td><td>4 шт</td></tr><tr><td>13.</td><td>Спица диаметром 1,8 мм с упором</td><td>Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)</td><td>4 шт</td></tr><tr><td>14.</td><td>Спица диаметром 1,8 мм без упора</td><td>Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)</td><td>4 шт</td></tr></table> Условия осуществления поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010) Срок поставки товара и место дислокации DDP с.Федоровка, ул. К.Либкнехта, 1 120 календарных дней, адрес: с.Федоровка, ул. К.Либкнехта, 1 ТОО «Vitime Company» гарантирует соответствие предлагаемых товаров, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, профилактических (вакцинобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденным постановлением Правительства Республики Казахстан от «30» октября 2009 года № 1729. 1) наличие регистрации лекарственных средств, изделий медицинского назначения,	1.	разъемное замкнутое кольцо размер D: 130 мм.(1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	6 шт	2.	коаксиальное наружное кольцо размер D: 130 мм. (1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	3.	коаксиальное внутреннее кольцо размер D: 130 мм. (1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	4.	ползуны 45мм	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	5.	направитель	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	6.	ходовой винт	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	7.	резьбовая штанга 130мм.	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	8.	втулка	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт	9.	Г-образный крестштейн	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт	10.	гайка М8 с буртиком	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	12 шт	11.	ключ-шестерня	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	12.	шайба с буртиком	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	13.	стопорный болт	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	1.	болт простой М6Х16	Сталь	14 шт	2.	болт-спиндификатор	Сталь	16 шт	3.	шайба с прорезью	Сталь	4 шт	4.	шайба тонкая	Сталь	8 шт	5.	гайка М6	Сталь	80 шт	6.	стержень резьбовой 60мм	Сталь	4 шт	7.	стержень резьбовой 80мм	Сталь	4 шт	8.	стержень резьбовой 100мм	Сталь	4 шт	9.	стержень резьбовой 110мм	Сталь	4 шт	10.	стержень резьбовой 120мм	Сталь	4 шт	11.	стержень резьбовой 150мм	Сталь	4 шт	12.	стержень резьбовой 200мм	Сталь	4 шт	13.	Спица диаметром 1,8 мм с упором	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт	14.	Спица диаметром 1,8 мм без упора	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт	4 170 000,0
1.	разъемное замкнутое кольцо размер D: 130 мм.(1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	6 шт																																																																																																														
2.	коаксиальное наружное кольцо размер D: 130 мм. (1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт																																																																																																														
3.	коаксиальное внутреннее кольцо размер D: 130 мм. (1 полукольцо)	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт																																																																																																														
4.	ползуны 45мм	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт																																																																																																														
5.	направитель	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт																																																																																																														
6.	ходовой винт	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт																																																																																																														
7.	резьбовая штанга 130мм.	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт																																																																																																														
8.	втулка	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт																																																																																																														
9.	Г-образный крестштейн	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт																																																																																																														
10.	гайка М8 с буртиком	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	12 шт																																																																																																														
11.	ключ-шестерня	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт																																																																																																														
12.	шайба с буртиком	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт																																																																																																														
13.	стопорный болт	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт																																																																																																														
1.	болт простой М6Х16	Сталь	14 шт																																																																																																														
2.	болт-спиндификатор	Сталь	16 шт																																																																																																														
3.	шайба с прорезью	Сталь	4 шт																																																																																																														
4.	шайба тонкая	Сталь	8 шт																																																																																																														
5.	гайка М6	Сталь	80 шт																																																																																																														
6.	стержень резьбовой 60мм	Сталь	4 шт																																																																																																														
7.	стержень резьбовой 80мм	Сталь	4 шт																																																																																																														
8.	стержень резьбовой 100мм	Сталь	4 шт																																																																																																														
9.	стержень резьбовой 110мм	Сталь	4 шт																																																																																																														
10.	стержень резьбовой 120мм	Сталь	4 шт																																																																																																														
11.	стержень резьбовой 150мм	Сталь	4 шт																																																																																																														
12.	стержень резьбовой 200мм	Сталь	4 шт																																																																																																														
13.	Спица диаметром 1,8 мм с упором	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт																																																																																																														
14.	Спица диаметром 1,8 мм без упора	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт																																																																																																														

профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов 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, изделий медицинского назначения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и медицинской техники и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);

2) лекарственные средства, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты, изделия медицинского назначения хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

- не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);
- не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

5) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору составляет:

- не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке товара в период ноября, декабря года, предшествующего году, для которого производится закуп, и января наступившего финансового года, и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;
- не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке товара в период ноября, декабря года, предшествующего году, для которого производится закуп, и января наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

6) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением товаров, указанных в подпункте настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

- не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);
- не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

- не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);
- не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

8) менее сроков годности, указанных в подпунктах 6) и 7) настоящего пункта, для переходящих остатков товара единого дистрибьютора, которые составляются заказчику и (или) поставщику услуги учета и реализации по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

9) наличие зарегистрированной цены на торговое наименование лекарственных средств и предельной цены на изделия медицинского назначения в порядке, установленном уполномоченным органом в области здравоохранения, кроме лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения.

