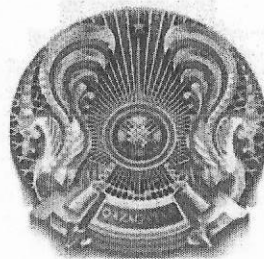


АЛМАТЫ ҚАЛАСЫ ҚОҒАМДЫҚ ДЕНСАУЛЫҚ
БАСҚАРМАСЫНЫҢ ШАРУАШЫЛЫҚ ЖҮРГІЗУ
ҚҰҚЫҒЫНДАҒЫ
«№8 ҚАЛАЛЫҚ ЕМХАНА»
МЕМЛЕКЕТТІК КОММУНАЛДЫҚ КӘСІПОРНЫ



КОММУНАЛЬНОЕ
ГОСУДАРСТВЕННОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ
НА ПРАВЕ ХОЗЯЙСТВЕННОГО ВЕДЕНИЯ
«ГОРОДСКАЯ ПОЛИКЛИНИКА №8»
УПРАВЛЕНИЯ ОБЩЕСТВЕННОГО
ЗДОРОВЬЯ ГОРОДА АЛМАТЫ

050009, Қазақстан Республикасы
Алматы қаласы, Туркебаев көшесі, 40 үй
Тел: 8 (727) 374-10-70

050009, Республика Казахстан,
город Алматы, улица Туркебаева, дом 40
Тел: 8 (727) 374-10-70

24 сентября 2021г

**ОБЪЯВЛЕНИЕ
О ПРОВЕДЕНИИ ЗАКУПА ИЗДЕЛИЙ МЕДИЦИНСКОГО
НАЗНАЧЕНИЯ СПОСОБОМ «ЗАПРОСА ЦЕНОВЫХ ПРЕДЛОЖЕНИЙ»,
СОГЛАСНО ПОСТАНОВЛЕНИЯ ПРАВИТЕЛЬСТВА
РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН ОТ 04 ИЮНЯ 2021 года № 375.**

ЗАКАЗЧИК/ОРГАНИЗАТОР: КОММУНАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ НА ПРАВЕ ХОЗЯЙСТВЕННОГО ВЕДЕНИЯ
«ГОРОДСКАЯ ПОЛИКЛИНИКА №8» УПРАВЛЕНИЯ ОБЩЕСТВЕННОГО ЗДОРОВЬЯ ГОРОДА АЛМАТЫ.

ЮРИДИЧЕСКИЙ АДРЕС: 050043, РЕСПУБЛИКА КАЗАХСТАН, ГОРОД АЛМАТЫ, УЛИЦА ТУРКЕБАЕВА, ДОМ №40.

МЕСТО ПРЕДОСТАВЛЕНИЯ (ПРИЕМА) ДОКУМЕНТОВ И ОКОНЧАТЕЛЬНЫЙ СРОК ПОДАЧИ ЦЕНОВЫХ ПРЕДЛОЖЕНИЙ:
ГОРОД АЛМАТЫ, УЛИЦА ТУРКЕБАЕВА, ДОМ №40, КАБИНЕТ № 405, СРОК: 01.10.2021 г., ДО 08:10 ч.

ДАТА, ВРЕМЯ И МЕСТО ВСКРЫТИЯ КОНВЕРТОВ С ЦЕНОВЫМИ ПРЕДЛОЖЕНИЯМИ: ГОРОД АЛМАТЫ, УЛИЦА
ТУРКЕБАЕВА, ДОМ №40, КАБИНЕТ № 405, ВСКРЫТИЕ: 01.10.2021 г., в 10:10 ч.

МЕСТО, СРОКИ И УСЛОВИЯ ПОСТАВКИ: ГОРОД АЛМАТЫ, УЛИЦА ТУРКЕБАЕВА,
ДОМ №40; ПОСТАВКА ТОВАРА ПО ЗАЯВКЕ ЗАКАЗЧИКА.

