

**Протокол заседания тендерной комиссии по вскрытию конвертов с заявками  
потенциальных поставщиков на участие в тендере с использованием двухэтапных  
процедур по закупу медицинской техники.**

г. Астана

28 апреля – 6 мая 2015 года.

1. Тендерная комиссия в следующем составе:

Басенко А.Ф. - Управляющий директор - член Правления ТОО «СК-Фармация», председатель комиссии;

Омаров Д.Е. - директор Департамента технической экспертизы АО «КазМедТех», заместитель председателя комиссии.

**Члены комиссии:**

Амангалиев С.В. - и.о. начальника отдела мониторинга медицинской техники ТОО «СК-Фармация»;

Нурпеисова А.Р. - главный юрист отдела правового обеспечения ТОО «СК-Фармация»;

Кумарова Н.А. - менеджер по государственным закупкам, отдела по государственным закупкам РГП на ПХВ «Научно-исследовательский институт кардиологии и внутренних болезней»;

Елжасаров К.Д. - начальник отдела финансового анализа ТОО «СК-Фармация»;

Алибаев Д.А. - главный менеджер отдела бухгалтерского учета ТОО «СК-Фармация»;

**Секретарь комиссии**

Жанадил Ж.Ж. - главный юрист отдела правового обеспечения ТОО «СК-Фармация»

28 апреля 2015 года в 11-00 часов, расположенным по адресу: г. Астана, пр. Туран, 18, бизнес-центр «Туран 18», кабинет 204-А, произвела процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками, представленными для участия в тендере с использованием двухэтапных процедур по закупу медицинской техники в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 (далее - Правила).

2. Ввиду предоставления потенциальными поставщиками тендерных заявок до истечения окончательного срока предоставления тендерных заявок возврат тендерных заявок не производился.

3. Заявки на участие в тендере в установленные сроки до истечения окончательного срока представления тендерных заявок представили следующие потенциальные поставщики:

№ п/п	Наименование потенциального поставщика	Адрес потенциального поставщика	Дата и время предоставления заявки
1	ТОО Торговый дом «KAZMED»	ЮКО г. Шымкент ул.Д.Курманбекова, 2	27.04.15г в 14:40ч
2	АО «Медтехника»	г. Алматы, ул. Ратушного, 64а	28.04.15г в 09:07ч
3	ТОО «Медикус Евразия»	г. Алматы, ул. Наурызбай батыра, 17	28.04.15г в 09:31ч
4	ТОО «Каусармед»	г. Алматы, ул. Желтоксана д. 37	28.04.15г в 09:35ч

4. Изменений потенциальными поставщиками тендерных заявок с момента сдачи до момента вскрытия не было.

5. При процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками присутствовали следующие представители потенциальных поставщиков:

№ пп	Наименование потенциального поставщика	Адрес потенциального поставщика	Ф.И.О. представителя потенциального поставщика
1	ТОО Торговый дом «KAZMED»	ЮКО г. Шымкент ул. Д.Курманбекова, 2	Аскар А.М.

6. Наименование потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки с указанием номеров лотов, по которым принимает участие каждый из потенциальных поставщиков:

№ п/п	Наименование потенциального поставщика	Номера лотов
1	ТОО Торговый дом «KAZMED»	1
2	АО «Медтехника»	1
3	ТОО «Медикус Евразия»	1
4	ТОО «Каусармед»	1

7. Тендерные заявки потенциальных поставщиков содержат документы, отраженные в приложении 1 к настоящему протоколу, которые оглашены всем присутствующим при вскрытии тендерных заявок.

8. Замечаний у потенциальных поставщиков по вопросам содержания тендерных заявок и процедуре вскрытия не было.

9. Следующие потенциальные поставщики, тендерные заявки, которых не требуют дополнений или изменений: отсутствуют.