21. К ввозимой медицинской технике предъявляются следующие требования:

- 1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;
- 2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинской техники соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 3) медицинская техника хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 4) медицинская техника является новой, ранее неиспользованной, произведенной в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;
- 5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;
- 6) передвижной комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинской техники, изделий медицинского назначения.

5	Компрессионно-дистракционный аппарат и его узлы репозиции 140 Казахстан, ТОО «GRANIKA»	шт	2	Компрессионно-дистракционный аппарат-это аппарат внешней фиксации для чрескостного остеосинтеза, позволяющий осуществлять 3 линейных (аперёд-назад, влево-вправо (боковые), вверх-вниз (продольные)) и 3 вращательных (поворот во фронтальной плоскости, поворот в сагиттальной плоскости (угловые), поворот в горизонтальной плоскости (ротационные)) перемещения в независимом режиме из стандартной конструкции без внесения изменений в конструкцию.	4 526 000,0
Основные комплектующие					
1.	рифленое замкнутое кольцо размер D: 140 мм. (1 полукольцо)	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	6 шт		
2.	коаксиальное наружное кольцо размер D: 140 мм. (1 полукольцо)	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт		
3.	коаксиальное внутренне кольцо размер D: 140 мм. (1 полукольцо)	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт		
4.	ползун 45мм	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт		
5.	направитель	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт		
6.	хвостовой винт	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт		
7.	резьбовая штанга 140мм.	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт		
8.	втулка	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт		
9.	Г-образный кронштейн	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт		
10.	гайка M8 с буртиком	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	12 шт		
11.	ключ-шестерня	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт		
12.	шайба с буртиком	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт		
13.	стопорный болт	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт		
Дополнительные комплектующие					
1.	болт простой M6X16	Сталь	14 шт		
2.	болт-свиндификатор	Сталь	16 шт		
3.	шайба с прорезью	Сталь	4 шт		
4.	шайба тонкая	Сталь	8 шт		
5.	гайка M6	Сталь	80 шт		
6.	стержень резьбовой 60мм	Сталь	4 шт		
7.	стержень резьбовой 80мм	Сталь	4 шт		
8.	стержень резьбовой 100мм	Сталь	4 шт		
9.	стержень резьбовой 110мм	Сталь	4 шт		
10.	стержень резьбовой 120мм	Сталь	4 шт		
11.	стержень резьбовой 150мм	Сталь	4 шт		
12.	стержень резьбовой 200мм	Сталь	4 шт		
13.	Спица диаметром 1,8 мм с упором	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт		
14.	Спица диаметром 1,8 мм без упора	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт		
Условия осуществления поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)		DDP с.Федоровка, ул. К.Либкнехта, 1			
Срок поставки товара и место дислокации		120 календарных дней, адрес: с.Федоровка, ул. К.Либкнехта, 1			
ТОО «Vitalis Санитару» гарантирует, предоставляя товары, фармацевтические услуги, требованиям, предусмотренным главой 4 Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг на оказание гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденным постановлением Правительства Республики Казахстан от «30» октября 2009 года № 1729:					
1) наличие регистрации лекарственных средств, изделий медицинского назначения, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и приказа, 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, изделий медицинского назначения, комплектующих, входящих в состав изделий медицинского назначения и медицинской техники и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);					
2) лекарственные средства, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты, изделия медицинского назначения хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения,					

				3) маркировка, потребительская упаковка и инструкции по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения; 4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком заказчику составляет: -не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); -не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более); 5) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору составляет: -не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке товара в период ноября, декабря года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года; -не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке товара в период ноября, декабря года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года; 6) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением товаров, указанных в подпункте настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет: -не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет); -не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более); 7) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет: -не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); -не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более); 8) менее сроков годности, указанных в подпунктах 6) и 7) настоящего пункта, для переходящих остатков товара единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику и (или) поставщику услуги учета и реализации по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности; 9) наличие зарегистрированной цены на торговое наименование лекарственных средств и предельной цены на изделия медицинского назначения в порядке, установленном уполномоченным органом в области здравоохранения, кроме лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения; 21. К закупке медицинской техники предъявляются следующие требования: 1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом аккредитованной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения; 2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинской техники соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения; 3) медицинская техника хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения; 4) медицинская техника является новой, ранее неиспользованной, произведенной в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки; 5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии; 6) передвижной комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинской техники, изделий медицинского назначения;													
6	Компрессионно-дистракционный аппарат в его узлы репозиции 150 Казахстан, ТОО «GRANICA»	шт	2	Компрессионно-дистракционный аппарат-это аппарат внешней фиксации для чрескостного остеосинтеза, позволяющий осуществлять 3 линейных (вперед-назад, влево-вправо (боковые), вверх-вниз (продольные)) и 3 вращательных (поворот во фронтальной плоскости, поворот в сагиттальной плоскости (угловые), поворот в горизонтальной плоскости (ротационные)) перемещения в независимом режиме из стандартной компоновки без внесения изменений в конструкцию. Основные комплектующие <table><tr><td>1.</td><td>разъемное замкнутое кольцо размер D: 150 мм. (1 полукольцо)</td><td>Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-83 (ГИБРИД)</td><td>6 шт</td></tr><tr><td>2.</td><td>коаксиальное наружное кольцо размер D: 150 мм. (1 полукольцо)</td><td>Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-83 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr><tr><td>3.</td><td>коаксиальное внутренне кольцо размер D: 150 мм. (1 полукольцо)</td><td>Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-83 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr></table>	1.	разъемное замкнутое кольцо размер D: 150 мм. (1 полукольцо)	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-83 (ГИБРИД)	6 шт	2.	коаксиальное наружное кольцо размер D: 150 мм. (1 полукольцо)	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-83 (ГИБРИД)	2 шт	3.	коаксиальное внутренне кольцо размер D: 150 мм. (1 полукольцо)	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-83 (ГИБРИД)	2 шт	4 960 000,0
1.	разъемное замкнутое кольцо размер D: 150 мм. (1 полукольцо)	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-83 (ГИБРИД)	6 шт														
2.	коаксиальное наружное кольцо размер D: 150 мм. (1 полукольцо)	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-83 (ГИБРИД)	2 шт														
3.	коаксиальное внутренне кольцо размер D: 150 мм. (1 полукольцо)	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-83 (ГИБРИД)	2 шт														

