

ГКП на ПХВ «Городская поликлиника №22»

Г.Алматы, мкр.Шанырак-2

ул.Жанкожа батыра 193а

8(727)2459901

эл.адрес: gp22.shanyrak@mail.ru

Объявление о проведении закупа изделий медицинского назначения способом запроса ценовых предложений.

Заказчик, Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Городская поликлиника №22» УЗ г.Алматы, юридический адрес: г.Алматы, мкр.Шанырак-2 ул.Жанкожа батыра 193а, объявляет о проведении закупа способом ценовых предложении изделия медицинского назначения для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования в соответствии с пунктами 106,107 «Правил организации о проведения закупа лекарственных средств, профилактических(иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих,) препаратов, изделия медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного медицинского страхования», утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729(далее-Правила).

Полный перечень лекарственных средств, изделия медицинского назначения, содержащие количество, техническое описание и суммы, выделенные для закупа, указаны в приложении № 1 к настоящему объявлению.

Запечатанный конверт с ценовыми предложениями потенциальных поставщиков должен быть представлен или выслан по почте в рабочие дни с 8-00 до 17-00 часов по местному времени по адресу: г.Алматы, мкр.Шанырак-2, ул.Жанкожа батыр 193а. Дата объявления закупа способом запроса ценовых предложении: 18.04.2019г. Срок представления конвертов с ценовыми предложением: до 15 часов 00минут 29.04.2019г. Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться в 15.00 часов 00 минут, 29.04.2019года по следующему адресу: г.Алматы, мкр.Шанырак-2, ул.Жанкожа батыр 193а, отдел государственных закупок.

Запечатанный конверт должен содержать ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действи(операции), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4 Правил.

Победитель представляет заказчику в течение десяти календарных дней со дня признанием победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалифицированным требованиям:

1)копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014года «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органах, потенциальный поставщик представляет

нотариально удостоверенную копию соответствующего разрешения(уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом РК от 16 мая 2014года «О разрешениях и уведомлениях»;

2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

3) копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

4) копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, то также представляется выписка из реестра держателей акции или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления закупа;

5) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное медицинское страхование, получение посредством веб-портала «электронного правительства»;

6) подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, действующей более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе «Банк Развития Казахстана», утвержденному постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков, за исключением банков, обслуживающих филиалы и представительства потенциального поставщика, находящихся за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) оригинал справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан);

8) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалифицированным требованиям, установленным пунктом 13 Правил.

В случае несоответствия победителя квалифицированным требованиям, закуп способом запроса ценовых предложений признается несостоявшимся.

Договор закупа, составленный по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, заключается заказчиком с потенциальным поставщиком, соответствующим квалифицированным требованиям с соблюдением условий сроков, предусмотренных пунктом 114,115 Правил.

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, 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 должна являться 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.

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

Закупаемая техника, изделия медицинского назначения должны быть поставлены поставщиком по адресу: г. Алматы, мкр. Шанырак-2, ул. Жанкожа батыр 193а, на основании заявок заказчика в течении всего срока действия заключенного договора.

Дополнительную информацию можно получить по телефону: 8(727) 245 99 01

№	Наименование товара	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма	Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2000)
1	Холтеровская система мониторинга ЭКГ	шт	1	3600000	3600000	DDP г.Алматы, мкр.Шанырак-2, ул.Жанкожа батыр 193а, срок поставки в течении 30 календарных дней

Технические характеристики к запрашиваемой медицинской технике:

Комплектация:

- 3/7-канальный регистратор - 1 шт.,
- кабель пациента, 5 проводов - 1 шт.,
- чехол с 2 фиксирующими ремнями - 1 шт.,
- перезаряжаемая батарея - 4 шт.,
- SD карта 2 GB - 2 шт.,
- самоклеящийся электрод для взрослых - 50 шт.,
- USB кабель - 1 шт.,
- USB хаб - для подключения нескольких USB - 1 шт.,
- перезарядитель - 1 шт.,
- устройство для считывания SD карт - 1 шт.,
- переносная сумка - 1 шт.,
- HW ключ - 1 шт.,
- программное обеспечение Cardiopoint Holter - 1 шт.
- Самоклеящийся электрод для взрослых – 500 шт.

