

**Протокол об итогах тендера №15**  
**по закупке медицинской техники, на 2023 год из республиканского бюджета**

**09 ч. 00 мин. «19» октября 2023 года**

**г. Талдыкорган, ул. Ескельды би, 224**

1. В соответствии с Кодексом Республики Казахстан от 7 июля 2020 года № 360-VI ЗРК «О здоровье народа и системе здравоохранения» (далее – Кодекс), Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительной 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 7 июня 2023 года № 110 (далее - Правила) и приказом директора ГКП на ПХВ «Областной кардиологический центр» ГУ «Управление здравоохранения области Жетісу» №422-н от 19.09.2023 г., приказ о внесении изменений в тендерную комиссию №437-н от 10.10.2023г.

**Тендерная комиссия в составе:**

1. Шормаков А.Б. – заместитель директора ГКП на ПХВ «Областной кардиологический центр» ГУ «Управление здравоохранения области Жетісу» - председатель тендерной комиссии;

**Члены тендерной комиссии:**

2. Оразгалинова З.Т. - врач перфузиолог ГКП на ПХВ «Областной кардиологический центр» ГУ «Управление здравоохранения области Жетісу» - заместитель председателя тендерной комиссии;
3. Исманов Х.Ф. - заведующий отделением рентгенхирургии ГКП на ПХВ «Областной кардиологический центр» ГУ «Управление здравоохранения области Жетісу» - член тендерной комиссии;
4. Бахытжан А.Б. - заведующая кардиологическим отделением ГКП на ПХВ «Областной кардиологический центр» ГУ «Управление здравоохранения области Жетісу» - член тендерной комиссии.
5. Даулет А.Д. – главный бухгалтер ГКП на ПХВ «Областной кардиологический центр» ГУ «Управление здравоохранения области Жетісу» - член тендерной комиссии.

**Секретарь тендерной комиссии:**

Грицаева Н.А. – менеджер по лекарственному обеспечению ГКП на ПХВ «Областной кардиологический центр» ГУ «Управление здравоохранения области Жетісу».



10.10.2023 года в 11 ч.00 мин. в здании ГКП на ПХВ «Областной кардиологический центр» ГУ «Управление здравоохранения области Жетісу» тендерная комиссия произвела процедуру вскрытия конвертов с заявками на участие в тендере по закупке медицинской техники, на 2023 год из республиканского бюджета.

2. Наименование и краткое описание закупаемых медицинских изделий:

Таблица №1

№ лота	Наименование лота	Ед. изм.	кол-во	Цена, тг	Сумма, тг
1	Видеоларингоскоп	шт	1	2842500,00	2842500,0
2	Бронхофиброскоп	шт	1	5400000,00	5400000,0
3	Кардиостимулятор наружный двухкамерный	шт	1	2400000,00	2400000,0
4	Однокамерный временный внешний электрокардиостимулятор	шт	5	1600000,00	8000000,0
5	Портативный пульсоксиметр	шт	1	1048000,00	1048000,0
6	Высокочастотный электрокоагулятор для монополярных, биполярных сечений и коагуляции в комплекте с принадлежностями	шт	3	19990000,00	59970000,0
7	Перфузоры (шприцевой насос)	шт	37	389900,00	14426300,0
8	Монитор пациента с гемодинамическим модулем и инвазивным давлением	шт	6	3700000,00	22200000,0
9	Монитор пациента с гемодинамическим модулем	шт	12	1692000,00	20304000,0
10	Аппарат искусственной вентиляции легких	шт	5	19980000,00	99900000,0
			<b>ИТОГО:</b>		<b>236 490 800,0 тг</b>

3. Запросы копии тендерной документации – не поступали.

4. Запросы о разъяснении тендерной документации от потенциальных поставщиков – не поступали.

5. Изменения и дополнения в тендерную документацию: приказ о внесении изменений в тендерную комиссию №437-н от 10.10.2023г.