			4	ползунок 45мм	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
			5	направитель	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
			6	ходовой винт	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
			7	резьбовая штанга 150мм	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
			8	штулка	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт
			9	Г-образный кронштейн	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт
			10	гайка М8 с буртиком	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	12 шт
			11	ключ-шестерня	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
			12	шайба с буртиком	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
			13	стопорный болт	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
			Дополнительные комплектующие			
			1.	болт простой М6Х16	Сталь	14 шт
			2.	болт-спиннефиксатор	Сталь	16 шт
			3.	шайба с прорезью	Сталь	4 шт
			4.	шайба тонкая	Сталь	8 шт
			5.	гайка М6	Сталь	80 шт
			6.	стержень резьбовой 60мм	Сталь	4 шт
			7.	стержень резьбовой 80мм	Сталь	4 шт
			8.	стержень резьбовой 100мм	Сталь	4 шт
			9.	стержень резьбовой 110мм	Сталь	4 шт
			10.	стержень резьбовой 120мм	Сталь	4 шт
			11.	стержень резьбовой 150мм	Сталь	4 шт
			12.	стержень резьбовой 200мм	Сталь	4 шт
			13.	Спица диаметром 1,8 мм с упором	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт
			14.	Спица диаметром 1,8 мм без упора	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт
			Условия осуществления поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)			
			Срок поставки товара и место дислокации		DDP с.Федоровка, ул. К.Либкнехта, 1	
					120 календарных дней, адрес: с.Федоровка, ул. К.Либкнехта, 1	
			ООО «Vitaline Company» гарантирует, соответствие предлагаемых товаров, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденным постановлением Правительства Республики Казахстан от «30» октября 2009 года № 1729;			
			1) наличие регистрации лекарственных средств, изделий медицинского назначения, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов в Республике Казахстан и 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, изделий медицинского назначения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и медицинской техники и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, внесенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);			
			2) лекарственные средства, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты, изделия медицинского назначения хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;			
			3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;			
			4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком заказчику составляет:			
			не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);			
			не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);			
			5) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком единому дистрибутору составляет:			
			-не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее пятидесяти			