10. Замечания к заявкам потенциальных поставщиков на участие в тендере:

**АО «Медтехника» (лот № 1):**

**Отсутствуют договор или иные документы, подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию предлагаемой к закупке медицинской техники и подтверждающие наличие статуса производителя либо официального дистрибьютора, либо официального представителя производителя: Siemens AG Medical Solutions. Германия, (пп.7) п.8, п.40-1 Правил).**

**Отсутствуют государственная лицензия на:** техническое обслуживание, монтаж, демонтаж, зарядка, перезарядка, ремонт приборов и установка, содержащих радиоизотопные источники ионизирующего излучения или генерирующих ионизирующих излучений (пп.1) п.8 Правил).

**Отсутствует оригинал документа,** подтверждающий внесение обеспечения в тендерной заявке (п. 47 Правил).

**Представленный оригинал справки** об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям не соответствует требованиям пп. 2) пункта 39 Правил, ввиду отсутствия указания должности подписанта (руководителя, либо заместителя руководителя).

**По лоту № 1: Согласно регистрационному удостоверению отсутствует:**

- Рентгенозащитная одежда: (рентгенозащитный фартук, вешалка для фартуков, наличие защиты для щитовидной железы).
- Инъектор ангиографический.

Таким образом, техническая характеристика предлагаемой медицинской техники в представленной технической спецификации не соответствует технической характеристике и/или комплектации, указанной в регистрационном удостоверении и/или регистрационном досье, размещенном на сайте государственной экспертной организации в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники (пп.7) п.39, пп.9) п.119 Правил).

**Отсутствуют точные параметры представленной технической спецификации (пп.4) п.39 Правил):**

- добавление анатомического фона с коэффициентом смешивания не хуже от 0 до 100 %;
- Объем базовой памяти на жестком диске с матрицей 1024/12 бит должен быть не менее 100 000 изображений;
- программируемых пользователем до 72, не менее 3 позиций быстрого доступа;
- Внутренний радиус С-дуги не менее 90 см;
- передней косо́й проекции не менее  $\pm 120^\circ$ ;
- со скоростью не менее  $25^\circ/\text{с}$ ;
- краниальной (CRAN)/каудальной (CAUD) проекции не менее  $+50^\circ/-45^\circ$  со скоростью не менее  $15^\circ/\text{с}$ ;
- возможность регулировки расстояния между трубкой и детектором от 79 до 115 см. со скоростью не менее  $8\text{см}/\text{с}$ ;
- расстояние от изоцентра до пола не менее 107 см;
- мощность в режиме съемки при напряжении 100 кВ - не менее 100 кВт. Напряжение при рентгенографии не более 150 кВ, напряжение при рентгеноскопии не более 125 кВ;
- Максимальное напряжение не менее 125кВ. Максимальная мощность не менее 40 кВт. Значение фокусных пятен не хуже 0.6/1.0. Угол анода не менее 12 град. Максимальная теплоемкость анода не менее 1 060 000 Дж (1 500 000 ТЕ), максимальная теплоемкость рентгеновского излучателя не менее 1 420 000 Дж (2 000 000 ТЕ);
- Толщина фильтров не хуже от 0,1 до 0,9 мм;
- Наличие динамического плоского поворотного детектора не менее 30x30см с высоким разрешением с матрицей не менее 1516x1516. Размер пиксела не хуже 194 мкм и глубиной оцифровки 14бит. Пространственное разрешение не менее 3,25 пар линий/мм;
- Длина деки стола с принадлежностями должна быть не более 288 см. Диапазон движения деки стола в продольном направлении не менее 135 см. Диапазон движения деки

стола в поперечном направлении не более  $\pm 15$  см. Диапазон перемещения стола по высоте не хуже от 79 до 115 см. Диапазон поворота стола в горизонтальной плоскости не менее  $90^\circ/180^\circ$ . Макс. вес пациента не менее 227 кг. Дополнительно возможная нагрузка для аксессуаров не менее 100 кг. Максимальная нагрузка на стол при кардиореанимациях не менее 350 кг;

- Наличие система подвески дисплеев для четырех плоских ЖК мониторов не менее, чем с двумя установленными черно-белыми плоскими мониторами для живого и рефферентного изображения диагональю не менее 19 дюймов;
- Диагональ экрана не менее 19 дюймов (48см);
- Разрешение, пикселей, не менее 1280x1024;
- Наличие не менее 5 рентгенозащитных фартука;
- Наличие защиты для щитовидной железы не менее 5;
- Наличие источника бесперебойного питания не менее 160 KVA.

