

**Протокол итогов
по объявлению № 33
о проведении закупа медицинских изделий
способом запроса ценовых предложений**

г. Костанай

16 часов 00 минут
02 декабря 2024 года

1. Основание: пункт 77, глава 3, раздел 2 «Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 07 июня 2023 года №110.

2. Организатор государственных закупок – КГП «Костанайский областной центр психического здоровья» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, 110000, город Костанай, улица 1 Мая, 151, административный корпус, отдел государственных закупок, провел закуп способом запроса ценовых предложений следующих товаров:

№	МНН	Характеристика	Единица измерения	Кол-во	Сумма выделенная для закупа (тенге)
1	Дефибриллятор-монитор с принадлежностями	<p>Блок дефибриллятора с электродами. Изделие предназначено для лечебного воздействия на сердце человека одиночным бифазным усеченным экспоненциальным импульсом посредством пары электродов, трансторакально. Изделие может использоваться в медицинских учреждениях и для оснащения бригад машин скорой и неотложной медицинской помощи. Изделие предназначено для использования на взрослых и детях вне зависимости от их возраста и веса. Импульс дефибрилляции – бифазный усеченный экспоненциальный с компенсацией параметров в зависимости от сопротивления нагрузки. Применение такой формы импульса позволяет осуществить эффективную дефибрилляцию с использованием меньшей энергии, по сравнению с монополярным импульсом, в случаях желудочковой фибрилляции, мерцания желудочков и желудочковой тахикардии без пульса. Бифазный усеченный экспоненциальный импульс обеспечивает высокую выживаемость пациентов после остановки сердца с помощью высокоэффективной пульсовой энергии, обладающей щадящим воздействием на сердечные ткани. Изделие имеет многоцветные электроды, которые совмещают взрослые электроды и детские электроды, с возможностью переключения между ними. Многоцветные электроды имеют неразъемное проводное соединение с блоком дефибриллятора. При работе со взрослыми электродами изделие автоматически устанавливает начальный уровень энергии не более 150 Дж. При работе с детскими электродами изделие автоматически устанавливает начальный уровень энергии не более 50 Дж и блокирует выбор энергии более 100 Дж. Изделие блокирует выдачу энергии, если сопротивление пациента лежит за пределами диапазона (15 – 235) Ом. Точность определения нижней границы диапазона ± 5 Ом, верхней границы ± 15 Ом. Изделие обеспечивает автоматический сброс накопленной энергии на внутреннюю цепь разряда не более чем через 30 с после ее набора. Изделие обеспечивает ручной сброс накопленной энергии на внутреннюю цепь разряда в случае отказа от дефибрилляции. Изделие имеет возможность питания от съемной аккумуляторной батареи номинальной емкостью не менее 4400 мА·ч с номинальным напряжением не более 14,8 В. При этом изделие обеспечивает: – при полностью заряженной батарее — 150 разрядов энергией не менее 360 Дж; – при полностью заряженной батарее — 20 разрядов энергией не менее 360 Дж при температуре 0 0С; – 6 разрядов энергией 360 Дж после появления индикации о необходимости зарядки батареи. Изделие имеет возможность питания от сети переменного тока (190-250) В (50-60) Гц. При этом изделие обеспечивает:– мощность, потребляемую от сети, не более 210 ВА; – зарядку съемной аккумуляторной батареи. Время зарядки полностью разряженной батареи не превышает 6 часов. Изделие имеет возможность питания от внешнего источника постоянного тока напряжением (12,0-16,8) В — автомобильного аккумулятора, не связанного с бортовой сетью автомобиля или иного источника постоянного тока, соответствующего требованиям ГОСТ Р МЭК 60601-1. При этом изделие обеспечивает потребление</p>	штука	2	1580000,00

	<p>тока, не превышающее 9,8 А. Время установления рабочего режима, не более – 3 секунды. Изделие обеспечивает время набора энергии: а) при питании от полностью заряженной аккумуляторной батареи (после 15 разрядов с максимальной энергией): – 200 Дж — не более 4 с (7 с от момента включения); – 360 Дж — не более 6 с (9 с от момента включения). б) при питании от сети переменного тока (при напряжении сети 90% нормированного): – 200 Дж — не более 6 с (9 с от момента включения); – 360 Дж — не более 10 с (13 с от момента включения). в) при питании от внешнего источника постоянного тока: – 200 Дж — не более 6 с (9 с от момента включения); – 360 Дж — не более 10 с (13 с от момента включения). Изделие имеет функцию автоматического самотестирования при включении. Изделие имеет функцию контроля величины отданной на внутреннюю нагрузку энергии Изделие вырабатывает визуальные и звуковые сигналы тревоги для оповещения оператора в случаях: – готовности изделия к активации разряда оператором (сигнал высокого приоритета) – ошибки прохождения самотестирования при включении (технический сигнал); – ошибки при проверке величины отданной энергии (технический сигнал); – обнаружения внутренней неисправности во время работы (технический сигнал); – если текущий уровень заряда батареи не позволяет использовать изделие (технический сигнал); – если сопротивление пациента при попытке разряда находится за допускаемыми пределами (технический сигнал). Уровень звукового давления сигналов тревоги 45 Дб на расстоянии 1 м от лицевой панели изделия. Масса – блок дефибриллятора с электродами (без батареи), не более 4 кг. -1шт. Дополнительные комплектующие: Батарея аккумуляторная Тип: Li-Ion; Напряжение: не более 14,8 В; Номинальная ёмкость: не менее 4400 мА·ч. Масса: не более 0,6 кг -1шт; Адаптер питания - от источника постоянного тока 12 В. Масса: не более 0,3 кг-1шт; Шнур сетевой - для подключения к сети переменного тока. Масса: не более 0,06 кг -1шт; Расходные материалы и изнашиваемые узлы: Сумка для переноски- Сумка для хранения и переноски дефибриллятора Масса: не более 1,2 кг.-1шт; Руководство по эксплуатации - Руководство по эксплуатации на русском и казахском языках -1шт; Требования к условиям эксплуатации – Температура окружающей среды от 0 до плюс 40 0 С; - относительная влажность воздуха до 98% при температуре плюс 25 0 С; - атмосферное давление от 630 до 800 мм.рт.ст. (от 83,9 до 106,6 кПа).</p>			
--	---	--	--	--

3. Дата и время представления ценовых предложений потенциальных поставщиков:

3.1. ТОО «ОСТ-ФАРМ» - 25.11.2024 г. в 11 час. 00 мин.

4. По итогам закупа представлены ценовые предложения следующих потенциальных поставщиков:

Товарищество с ограниченной ответственностью «ОСТ-ФАРМ», ВКО г. Усть-Каменогорск, ул. Астана, 16А БИН 001140000601					
№	Наименование	Единица измерения	Количество	Цена	Сумма, (тенге)
1	Дефибриллятор ДКИ-Н-12 с принадлежностями. РК МИ (МТ)-0№024573 от 08.06.2022 г.	штука	2	790000,00	1580000,00

5. В соответствии с пунктом 78, главы 3 Правил, признать победителем закупа потенциального поставщика ТОО «ОСТ-ФАРМ» предложившего ценовое предложение по товарам, указанным в пункте 2 настоящего протокола под следующим порядковым номером: 1. Цена договора 1580000,00 (Один миллион пятьсот восемьдесят тысяч) тенге, 00 тиын.

6. Победитель представляет заказчику или организатору закупа в течение 10 (десяти) календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие условиям, предусмотренных настоящими Правилами:

1) копии соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. При отсутствии сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) 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»;