			процентов при последующих поставках в течение финансового года; не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке товара в период ноября, декабря года, предшествующего году, для которого производится закуп, и января наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года; б) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением товаров, указанных в подпункте настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет: не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более); 7) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более); 8) менее сроков годности, указанных в подпунктах б) и 7) настоящего пункта, для переходящих остатков товара единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику и (или) поставщику услуги учета и реализации по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности; 9) наличие зарегистрированной цены на торговое наименование лекарственных средств и предельной цены на изделия медицинского назначения в порядке, установленном уполномоченным органом в области здравоохранения, кроме лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения. 21. К закупке медицинской техники предъявляются следующие требования: 1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса государственного реестра, заверяемой электронной-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения; 2) инструкция, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинской техники соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения; 3) медицинская техника хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения; 4) медицинская техника является новой, ранее неиспользованной, произведенной в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки; 5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии; 6) передний комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплект, состоящий из специального автотранспорта, медицинской техники, изделий медицинского назначения.																																										
7	Компрессионно-дистракционный аппарат и его узлы ревизион 160 Казахстан, TOO «GRANIKA»	шт	2	Компрессионно-дистракционный аппарат-это аппарат внешней фиксации для чрескостного остеосинтеза, позволяющий осуществлять 3 линейных (аперел-взад, влево-вправо (боковые), вверх-вниз (продольные) и 3 вращательных (поворот во фронтальной плоскости, поворот в сагиттальной плоскости (угловые), поворот в горизонтальной плоскости (ротационные) перемещения в независимом режиме из стандартной компоновки без внесения изменений в конструкцию. Основные комплектующие <table><tr><td>1.</td><td>разъемное замкнутое кольцо размер D: 160 мм. (1 полукольцо)</td><td>Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>6 шт</td></tr><tr><td>2.</td><td>коаксиальное наружное кольцо-размер D: 160 мм. (1 полукольцо)</td><td>Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr><tr><td>3.</td><td>коаксиальное внутреннее кольцо размер D: 160 мм. (1 полукольцо)</td><td>Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr><tr><td>4.</td><td>ползун 45мм</td><td>Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr><tr><td>5.</td><td>направитель</td><td>Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr><tr><td>6.</td><td>ходовой винт</td><td>Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr><tr><td>7.</td><td>резьбовая штанга 160мм.</td><td>Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>2 шт</td></tr><tr><td>8.</td><td>втулка</td><td>Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>4 шт</td></tr><tr><td>9.</td><td>Г-образный кронштейн</td><td>Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>4 шт</td></tr><tr><td>10.</td><td>гайка М8 с буртиком</td><td>Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)</td><td>12 шт</td></tr></table>	1.	разъемное замкнутое кольцо размер D: 160 мм. (1 полукольцо)	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	6 шт	2.	коаксиальное наружное кольцо-размер D: 160 мм. (1 полукольцо)	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	3.	коаксиальное внутреннее кольцо размер D: 160 мм. (1 полукольцо)	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	4.	ползун 45мм	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	5.	направитель	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	6.	ходовой винт	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	7.	резьбовая штанга 160мм.	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт	8.	втулка	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт	9.	Г-образный кронштейн	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт	10.	гайка М8 с буртиком	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	12 шт	5 288 000,0
1.	разъемное замкнутое кольцо размер D: 160 мм. (1 полукольцо)	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	6 шт																																										
2.	коаксиальное наружное кольцо-размер D: 160 мм. (1 полукольцо)	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт																																										
3.	коаксиальное внутреннее кольцо размер D: 160 мм. (1 полукольцо)	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт																																										
4.	ползун 45мм	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт																																										
5.	направитель	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт																																										
6.	ходовой винт	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт																																										
7.	резьбовая штанга 160мм.	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт																																										
8.	втулка	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт																																										
9.	Г-образный кронштейн	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	4 шт																																										
10.	гайка М8 с буртиком	Титан BT6 (BT14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	12 шт																																										

11.	ключ-шестерня	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
12.	шайба с буртиком	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
13.	стопорный болт	Титан ВТ6 (ВТ14) ГОСТ 26492-85 (ГИБРИД)	2 шт
Дополнительные комплектующие			
1.	болт простой М6Х16	Сталь	14 шт
2.	болт-сепаратор	Сталь	16 шт
3.	шайба с прорезью	Сталь	4 шт
4.	шайба тонкая	Сталь	8 шт
5.	гайка М6	Сталь	80 шт
6.	стержень резьбовой 60мм	Сталь	4 шт
7.	стержень резьбовой 80мм	Сталь	4 шт
8.	стержень резьбовой 100мм	Сталь	4 шт
9.	стержень резьбовой 110мм	Сталь	4 шт
10.	стержень резьбовой 120мм	Сталь	4 шт
11.	стержень резьбовой 150мм	Сталь	4 шт
12.	стержень резьбовой 200мм	Сталь	4 шт
13.	Спица диаметром 1,8 мм с упором	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт
14.	Спица диаметром 1,8 мм без упора	Мед.сталь (ГОСТ 5949-75)	4 шт

Условия осуществления поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)	DDP с.Федоровка, ул. К.Либкнехта, 1
Срок поставки товара и место дислокации	120 календарных дней, адрес: с.Федоровка, ул. К.Либкнехта, 1
ТОО «Vitalis Company» гарантирует, соответствие предлагаемых товаров, фармацевтических услуг, предоставления, предусмотренным главой 4 Правил организации и проведения закупки лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от «30» октября 2009 года № 1729;	
1) наличие регистрации лекарственных средств, изделий медицинского назначения, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов в Республике Казахстан и 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, изделий медицинского назначения, комплексуемых, входящих в состав изделия медицинского назначения и медицинской техники и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, введенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);	
2) лекарственные средства, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты, изделия медицинского назначения хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;	
3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;	
4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком заказчику составляет:	
- не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);	
- не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);	
5) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору составляет:	
- не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;	
- не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее сорока процентов при последующих поставках в течение финансового года;	
6) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением товаров, указанных в подпункте настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:	
- не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);	
- не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);	
7) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:	
- не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);	
- не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и	