**Отсутствует подтверждение внесения** в реестр государственной системы обеспечения единства измерений РК на иньектор ангиографический (пп.7) п.39 и пп.4) п.13 Правил).

#### **ТОО Торговый дом «KAZMED»**

**Отсутствует государственная лицензия на:** техническое обслуживание, монтаж, демонтаж, зарядка, перезарядка, ремонт приборов и установка, содержащих радиоизотопные источники ионизирующего излучения или генерирующих ионизирующих излучений (пп.1) п.8 Правил).

**В представленном сведение о наличии и количестве специалистов отсутствует информация о стаже работы по специальности** (пп. 2) пункт 39).

#### **Согласно регистрационному удостоверению отсутствуют:**

- Консоль оператора;
- Плоский детектор;
- Стол пациента;
- Система повестки монитора;
- Монитор черно-белый и цветной;
- Операционная лампа потолочного крепления с гибкой регулировкой;
- Переговорное устройство;
- Стол для пультавой;
- Иньектор ангиографический;
- Шкафы электроники;
- Комплект защиты от рентгеновского излучения для нижней и верхней части тела;
- Шприц колба;
- Рентгенозащитная одежда: (рентгенозащитный фартук, вешалка для фартуков, защита для щитовидной железы).

Таким образом, техническая характеристика предлагаемой медицинской техники в представленной технической спецификации не соответствует технической характеристике и/или комплектации, указанной в регистрационном удостоверении и/или регистрационном досье, размещенном на сайте государственной экспертной организации в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники (пп.7) п.39, пп.9) п.119 Правил).

**Отсутствуют точные параметры представленной технической спецификации (п.п.4 п.39 Правил):**

- добавление анатомического фона с коэффициентом смешивания не хуже от 0 до 100%;

- Объем базовой памяти на жестком диске с матрицей 1024/12 бит должен быть не менее 100 000 изображений;
- программируемых пользователем до 72, не менее 3 позиций быстрого доступа;
- Внутренний радиус С-дуги не менее 90 см;
- передней косо́й проекции не менее  $\pm 120^\circ$ ;
- со скоростью не менее 25°/с ;
- краниальной (CRAN)/каудальной (CAUD) проекции не менее  $+50^\circ/-45^\circ$  со скоростью не менее 15°/с;
- возможность регулировки расстояния между трубкой и детектором от 79 до 115 см. со скоростью не менее 8см/с;
- расстояние от изоцентра до пола не менее 107 см;
- мощность в режиме съемки при напряжении 100 кВ - не менее 100 кВт. Напряжение при рентгенографии не более 150 кВ, напряжение при рентгеноскопии не более 125 кВ;
- Максимальное напряжение не менее 125кВ. Максимальная мощность не менее 40 кВт. Значение фокусных пятен не хуже 0.6/1.0. Угол анода не менее 12 град. Максимальная теплоемкость анода не менее 1 060 000 Дж (1 500 000 ТЕ), максимальная теплоемкость рентгеновского излучателя не менее 1 420 000 Дж (2 000 000 ТЕ);
- Толщина фильтров не хуже от 0,1 до 0,9 мм;
- Наличие динамического плоского поворотного детектора не менее 30x30см с высоким разрешением с матрицей не менее 1516x1516. Размер пиксела не хуже 194 мкм и глубиной оцифровки 14бит. Пространственное разрешение не менее 3,25 пар линий/мм;
- Длина деки стола с принадлежностями должна быть не более 288 см. Диапазон движения деки стола в продольном направлении не менее 135 см. Диапазон движения деки стола в поперечном направлении не более  $\pm 15$  см. Диапазон перемещения стола по высоте не хуже от 79 до 115 см. Диапазон поворота стола в горизонтальной плоскости не менее  $90^\circ/180^\circ$ . Макс. вес пациента не менее 227 кг. Дополнительно возможная нагрузка для аксессуаров не менее 100 кг. Максимальная нагрузка на стол при кардиореанимациях не менее 350 кг;
- Наличие система подвески дисплеев для четырех плоских ЖК мониторов не менее, чем с двумя установленными черно-белыми плоскими мониторами для живого и референтного изображения диагональю не менее 19 дюймов;
- Диагональ экрана не менее 19 дюймов (48см);
- Разрешение, пикселей, не менее 1280x1024;
- Наличие не менее 5 рентгенозащитных фартука;
- Наличие защиты для щитовидной железы не менее 5;
- Наличие источника бесперебойного питания не менее 160 KVA.