Минимальные параметры для персонального компьютера:

1. Процессор не ниже Intel Core I3
2. Оперативная память не менее 4 Гб
3. Жесткий диск не менее 1 Т.
4. операционная система Windows 7 / 8 / 10
6. Принтер (формат А4)
7. Широкоформатный монитор, диагональ не менее 19"

Внимание! Для корректной установки программного обеспечения ВТЛ в ПК должно быть установлено только вышеуказанное программное обеспечение. Любые другие программы, которые желает установить клиент, могут быть установлены позже, после установки ВТЛ программного обеспечения.

Главные характеристики:

- Компьютеризированная Холтер ЭКГ система, состоит из 3-х/7-х канального Холтер ЭКГ регистратора, Программного обеспечения и аксессуаров
- Комфорт пациента обеспечивается минимальными размерами и малым весом устройства
- Дружественный интуитивно понятный, конфигурируемый пользовательский интерфейс. Возможность изменить, по усмотрению пользователя, расположение и размер каждого компонента (окна), добавить или удалить какой-либо компонент, изменить цвет и цветовую тему.
- Сетевые операции - ПО может работать в сети, где один компьютер работает как сервер и имеет базу данных, а другие компьютеры работают в качестве клиентских станций. Можно в настройке клиентских станций установить функцию автоматической отправки Запись /Оценка исследований на сервер. (Поддержка интерфейса DICOM 3.0, поддержка интерфейса HL7 2.3, поддержка интерфейса HL7 3.0)
- Устройство хранит записи в памяти, даже если источник питания отключен и позволяет производить многократное чтение: таким образом, устраняется любая возможность потери данных
- Автоматическое распознавание и классификация следующих морфологий сердечных сокращений: Нормальный (N), Наджелудочковый (S), Желудочковый (V), Блокированный (B), Артефакт (Atf), с возможностью мануального уточнения морфологии комплекса (БЛНпГ, БПНпГ, из АВ-соединения, V R на T, сливной)
- Возможность создать новый шаблон на основе конкретного кардиоцикла через отбор или повторную классификацию.