			более); 8) менее сроков годности, указанных в подпунктах 6) и 7) настоящего пункта, для переходящих остатков товара единого дистрибутора, которые поставляются заказчику и (или) поставщику услуги учета и реализации по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности; 9) наличие зарегистрированной цены на торговое наименование лекарственных средств и предельной цены на изделия медицинского назначения в порядке, установленном уполномоченным органом в области здравоохранения, кроме лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, исключенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения; 21. К закупаемой медицинской технике предъявляются следующие требования: 1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключения (репрезентативного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса государственного реестра, заверенной электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения; 2) инструкция, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинской техники соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения; 3) медицинская техника хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения; 4) медицинская техника является новой, ранее неиспользованной, произведенной в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки; 5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии; 6) передаточный комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплект, состоящий из специального автотранспорта, медицинской техники, изделий медицинского назначения.	
--	--	--	--	--

ТОО «Медикал сервис KZ», г.Костанай, ул. И.Алтынсарина, дом 153

№ п/п	Наименование товара	Ед. изм	Кол- во	Краткая характеристика	Сумма
3	Монитор прикроватный PVM с принадлежностями, вариант исполнения PVM-2703 Производитель: Shanghai Kohden Medical Electronic Instrument Corporation, Китай	ком плект	1	Основные комплектующие: Монитор прикроватный с принадлежностями: Монитор имеет цветной ЖК дисплей TFT Размер экрана, диагональ 26 см (10,4 дюймов) Полностью сенсорное управление с дисплея Отсутствие кнопок управления и поворотного выключателя на передней панели, позволяет обрабатывать монитор без риска попадания жидкости в монитор Имеет ввод клавиатурой и запоминание личных данных пациента Ввод ФИО осуществляется с помощью сенсорной ручки от руки Возможность настройки параметров различных групп пациентов: взрослые, дети, новорожденные Виртуальные дисплеи, ТРИ Режим КРУПНЫХ цифр Режим ДЕМО/помощь (Обучение персонала с имитацией мониторинга пациента) Выбираемое пользователем расположение данных на дисплее Полная русификация программного интерфейса Встроенное в интерфейс руководство пользователя и экранный гид с иллюстрациями по правильному подключению датчиков Возможность установки опции esCCO (непрерывный расчетный кардиовыброс) Режимы отображения кривой: ➤ безинерционный подвижный ➤ фиксированный без затухания Разрешающая способность 800х600 точек Одновременное отображение на экране 5 кривых одновременно (12-ти цветов), а т.ч.: - ЭКГ 2-х; - Дыхание – I; - SpO2 – I; Запоминание кривых Отображаемые числовые данные: ➤ ЧСС ➤ частота VPC ➤ уровень ST ➤ частота дыхания ➤ НИАД (систолическое, диастолическое, среднее) ➤ SpO2 ➤ частота пульса ➤ температура Скорость развертки: 6.25, 12.5, 25 или 50 мм/с (малая скорость дыхания: 1.56, 6.25, 12.5 или	4 500 000,0

25 мм/с)

Количество цветов отображения кривых: 12 цветов (возможность выбора)

Метки синхронизации: Синхрометки ЧСС, частоты пульса, респирации

Количество цветов отображения чисел: 12 цветов (возможность выбора)

Запоминание:

Слот для SD карты памяти

Сохранение данных: 120 часов (5 суток)

Графическое отображение 1, 2, 4, 8, 24, 120 часов трендов каждого параметра:

Иллюстрированная инструкция пользователя в меню по правилам наложения сенсоров, манжет и электродов и алгоритм действий персонала по всем видам тревог (Экранный гид для медсестер)

Звук

Типы звуков:

- Тревога
- синхронизация
- нажатие кнопок

Звук окончания измерения НИАД подается при окончании измерения (зависит от настройки)

Звуковая тревога, 3 типов

Звук синхронизации: Переменный тон для SPO2

Возможность установки границ звукового сигнала с сенсорного дисплея, без кнопок на корпусе монитора

Тревога

Визуальное оповещение

Звуковое оповещение

Идентификация тревоги мониторируемого параметра

Возможность задания верхних и нижних сигналов тревог всех мониторируемых параметров непосредственно с сенсорного дисплея, без кнопок на корпусе монитора

Элементы тревоги:

Верхняя/нижняя границы тревоги, тревога аритмии, технические тревоги (тревога рассоединения разъема, тревога шумов, тревога отсоединения электродов, тревога обнаружения кривой, тревога отсоединения датчика, тревога контроля манжеты/пальца, тревога контроля сенсора, тревога разряда батареи)

Виды тревоги: Критическое состояние, Предостережение об опасности, Внимание.

Отключение тревоги: На 1, 2, 3 мин или OFF.

Возможность установки границ сигналов тревоги непосредственно с сенсорного дисплея, без кнопок на корпусе монитора

ЭКГ

Допустимое отклонение потенциала электрода, не более ± 500 мВ

Входной динамический диапазон, ± 10 мВ

Внутренние шумы: 30 μ Vp-p (относительно входного сигнала)

Коэффициент подавления в обычном режиме: ≥ 95 dB

Входное сопротивление: ≥ 5 M Ω (при 10 Гц)

Диапазон расчета ЧСС: 15 – 300 уд./мин.