6. Наименование и местонахождение потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки:



Таблица №2

№ п/п	Наименование и адрес потенциального поставщика	Время и дата
1	ТОО «ОСТ-ФАРМ» БИН 990140000225, юридический адрес: РК, г. Усть-Каменогорск, ул. Астана, д. 16А, 070003	02.10.2023г. 12ч 15мин
2	ТОО «Sales ServiceGroup» БИН 11240009719, РК, г. Алматы, Алмалинский р-н, ул. Казыбек би, д.50, офис 131, 050000	03.10.2023г. 11ч 38мин
3	ТОО «МЕДЕКС ПЛЮС» БИН 010240002708, РК, г. Алматы, Алмалинский р-н, пр. Сейфуллина, д.404/67,3, 050004	04.10.2023г. 11ч 43мин
4	ТОО «MedConceptService» БИН 081040009832, РК, г. Алматы, Медеуский р-н, ул. Искендерова, д.54, 050059	05.10.2023г. 15ч 25мин
5	ТОО «DALEON» БИН 150740012963, РК, г. Алматы, Алагауский р-н, мкр. Самгау, ул. Куренбел, д.51, 050061	06.10.2023г. 09ч 11мин
6	ТОО «Med Co» БИН 070440013375, РК, г. Алматы, Бостандыкский р-н, ул. Маркова, д. 22/37, оф. 303, индекс 050013	06.10.2023г. 14ч 41мин
7	ТОО «САПА Мед Астана» БИН 120940003596, РК, г. Астана, р-он Байконыр, ул. Тараз, д. 2/12, 010000	09.10.2023г. 14ч 01мин
8	ТОО «Ishym Medical» БИН 221040030445, РК, г. Астана, р-он Байконыр, ул. Ш.Уәлиханов, д. 9/1, н.п.10 010000	10.10.2023г. 08ч 23мин
9	ТОО «U.M.C Kazakhstan» БИН 150540005729, РК, г. Алматы, Ауэзовский р-н, мкр. 10, д.32, 050000	10.10.2023г. 08ч 46мин

**Примечание:** Время и дата представления тендерных заявок указаны в соответствии с журналом регистрации заявок на участие в тендере.

В процедуре вскрытия конвертов приняли участие представители потенциальных поставщиков:

1. Джумашев Р.Р. - представитель ТОО «Med Co», на основании доверенности от 06.10.2023 года;
2. Әділбек М.Р. - представитель ТОО «U.M.C Kazakhstan», на основании доверенности №187 от 06.10.2023 года;
3. Сабитова М. - представитель ТОО «U.M.C Kazakhstan», на основании доверенности №188 от 06.10.2023 года.

7. Квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки, изложение оценки и сопоставления:

Таблица №3	
№ п/п	Квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки
1	<p>ООО «ОСТ-ФАРМ» БИН 990140000225, юридический адрес: РК, г. Усть-Каменогорск, ул. Астана, д. 16А, 070003</p> <p>Заявка на участие в тендере по форме</p> <p>На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов</p> <p>Копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом</p> <p>Копия устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);</p> <p>Копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращения деятельности по оптовой (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О розничной реализации медицинских изделий", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально завершенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращения деятельности по оптовой (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";</p> <p>Сведения об отсутствии (наличии) задолженности;</p> <p>Ценовое предложение по форме;</p> <p>Оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;</p>
2	соответствует
3	соответствует
4	представлена
5	представлены
6	представлена
7	соответствует
8	соответствует
9	соответствует (обеспечение тендерной заявки в виде платежного поручения)
10	соответствует

Технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате «docx»)

Копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан.

На ввозимые и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным





	товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № КР ДСМ-237/2020 «Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственных услуг «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749)	соответствует
2	<b>ТОО «Sales ServiceGroup» БИН 111240009719, РК, г. Алматы, Алмалинский р-н, ул. Казыбек би, д.50, офис 131, 050000</b>	соответствует
1	Заявка на участие в тендере по форме	соответствует
2	На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов	соответствует
3	Копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом	представлены
4	Копия устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);	представлена
5	Копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомлений о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомлений о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";	соответствует
6	Сведения об отсутствии (наличии) задолженности;	соответствует
7	Ценовое предложение по форме;	соответствует
8	Оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;	соответствует (обеспечение тендерной заявки в виде платежного поручения)
9	Технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате «docx»)	соответствует
10	Копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан. На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики	соответствует