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Единица измерения	Количество	Цена за единицу
1	Кушетка массажная, электрическая	Кушетка массажная 3-х секционная, с регулируемыми секциями рук, электрическая регулировка высоты. В массажном положении стол должен надежно опираться на 4 широко разнесенные ножки. Все секции должны регулироваться и фиксироваться газовыми пружинами независимо друг от друга. Для пациентов любого роста должно быть увеличенное отверстие для лица для расположения на кушетке. Выдвигающиеся ролики должны позволять перемещать кушетку пустую и с пациентом. Электрический привод регулировки высоты рабочей поверхности. Износоустойчивое покрытие. Отсутствие горизонтального перемещения рабочей поверхности в процессе регулировки высоты. Выдвигаемые ролики. Заказ кушетки с "пользовательскими" характеристиками: выбора цвета покрытия, цвета рамы, формы ножной секции (прямоугольная, трапециевидная), полукруглой формы головной секции, толщины набивки покрытия, ширины массажной поверхности (57, 67, 80) см, обычный или усиленный электропривод, оснащение упорами и фиксаторами, увеличенная высота ножек, отверстие для лица треугольной формы. Изменение высоты рабочей поверхности массажного стола не менее 47 не более 100 см. Время изменения высоты кушетки не более 18 сек. Размер рабочей поверхности массажного стола не менее 204 x 67 см. Максимальный вес пациента не менее 200 кг. Электропитание не более 220 В 50 Гц, не менее 200 Вт. Количество секции: не более 3-х секции. Головная секция опускается не более на - 80° поднимается не более +23° Подъем тазовой части в секции спины не менее 23° Подъем ножной секции 80° Подъем в тазовой секции не менее 15° Подъем ножных секции не менее 23° Опущение ручных секции не более 18 см. Плотность набивки не менее 38 кг/м3. Влажность: 10 — 40%. Атмосферное давление: 700 — 1060 гПа. Срок гарантии не менее 37 месяцев со дня ввода в эксплуатацию. Инструкции пользователя на государственном и русском языке. Монтаж и ввод в эксплуатацию. Наличие государственной регистрации и регистрации в ГСИ. Наличие сервисного центра производителя на территории Республики Казахстан.	штука	2	2 356 000,00

		Аппарат представляет собой переносной, бифазный дефибриллятор постоянного тока с батарейным питанием с низкими потерями мощности для частого использования на пациентах с остановкой сердца (сердечно сосудистой системы). Помимо полуавтоматического режима работы аппарат позволяет проводить ручную дефибрилляцию с различными уровнями энергии в асинхронном и синхронном (кардиоверсия) режиме. Аппарат контролирует и анализирует сердечный ритм пациента и при определении сердечного ритма, требующего дефибрилляционного импульса, заряжает конденсатор в полуавтоматическом режиме в соответствии с импедансом пациента и производит бифазный разряд с постоянным током после нажатия пользователем кнопки разряда. Не менее 3 первых разряда производятся согласно дефибрилляционной стратегии на ступенях силы тока не более 20 А (281 Дж при 50 Ом), не более 25 А (350 Дж при 50 Ом) и не более 30 А (360 Дж при 50 Ом). После третьего разряда все последующие импульсы разряды производятся на ступени тока не более 30 А (360 Дж при 50 Ом). В режиме детской дефибрилляции уровень энергии для дефибрилляции снижается до не более 50 Дж (1-й разряд), не более 70 Дж (2-й разряд) и не более 90 Дж (3-й и последующий разряды) при 50 Ом. В ручном режиме для взрослых пользователь может выбирать между различными уровнями энергии вплоть до максимальной энергии в не более 360 Дж при 50 Ом. В ручном режиме детской дефибрилляции пользователь также может выбирать между различными уровнями энергии, максимальная энергия при этом составляет не более 100 Дж при 50 Ом. Заряд энергии активируется пользователем нажатием кнопки, после завершения процедуры заряда пользователь активирует разряд. В зависимости от вида ЭКГ, полученной на момент начала заряда, подача разряда осуществляется асинхронно, т.е. сразу после нажатия кнопки разряда, или только после детектирования зубца R (синхронная подача разряда). На экране дисплея пользователь должен видеть не менее 1-канальную ЭКГ, которая передается			
2	Дефибриллятор		штука	1	3 115 035,00