Цикл обновления отображения ЧСС: Каждые 3 с или при генерировании тревоги

Анализ аритмии:

Метод анализа: Протокол ес1 используемый в электрокардиографах

23 типов автоматической детекции аритмий

Детекция QRS в трех режимах: взрослый/детский/новорожденный

Число каналов: одного

Подсчет частоты VPC: 0 – 99 VPC/мин.

ASYSTOLE (асистолия)

VT (желудочковая тахикардия)

VF (желудочковая фибрилляция)

VPC RUN (серия экстрасистол)

COUPLET (парная экстрасистола)

EARLY VPC (ранняя экстрасистола)

BIGEMINY (бигеминия)

VPC (экстрасистолы)

FREQ VPC (частые экстрасистолы)

TACHYCARDIA (тахикардия)

BRADYCARDIA (брадикардия)

V BRADY (желудочковая брадикардия)

EXT TACHY (критическая тахикардия)

EXT BRADY (критическая брадикардия)

SV TACHY (суправентрикулярная тахикардия)

MULTIFORM (две экстрасистолы различной формы в течение 3 минут)

V RHYTHM (желудочковый ритм)

PAUSE (нет комплекса QRS в течение 1-3 сек)

TRIGEMINY (тригеминия)

IRREGULAR RR (нерегулярный RR интервал)

PACER NON-CAPTURE (QRS комплекс не обнаружен в пределах заданного интервала времени)

PROLONGED RR (RR интервал длиннее доминантного)

NO PACER PULSE (не обнаружен QRS комплекс в пределах предела брадикардии)

Воспроизведение аритмий (число файлов воспроизведения) 120 часов

Кривая полной развертки (Full Disclosure) 1 непрерывной кривой ЭКГ за 120 часов

ЭКГ реального размера (Actual Size)

Время записи на файл: 10 сек.
 Защита от дефибриляции: Защита входа ЭКГ от 400 J

Отведения:
 по 3-электродам: I, II, III
 по 6-электродам: I, II, III, AVR, aVL, aVF, 2 любых из V1-V6 (8 отведений)
 Параметры тревоги: TACHYCARDIA, BRADYCARDIA
 Возможность измерения ST
 Возможность установки границ тревоги по сегменту ST: + 2,5 mV
 Возможность установки параметров ЭКГ и границ тревоги непосредственно с сенсорного дисплея, без кнопок на корпусе монитора
 Наличие окна ПРОСМОТР -динамика ST сегмента
 Наличие иллюстрированного гйда по установке датчиков и причинах тревог

Дыхание
 Метод измерения: импедансный
 Диапазон расчета частоты дыхания: 0 – 150 дых./мин. Апноэ, 5 – 40 с шагом 5 с
 Точность, ± 2 дых./мин.
 Защита от дефибрилятора: защита входа дыхания от разряда до 400 Дж
 Цикл отображения частоты дыхания: каждые 3 сек. или при подаче тревоги
 Скорость развертки: 1,56, 6,25, 12,5 или 25 мм/с, 4х скоростей
 Имеет возможность установки параметров дыхания и границ тревоги непосредственно с сенсорного дисплея, без кнопок на корпусе монитора
 Наличие иллюстрированного гйда по установке датчиков и причинах тревог

Улучшенная технология SpO2
 Методика измерения. Технология обеспечивает повышенную точность измерения в условиях гипоксии и пониженной микроциркуляции. Датчики данной технологии полностью водозащитные.
 Возможность стерилизации любых многоразовых датчиков SpO2 замачиванием в дезинфицирующих растворах.
 Наличие специального режима "Чувствительность SpO2"
 Режимы: НОРМальная и МАКСимальная
 Режим МАКСимальной чувствительности позволяет определять SpO2 при низкой периферической перфузии
 Режим МАКСимальной чувствительности позволяет определять SpO2 при IABP (внутриартериальной контрапульсации)
 Диапазон измерения: 0 – 100 %
 Диапазон измерения пульса: 30 – 300 уд./мин.
 Точность SpO2, ± 2 ед. (от 80% до 100%), ± 3 ед. (от 70% до 80%)
 Цикл обновления отображения частоты пульса: Каждые 3 с или при подаче тревоги
 Масштабирование кривой: x1/8, x1/4, x1/2, x1, x2, x4, x8 AUTO
 Имеет возможность установки параметров пульсоксиметрии и границ тревоги непосредственно с сенсорного дисплея, без кнопок на корпусе монитора
 Автоматическое перемещение SpO2 кривой на верхнюю строку при отсутствии ЭКГ-анализа
 Полная развертка SpO2 кривой на тренде, 120 часов
 Установка приоритета тревоги по SpO2 (3 уровня)
 Наличие функции PI (Pulse-amplitude Index), индекс амплитуды пульсовой волны
 Позволяет оценить качество волны и найти наилучшее положение для сенсора в условиях недостаточной перфузии
 Диапазон PI (от 0,02 до 20%)
 Наличие иллюстрированного гйда по установке датчиков и причинах тревог