	Казахстан от 8 декабря 2020 года № КР ДСМ-237/2020 «Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749)	соответствует
3	<b>ТОО «МЕДЕКС ПЛЮС» БИН 010240002708, РК, г. Алматы, Алмалинский р-н, пр. Сейфуллина, д.404/67,3,</b> <b>050004</b>	соответствует
1	Заявка на участие в тендере по форме	соответствует
2	На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов	представлены
3	Копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом	представлена
4	Копия устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);	соответствует
5	Копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомлений о начале или прекращения деятельности по оптовой и розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешении реализации медицинских изделий, полученных в сферах государственной поставки и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомлений о начале или прекращения деятельности по оптовой оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомлений о начале или прекращения деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";	соответствует
6	Сведения об отсутствии (наличии) задолженности;	соответствует
7	Ценовое предложение по форме;	соответствует (обеспечение тендерной заявки в виде банковской гарантии)
8	Оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;	соответствует
9	Технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате «docx»)	соответствует
10	Копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан. На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № КР ДСМ-237/2020 «Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с	соответствует






	территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749)	
4	<b>ТОО «MedConceptService» БИН 081040009832, РК, г. Алматы, Медеуский р-н, ул. Искендерова, д.54, 050059</b>	соответствует
1	Заявка на участие в тендере по форме	соответствует
2	На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов	соответствует
3	Копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом	представлены
4	Копия устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);	представлена
5	Копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращения деятельности по оптовой и розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращения деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";	соответствует
6	Сведения об отсутствии (наличии) задолженности;	соответствует
7	Ценовое предложение по форме;	соответствует
8	Оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;	соответствует (обеспечение тендерной заявки в виде банковской гарантии)
9	Технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате «docx»)	соответствует



10	<p>Копию документа о государственной регистрации лекарственных средства и (или) медицинского изделия либо разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан.</p> <p>На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № КР ДСМ-237/2020 «Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749)</p>	соответствует
5	<b>ТОО «DALEON» БИН 150740012963, РК, г. Алматы, Алатауский р-н, мкр. Самгау, ул. Куренбел, д.51, 050061</b>	соответствует
1	Заявка на участие в тендере по форме	соответствует
2	На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов	соответствует
3	Копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом	представлены
4	Копия устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);	представлена
5	Копии соответствующих лицензий 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 в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию 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, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";	соответствует
6	Сведения об отсутствии (наличии) задолженности;	соответствует
7	Ценовое предложение по форме;	соответствует
8	Оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;	соответствует (обеспечение тендерной заявки в виде платежного поручения)
9	Технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате «docx»)	соответствует



10	<p>Копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан.</p> <p>На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № КР ДСМ-237/2020 «Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749)</p> <p><b>ТОО «Med Co» БИН 070440013375, РК, г. Алматы, Бостандыкский р-н, ул. Маркова, д. 22/37, оф. 303, индекс 050013</b></p>	соответствует
6		Тендерная заявка потенциального поставщика по лоту №3,4 отклонена на основании пп.11 п.62, Параграф 4, Глава 2 Правил
1	Заявка на участие в тендере по форме	соответствует
2	На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов	представлены
3	Копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом	представлена
4	Копия устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);	соответствует
5	Копии соответствующих лицензий 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 в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию 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, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";	соответствует
6	Сведения об отсутствии (наличии) задолженности;	соответствует
7	Ценовое предложение по форме;	соответствует
8	Оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;	соответствует (обеспечение тендерной заявки в виде платежного поручения)

*Handwritten signatures and initials:*

9	Технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате «docx»)	соответствует
10	Копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан. На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № КР ДСМ-237/2020 «Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749)	Представлено Установлено расхождение данных содержащихся в регистрационном удостоверении №РК-ИМН-5№017679 от 18.01.2023г. с указанными потенциальным поставщиком данными в технической спецификации.
7	<b>ТОО «САПА Мед Астана» БИН 120940003596, РК, г. Астана, р-он Байконур, ул. Тараз, д. 2/12, 010000</b>	соответствует
1	Заявка на участие в тендере по форме	соответствует
2	На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов	соответствует
3	Копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом	представлены
4	Копия устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);	представлена
5	Копии соответствующих лицензий 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 в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию 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, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";	соответствует
6	Сведения об отсутствии (наличии) задолженности;	соответствует
7	Ценовое предложение по форме;	соответствует
8	Оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;	соответствует (обеспечение тендерной заявки в виде платежного поручения)