		через дефибрилляционные электроды, или не менее 2-канальную ЭКГ, которая передается через кабель для мониторинга. Другими важными с медицинской точки зрения параметрами, которые должны выводиться на экран, являются режим работы (автоматический, асинхронный, синхронный), текущая ЧСС, границы тревоги ЭКГ и статус тревоги, импеданс пациента и количество уже произведенных разрядов. Виды режимов: Асинхронный/синхронный, наружный в автоматическом/ручном режиме Импеданс пациента: не менее 23 – не более 200 Ом Форма импульса: бифазная, со стабилизацией силы тока Точность: все данные с допуском в пределах +/- 15% Длительность импульса: положительная фаза не более 11,25 мсек., отрицательная фаза не более 3,75 мсек ЭКГ. Отведение: не менее 2 отведения из I, II, III, aVL, aVR, aVF. ЧСС: не менее 30 – не более 300 мин-1 (точность в пределах +/- 1/мин, 1%) Вход: Класс не хуже CF, для 2-полюсного кабеля для пациента, устойчивый к дефибрилляции Входное сопротивление: в пределах > 5 МОм @ 10 Гц КОСС: в пределах > 85 дБ Постоянное входное напряжение: в пределах ± 0,5 В Ширина полосы частот: не менее 0,5 – не более 44 Гц (- 3 дБ) SR = 101 импульсов/сек Измерение импеданса Дефибрилляция: не менее 23 - не более 200 Ом (точность в пределах +/- 20%) Частота измерений: не хуже 30 кГц Анализ. Распознавание анализа вентрикулярная фебрилляция (VF) Время анализа: не хуже 7 сек до установления VF Экран. Тип экрана: не хуже ЖК-дисплей высокого разрешения Размеры экрана: не хуже 95 x 72 мм (по диагонали 120 мм, 4,7") Разрешение: не хуже 320 x 240 пикселей (размер пикселя 0,36 x 0,36 мм) Накопитель данных. Тип накопителя: не хуже Карта Compact FlashCard 2 Гб Габариты: не более 28 x 25 x 9 см (Ш x В x Г) Вес: не более 2,0 кг (без элемента питания) Комплект поставки: Аккумулятор – 1шт. перезаряжаемым аккумулятором не хуже LiFePO4 (13.2В / 2.5Ач – не менее 160 разрядов по 200Дж) Зарядное устройство – 1шт. компактное внешнее зарядное устройство. Входящий ток: не хуже переменный 100-240V / 50-60Hz / 400mA. Исходящий ток: постоянный 12V / 1,5A. Примерный вес: 0,2 кг Одноразовые ЭКГ-			
--	--	--	--	--	--

		электроды – 30шт. Для снятия ЭКГ Одноразовые электроды для взрослых с кабелем – 1 шт. Одноразовые самоклеящиеся дефибрилляционные электроды, интегрированным не менее 2-полюсным кабелем для подключения к дефибриллятору, набор включают также: одноразовый бритвенный скребок (для волос на груди), одноразовые перчатки, одноразовую маску-фильтр для дыхания «рот-в-рот», руководство по применению на русском языке: взрослые. Длина кабеля не менее 2 м, Площадь электрода не менее 174см². Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя: - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО; - 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.			
--	--	--	--	--	--

3	Термометр инфракрасный, бесконтактный	Способ измерения-бесконтактный; Расстояние при измерении-3см-5см; Диапазон измерения:32°C-43°C (89.6° F-109.4° F); Максимально допустимая погрешность32° С-42°С с погрешностью ± 0.2 °С; 42.1 °С-42.9°С с погрешностью ± 0.3 °С Разрешение дисплея-0. 1°С; Рабочая среда-100С-40°С (50° F-104° F) влажность $\leq 85\%$ Окружающая среда при транспортировке и хранении 0°С-50°С (32° F-122° F) влажность $\leq 85\%$; Электропитание DC3V(2 AAA батареи); Индикатор электропитания-сигнал о низком заряде батареи; Задняя подсветка-Яркая; Единица измерения на дисплее-цельсий (°С) Автоматическое отключение-10 сек; Размер: 153,5ммx42ммx36мм; Вес 66,8г без батарей.	штука	36	17 900,00
		Базовый блок фетальный монитор – 1шт. Габариты: не более 296(Ш) x 305.5 (В) x 92.5 (Г) мм Вес: не более 2.9 кг (без батареи) Дисплей не хуже 320x240 STN Цветной дисплей не менее 4.7 дюйма Регистратор Метод регистратора: Тепловой регулярный тип Разрешение не хуже: 8 (вертикаль)/10 (горизонталь) точек/мм Скорость печати не хуже: 1, 2, 3, 12.5 см/минуту Батарея (Опция) Ni-MH Батарея не хуже 12 V, 2600 mA Внешняя связь RS232C: Программа загрузки, Центральный (Опция) Спецификации электропитания Адаптер электропитания; Вход не хуже 100-240В, 50~60Гц, 1.2А выход 18В, 2.5А; Защита от нарушения энергоснабжения Точность СРЭ не менее: ± 1 уд/м и т сверх нормальной амплитуды СРЭ; Измерение МС Входной источник: Внешний преобразователь с тензодатчиком ; Частотная характеристика: Постоянный ток не хуже ~ 0.5 Г ц; Управление опорным сигналом (Нулевой): Выключатель одного соприкосновения Амплитуда измерения не менее: 0 ~ 99 единиц; Изготовлен из металлического корпуса и обшитый пластиком ; Ультразвуковой датчик – 2шт.; Измерение СРЭ Входной сигнал: Ультразвуковой Доплер пульса. Частота ультразвука не менее: 1.0 1V1Гц Мощность ультразвука не менее: <10мВ/см2. Метод			
4	Монитор фетальный	Программа загрузки, Центральный (Опция) Спецификации электропитания Адаптер электропитания; Вход не хуже 100-240В, 50~60Гц, 1.2А выход 18В, 2.5А; Защита от нарушения энергоснабжения Точность СРЭ не менее: ± 1 уд/м и т сверх нормальной амплитуды СРЭ; Измерение МС Входной источник: Внешний преобразователь с тензодатчиком ; Частотная характеристика: Постоянный ток не хуже ~ 0.5 Г ц; Управление опорным сигналом (Нулевой): Выключатель одного соприкосновения Амплитуда измерения не менее: 0 ~ 99 единиц; Изготовлен из металлического корпуса и обшитый пластиком ; Ультразвуковой датчик – 2шт.; Измерение СРЭ Входной сигнал: Ультразвуковой Доплер пульса. Частота ультразвука не менее: 1.0 1V1Гц Мощность ультразвука не менее: <10мВ/см2. Метод	штука	1	3 245 000,00