Неинвазивное измерение кровяного давления (НИАД)
 Метод измерения: Осциллометрический
 Диапазон отображения давления: 0 – +300 мм рт. ст.
 Время накачки манжеты:
 > Взрослые и дети, 11 с
 > Новорожденные, 5 с
 Ограничитель максимальной величины давления накачки манжеты:
 > Взрослые/дети – 300 мм рт. ст.
 > Новорожденные – 150 мм рт. ст.
 Ограничитель времени накачки манжеты:
 > Взрослые/дети от 161 до 165 сек
 > Новорожденные от 81 до 84 сек

Режим измерений:
 Ручной, STAT (≤ 15 мин), Периодический, PWTT и SIM
 Технология PWTT (Время прохождения пульсовой волны) позволяет уловить внезапное изменение кровяного давления. PWTT рассчитывается неинвазивным способом по данным ЭКГ и SpO2. Если PWTT превышает порог в течение измерения НИАД, это запускает внеочередное измерение НИАД.
 Специальный режим SIM служит для мониторинга давления крови во время местной анестезии, такой как поясничной блокады, субарахноидальной блокады и эпидуральной анестезии.
 Наличие иллюстрированного гйда по установке датчиков и причинах тревог
 Режим функции вены: взрослый, детский, новорожденные
 Инвазивное измерение кровяного давления (ИБР) ПО встроено в монитор, для измерения необходимо подключить комплект для измерения ИАД
 Встроенный модуль измерения ИАД-1 канал
 Диапазон измерения давления: -50 – +300 мм.рт.ст.
 Точность измерения:

$\pm 1 \text{ мм.рт.ст.} \pm 1 \text{ digit. (от } -50 \text{ мм.рт.ст. до } 100 \text{ мм.рт.ст.)}$
 $\pm 1 \% \pm 1 \text{ digit. (от } 100 \text{ мм.рт.ст. до } 300 \text{ мм.рт.ст.)}$
 Возможность установки параметров IBP и границ тревоги непосредственно с сенсорного дисплея
 Давление выдыхаемого углекислого газа
 Встроенный модуль капнометрии
 Метод измерения: По основному потоку
 Возможность проведения капнометрии по методике CapOne®
 Капнометрия у интубированных и неинтубированных пациентов
 Диапазон измерения: 0 – 100 мм.рт.ст.
 Время разогрева, 5 с
 Время отклика, 200 мс (типичное) для ступеней от 10 до 90%
 Определяемая частота дыхания: 3 – 60 дых./мин. (точность измерения $\pm 2 \text{ дых./мин.}$)
 Точность измерения:
 $\pm 4 \text{ мм.рт.ст. (от } 0 \text{ до } 40 \text{ мм.рт.ст.)}$
 $\pm 10\% \text{ показания (от } 0 \text{ до } 40 \text{ мм.рт.ст.)}$
 Цикл обновления отображения величины CO₂: Каждые 3 с или при подаче тревоги
 Возможность установки параметров CO₂ и границ тревоги непосредственно с сенсорного дисплея
Температура
 Встроенный модуль термометрии
 Диапазон измерения: 0 – 45°C
 Точность измерения:
 $\pm 0.10^\circ\text{C (от } 25^\circ\text{C до } 45^\circ\text{C)}$
 $\pm 0.20^\circ\text{C (от } 0^\circ\text{C до } 25^\circ\text{C)}$
 Цикл обновления: Каждые 3 с при подаче тревог
 Возможность установки параметров температуры и границ тревоги непосредственно с сенсорного дисплея, без кнопок на корпусе монитора
 Наличие иллюстрированного гйда по установке датчиков и причинах тревог
 Принтер, **возможность**
 Термопринтер 3-х каналов (кривых) одновременно (опция)
 Режимы работы
 Ручной, По времени, По тревоге
 Вес: 3,5 кг (без принадлежностей)
 Габариты, не боле 283 Ш x 240 В x 143 Г мм
 Ручка для переноски
Питание
 Питание от сети переменного тока: 100 - 240В, 50/60 Гц; С сетевым фильтром;
 Потребляемая мощность: 95ВА;
 Встроенная батарея: 10,8 – 15,0 В
 Время работы батареи 3 часа (180 мин)
 Индикация уровня заряда батареи
 Возможность подключения сетевого интерфейса (для объединения в телеметрическую сеть), (для объединения в проводную сеть)
 Сетевой интерфейс позволяет объединить мониторы в сеть с центральной станцией (ЦС)
 Сетевой интерфейс установить межкомнатное соединение между 8-ью мониторами с просмотром тревог и кривых с других мониторов без ЦС
 Проводное соединение между мониторами, объединением с ЦС
 Через беспроводную связь-телеметрию
 Время работы батареи 3 часа (180 мин)

Дополнительные комплектующие

1	Кабель силовой	Кабель питания	1 шт
2	Кабель пациента для ЭКГ на 3/6 отведения	Кабель соединения ЭКГ, 3/6 электродов	1 шт
3	Кабель соединительный SpO ₂	Кабель подключения датчика SpO ₂	1 шт
4	Батарея аккумуляторная	Перезаряжаемый аккумулятор	1 шт