**Отсутствует подтверждение внесения** в реестр государственной системы обеспечения единства измерений РК на инъе́ктор ангиографический (пп.7) п.39 и пп.4) п.13 Правил).

#### **ТОО «Медикус Евразия» (по лоту №1)**

**Представленная банковская гарантия не соответствует требованиям** приложения 6-1 Правил, ввиду отсутствия указания в банковской гарантии объема поставляемого товара (пп. 2) п.48 Правил).

**Согласно представленному регистрационному удостоверению** производитель аппарата цифровой инъекционной ANGIOMAT ILLUMENA является Liebel-Flarsheim Company (Maliinckrodt Inc.) LLC, однако в представленном документе подтверждающего статус производителя указан производитель Liebel-Flarsheim Company LLC.

Таким образом, отсутствует договор или иные документы, подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию предлагаемой к закупке медицинской техники и

подтверждающие наличие статуса производителя либо официального дистрибьютора, либо официального представителя производителя (пп.7) п.8, п.40-1 Правил);

**Согласно регистрационному удостоверению отсутствует:** вешалка для фартуков состоящей в комплекте рентгенозащитной одежды.

Таким образом, техническая характеристика предлагаемой медицинской техники в представленной технической спецификации не соответствует технической характеристике и/или комплектации, указанной в регистрационном удостоверении и/или регистрационном досье, размещенном на сайте государственной экспертной организации в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники (п.п.7 п.39, пп.9) п.119 Правил).

#### **ТОО «Каусармед»**

**Представленная банковская гарантия не соответствует требованиям** приложения 6-1 Правил, ввиду отсутствия указания в банковской гарантии объема поставляемого товара (пп. 2) п.48 Правил).

**Согласно представленному регистрационному удостоверению** производитель аппарата цифровой инъекционной ANGIOMAT ILLUMENA является Liebel-Flarsheim Company (Maliinckrodt Inc.) LLC, однако в представленном документе подтверждающего статус производителя указан производитель Liebel-Flarsheim Company LLC.

Таким образом, отсутствует договор или иные документы, подтверждающие право потенциального поставщика на реализацию предлагаемой к закупу медицинской техники и подтверждающие наличие статуса производителя либо официального дистрибьютора, либо официального представителя производителя (пп.7) п.8, п.40-1 Правил);

**Согласно регистрационному удостоверению отсутствует:** вешалка для фартуков состоящей в комплекте рентгенозащитной одежды.

Таким образом, техническая характеристика предлагаемой медицинской техники в представленной технической спецификации не соответствует технической характеристике и/или комплектации, указанной в регистрационном удостоверении и/или регистрационном досье, размещенном на сайте государственной экспертной организации в сфере обращения лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники (п.п.7 п.39, пп.9) п.119 Правил).

11. Представлено менее двух тендерных заявок: отсутствуют.

Заявки на участие в тендере от отечественных товаропроизводителей: отсутствуют.

12. Срок предоставления потенциальными поставщиками дополнений к тендерным заявкам для устранения замечаний, указанных тендерной комиссией, составляет до 15 часов 00 минут «12» мая 2015 года (после устранения замечаний измененная тендерная заявка в виде дополнений оформляется в соответствии с требованиями, предъявляемыми при подаче самой тендерной заявки).

13. Вскрытие конвертов с дополнениями к тендерным заявкам будет осуществляться в 15 часов 30 минут «12» мая 2015 года.

**Председатель комиссии**

Басенко А. Ф

**Заместитель председателя комиссии**

Омаров Д.Е.

**Члены комиссии:**

Амангалиев С.В.

Нурпеисова А.Р.

Кумарова Н.А.

Елжасаров К.Д.

Алибаев Д.А

Жанадил Ж.Ж

**Секретарь комиссии**