- Автоматическое распознавание базисных ритмов, пауз
- Автоматическое определение Суправентрикулярных (Наджелудочковых) событий: НЖЭС изолированная (S одиночный), куплет (S куплет), триплет, залп (S Пробежка). Наджелудочковая аллоритмия: Би-Три-Квадри-Геминия. Суправентрикулярный эктопический ритм, Суправентрикулярная тахикардия.
- Автоматическое определение мерцательной аритмии: Мерцание (фибрилляция) предсердий
- Автоматическое определение Желудочковых событий: ЖЭС изолированная (V одиночный), куплет, триплет, залп (V пробежка), Интерполированная. Желудочковая аллоритмия: Би-Три-Квадри-Геминия. Желудочковый (Идиовентрикулярный) ритм, Ускоренный Желудочковый (Идиовентрикулярный) ритм, Желудочковая тахикардия (VТахи).
- Автоматическое определение индуцированных пейсмейкером комплексов - Классов пейсмейкера: Ра (Предсердный), PV(Желудочковый), PD(Двойной), F(Сливной), PF(Псевдо Сливной.)
- Возможность установить / изменить диагностические критерии: Границы преждевременности сердечных сокращений, Лимитирующие значения ЧСС для бради-тахикардии и эктопических ритмов.
- Расчет Экстремальных событий: ЧСС макс/ мин, ЧСС (синус) макс/мин, ЧСС макс (V Тахи), ЧСС макс (STахи), RR макс/мин, ST девиация макс/мин
- ST анализ: Макс/Мин. девиация сегмента ST, таблица ишемической нагрузки по всем отведениям в течении всего мониторинга.
- Расширенный ST анализ: Тренд ST- уровень, ST- склон, Макс/Мин ST отклонение, Таблица ишемической нагрузки по всем отведениям в течении всего мониторинга.
- QT(QTc) анализ: QT мин, QTмакс, QT(c) мин, QT(c)макс. Представление результатов в виде трендов, гистограмм, таблиц.
- Детекция и анализ имплантированного ЭКМ: Axx, V00, Vxx, Dxx, VAT, DDT, AAI, VVI, VDI, DDI, VDD, DDD, AAIR, VVIR, VDIR, DDIR, VDDR, DDDR.
- Реестр Тахикардий: Перечень всех тахикардий, обнаруженных в сигнале. Перечень может быть упорядочен по продолжительности тахикардии, ЧСС (максим, миним, средн), по времени начала и типа аритмии.
- Таблицы Желудочковых и Наджелудочковых секвенций: Перечень всех желудочковых и наджелудочковых секвенций (куплеты, триплеты, пробежки). Таблица может быть упорядочена по времени начала, количеству сокращений в секвенции, сред ЧСС и по продолжительности секвенций.
- Возможность изобразить Шаблоны в 2-х уровнях по индивидуальным классификационным группам (N, V, S, B, Q, Atf). Функция объединения шаблонов.
- Возможность выбора любого шаблона для детального просмотра.
- **Критерии диагностики:** Возможность установить / изменить Границы преждевременности сердечных сокращений. Возможность установить / изменить лимитирующие значения ЧСС для бради-тахикардии и эктопических ритмов. Возможность установить / изменить критерии для классификации тахикардий-Наджелудочковой (S Тахи) и Желудочковой (V Тахи). Возможность установить / изменить лимитирующие значения для интервалов PQ, QT, QT(c) сегмента ST. Возможность задать положение точки J + как фиксированное, так и в зависимости от ЧСС для расчета ST сегмента. Возможность выбрать метод для расчета QT(c): Bazett, Hodges, Friderica, Framingham.
- Ускоренная и упрощенная обработка шаблонов (Signal Grid): возможность одновременно увидеть на экране больше событий/кардиоциклов.
- Пациента дневник: ПО позволяет рассмотреть все "события", отмеченные пациентом при нажатии "Кнопки Пациента".
- Масштабирование комплекса ЭКГ. Измеритель для ручного измерения кардиоциклов.
- Измеритель автоматически привязываться к выбранным позициям: P, PQ, QRS, QT
- Установки параметров ЭКГ на дисплее и для печати - амплитуда (5, 10, 20, 40 мм / мВ), скорость (12,5, 25, 50, 100 мм / мс), расстояние между отведениями (1, 1,5, 2, 3, 4, 5, 8 мВ)
- Все графики трендов (ST, QT, PQ, HR, HRV) могут отображаться в «многорядном» виде для легкого сравнения требуемых интервалов (н-р: Сравнение тренда ЧСС всех ночей, всех дней или фрагменты с применением лекарств в многодневной записи холтер ЭКГ).
- Печать: Полный Отчет состоит из следующих страниц: Титульный лист, анализ Брадикардия в табличной форме, анализ Тахикардия, анализ ЖЭС, анализ НЖЭС, анализ ЖТахи, анализ Эктопий, анализ Базального ритма, анализ измерений комплексов, анализ BCP, девиации STсегмента, Фрагменты ЭКГ: ЧСС макс, ЧСС мин, RR макс, тренд ЧСС, Гистограммы RR, ЧСС. Распечатка фрагментов ЭКГ, либо полной записи ЭКГ (при необходимости), с возможностью ввода/ исправления комментария, выбора отведения. Сохранение файлов в формате PDF для пересылки по электронной почте.

Технические параметры

Количество каналов	3,7 -канальный
Длительность записи	до 7 суток
Кабель пациента	5 отведений
Передача данных	USB, SD карта
Разрешение ЖК экрана	128 × 64 пикс.
Носитель информации	SD карта 2 Гб
Динамический диапазон	± 60 мВ
Цифровое разрешение	1.8 мВ/24 бит
Частота дискретизации	2000 Гц
Частотный диапазон	0.049 Гц– 220 Гц
Максимальное напряжение поляризации электродов	± 400 мВ
Ослабление синфазного сигнала	>65 дБ (типично 85 дБ)
Определение кардиостимулятора	≥ ± 2 мВ/± 0.1 мс
Аккумулятор щелочной	2 x AA 1.5 В или 2x Ni-Cd или NiMH 1.2В
Размеры	102 × 62 × 24 мм (4" × 2.44" × 0.94")
Вес	106 г
Соответствие со стандартами	IEC 601-1, 601-1-2, 60 601-2-47

Внимание Всем потенциальным поставщикам! Товар будет приниматься СТРОГО по технической спецификации!

Главный врач



Айткенова С.Н.