Расходные материалы

1	Электроды одноразовые	Комплект разовых электродов, 30х5шт/упак., 44 x 44мм	1 комп
2	Кабель соединительный SpO ₂	Кабель подключения датчика SpO ₂	1 шт
3	Шланг воздушный для НИАД	Трубка подключения манжеты для взрослых/детей, 3,5м	1 шт
4	Манжета НИАД для взрослых многоразовая	Манжета НИАД для взрослых, 13см, окружность руки 21-30см	1 шт
5	Манжета НИАД для новорожденных многоразовая	Манжета НИАД для новорожденных, 5см, окружность руки 8-13см	1 шт
6	Датчик SpO ₂ для новорожденных	Датчик SpO ₂ , на ножку младенца	1 шт
7	Термодатчик	Датчик температуры внутриполостной детской	1 шт
8	Термодатчик	Датчик температуры поверхности тела	1 шт
9	Электроды одноразовые	Разовые электроды для новорожденных 40х3 шт/упак., 20х20 мм	1 шт

Гарантийное сервисное обслуживание МТ - 37 месяцев.
Работы по техническому обслуживанию будут выполняться в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и включать в себя:

- замену отработавших ресурс составных частей;
- замену или восстановление 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.

**Условия осуществления поставки
(в соответствии с ИНКOTERMS 2010)**

DDP с.Федоровка, ул. К.Либкнехта, 1

**Срок поставки товара и место
дислокации**

**90 календарных дней,
адрес: с.Федоровка, ул. К.Либкнехта, 1**

ТОО «Медикал сервис КЗ» гарантирует, соответствие предлагаемых товаров, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг на оказание гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от «30» сентября 2009 года № 1729:

1) наличие регистрации лекарственных средств, изделий медицинского назначения, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов 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, изделий медицинского назначения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и медицинской техники и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, внесенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);

2) лекарственные средства, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты, изделия медицинского назначения хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

- не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

- не менее двадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

5) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору составляет:

- не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке товара в период ноября, декабря года, предшествующего году, для которого производится закуп, и января наступившего финансового года, и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

- не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке товара в период ноября, декабря года, предшествующего году, для которого производится закуп, и января наступившего финансового года, и не менее двадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

6) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением товаров, указанных в подпункте настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

- не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

- не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет: не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

- не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

8) менее сроков годности, указанных в подпунктах 6) и 7) настоящего пункта, для переходящих остатков товара единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику и (или) поставщику услуги учета и реализации по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

9) наличие зарегистрированной цены на торговое наименование лекарственных средств и предельной цены на изделия медицинского назначения в порядке, установленном уполномоченным органом в области здравоохранения, кроме лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения.

21. К закупаемой медицинской технике предъявляются следующие требования:

			1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса государственного реестра, заверенной электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения; 2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинской техники соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения; 3) медицинская техника хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения; 4) медицинская техника является новой, ранее неиспользованной, произведенной в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки; 5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии; 6) переданной комплексе зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинской техники, изделий медицинского назначения.	
--	--	--	---	--

2. Обоснование применения данного способа: Приказ №220-П от «05» апреля 2018 года.

1) Договор заключается с поставщиком **ТОО «Vitime Company»**, г.Алматы, район Медеуский, ул. Халиуллаева, дом 66/1 на сумму 18 944 000,0 (восемнадцать миллионов девятьсот сорок четыре тысячи) тенге

2) Договор заключается с поставщиком **ТОО «Медикал сервис КЗ»**, г.Костанай, ул. И.Алтынсарина, дом 153 на сумму 4 500 000,0 (четыре миллиона пятьсот тысяч) тенге.

3. Услугами привлеченных экспертов не пользовались.

4. Организатор закупок по результатам данных закупок способом из одного источника

РЕШИЛ:

1) закупить товар у поставщика **ТОО «Vitime Company»**, г.Алматы, район Медеуский, ул. Халиуллаева, дом 66/1;

2) закупить товар у поставщика **ТОО «Медикал сервис КЗ»**, г.Костанай, ул. И.Алтынсарина, дом 153.

5. Заказчику КПП «Федоровская ЦРБ» с. Федоровка, ул. К.Либкнехта, 1 заключить договор о государственных закупках с **ТОО «Vitime Company»**, **ТОО «Медикал сервис КЗ»**.

За данное решение проголосовали:

ЗА – 5 голосов (Сырғабаев М.С., Карпенко А.В., Кутлина Т.Г., Финк Е.В., Сыпча А.В.)

ПРОТИВ – голосов.

Председатель тендерной комиссии

Сырғабаев М.С.

Заместитель председателя тендерной комиссии

Карпенко А.В.

Член тендерной комиссии

Кутлина Т.Г.

Член тендерной комиссии

Финк Е.В.

Член тендерной комиссии

Сыпча А.В.

Секретарь тендерной комиссии

Мищенко Т.А.