		обнаружения СРЭ: Автокорреляция Амплитуда измерения не менее: 50 ~ 240 ударов в минуту (уд/мин). Конструктивно ультразвуковой датчик состоит из сканирующей головки, кабеля и коннектора. Коннектор предназначен для присоединения датчика к базовому блоку аппарата и имеет множество контактов, выполненных в виде штырьков. Кабель представляет собой гибкий жгут из множества микропроводников, соединяющих коннектор и сканирующую головку. Сканирующая головка состоит из матрицы пьезокристаллов, предназначенной для излучения ультразвуковых волн, обшитая пластиком Длина кабеля не менее 2 м. Датчик маточных сокращений – 1 шт. Эмбриональное Измерение Перемещения Источник обнаружения: Ультразвуковой Доплер пульса Регистрация Метода: 1.Пиковая форма волны на канале МС обозначает относительную интенсивность и продолжительность Эмбрионального Перемещения.2. Точечные знаки между каналами СРЭ и МС отмечаются, когда интенсивность FM превышает выбранный порог. Коннектор предназначен для присоединения датчика к базовому блоку аппарата и имеет множество контактов, выполненных в виде штырьков. Кабель представляет собой гибкий жгут из множества микропроводников, соединяющих коннектор и сканирующую головку. Сканирующая головка состоит из тензодатчика (датчика давления), предназначенного для получения информации о маточных сокращениях. Обшит пластиком. Длина кабеля не менее 2 м. Пояс для фиксации датчиков – 3шт.Пояс для крепления, фиксирования датчиков Изготовлен из эластичной ткани Длина пояса не менее 3 м Маркер событий – 1шт. Состоит из ручки с кнопкой и шнура соединяющий ручку и базовый блок-аппарата. Во время исследования маркер события дается пациенту, который нажимает на кнопку, когда чувствует движение плода. Изготовлен из металлической ручки, обшитой пластиком. Длина шнура не менее 3 м. Адаптер – 1шт. Адаптер предназначен для изменения напряжения. Входное не хуже 100~240V, не хуже 50~60Hz, 1.5A Выходное не хуже 18V, 2.8A Изготовлен из блока изменения напряжения, обшит пластиком. Кабель адаптера не менее 1м 40 см Бумага для регистрации данных – 2шт. Рулонная			
--	--	--	--	--	--

		бумага, бумага для отчетов, размер не менее 215мм*25м*16мм Ультразвуковой гель – 1шт. Гель специально разработан, чтобы исключить помехи, которые возникают при наличии воздуха между датчиками и телом пациента, а также от движения передающих устройств. Состав: Дистиллированная вода, карбоксилсодержащий полимер, триэтаноламин, ДМДМ гидантонин Спецификации окружающей среды. Температурный интервал Эксплуатация не менее 10°C и не более 40°C Хранение: не менее -10°C и не более 60°C Амплитуда относительной влажности Эксплуатация: не менее 30% и не более 85% Хранение: не менее 20% и не более 95% Атмосферное давление Эксплуатация: не менее 70 kPa и не более 106kPa Хранение: не менее 70kPa и не более 106kPa Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя: - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей медицинской техники; - настройку и регулировку медицинской техники; специфические для данной медицинской техники работы и т.п.;- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса медицинской техники его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа медицинской техники.			
--	--	--	--	--	--



Агибаева Ф.А.