9	Технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате «docx»)	соответствует
10	Копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан. На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через лекарственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным государственным производителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-237/2020 «Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749)	соответствует
8	<b>ТОО «Ishym Medical» БИН 221040030445, РК, г. Астана, р-он Байконур, ул. Ш.Уәлиханов, д. 9/1,п.п.10 010000</b>	Тендерная заявка потенциального поставщика по лоту №8 отклонена на основании пп.11 п.62, Параграф 4, Глава 2 Правил,
1	Заявка на участие в тендере по форме	соответствует
2	На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов	соответствует
3	Копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом	представлены
4	Копия устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);	представлена
5	Копии соответствующих лицензий 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 в соответствии с Законом "О разграничении и уведомлении", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращения деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разграничении и уведомлении";	соответствует
6	Сведения об отсутствии (наличии) задолженности;	соответствует
7	Ценовое предложение по форме;	соответствует

*Handwritten signatures and initials:*  
  
  


8	Оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;	соответствует (обеспечение тендерной заявки в виде платежного поручения )
9	Технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате «docx»)	Установлено расхождение технической характеристики заявленной МТ потенциального поставщика по лоту №8 с технической спецификацией заказчика.
10	Копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан. На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № КР ДСМ-237/2020 «Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий» (зарегистрирован в Реестре государственных регистрации нормативных правовых актов под № 21749)	Представлено Установлено расхождение данных содержащихся в регистрационном удостоверении, на основании сведений имеющихся на официальном сайте «Национальный центр экспертиз лекарственных средств и медицинских изделий» №РК-МИ (МТ)-0№025175 от 05.09.2022г. с указанными потенциальным поставщиком данными в технической спецификации по лоту №8. Смотреть заключение эксперта в приложении к протоколу.
9	<b>ТОО «U.M.C Kazakhstan» БИН 150540005729, РК, г. Алматы, Ауэзовский р-н, мкр. 10, д.32, 050000</b>	соответствует
1	Заявка на участие в тендере по форме	соответствует
2	На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов	соответствует
3	Копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом	представлены
4	Копия устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);	представлена



5	Копии, соответствующие лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращения деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращения деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";	соответствует
6	Сведения об отсутствии (наличии) задолженности;	соответствует
7	Ценовое предложение по форме;	соответствует
8	Оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;	соответствует (обеспечение тендерной заявки в виде платежного поручения)
9	Технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате «docx»)	соответствует
10	Копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан. На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № КР ДСМ-237/2020 «Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749)	соответствует

8. Таблица цен тендерной заявки потенциальных поставщиков (сопоставление тендерных заявок):

Таблица №4

№ лота	Наименование лота	Ед.изм	кол-во	цена	сумма, в тенге	ТОО "ОСТ Фарм"	ТОО "Sales service Group"	ТОО "Медэк Плюс"	ТОО "MedConceptService"	ТОО "Daleon"	ТОО "MedCo"	ТОО "СапаМ ед Астана"	ТОО "Ishym Medical"	ТОО "U.M.C Kazakhstan"
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1	Видеоларингоско шт	шт	1	2842500,00	2842500,0	2800000								

*[Handwritten signatures and initials]*





9.Тендерная комиссия по закупке медицинской техники, на 2023 год из республиканского бюджета

**РЕШИЛА:**

**По лоту №1.** Видеоларингоскоп – 1 шт\*2842500,0=2842500,0 (два миллиона восемьсот сорок две тысячи пятьсот) тенге. Победителем признать ТОО «ОСТ-ФАРМ» БИН 990140000225, юридический адрес: РК, г. Усть-Каменогорск, ул. Астана, д. 16А, 070003 (Видеоларингоскоп Insighters, вариант исполненияinsight iS3-L; РК МИ (МТ)-№023109) -1 шт\*2800000,0=2800000,0 (два миллиона восемьсот тысяч) тенге. Основание признания победителем п.66 Главы 2Параграф 4 Правил.

**По лоту №2.** Бронхофиброскоп – 1 шт\*5400000,0=5400000,0 (пять миллионов четырехста тысяч) тенге. Победителем признать ТОО «ОСТ-ФАРМ» БИН 990140000225, юридический адрес: РК, г. Усть-Каменогорск, ул. Астана, д. 16А, 070003 (ВидеоларингоскопInsighters, вариант исполнения: insightiS3-C; РК МИ (МТ)-№023109) -1 шт\*5350000,0=5350000,0 (пять миллионов триста пятьдесят тысяч) тенге. Основание признания победителем п.66 Главы 2Параграф 4 Правил.

**По лоту №3.** Лот признать не состоявшимся. Основание признания лота несостоявшимся пп.2, п.65 Параграф 4 , Глава 2 Правил.

**По лоту №4.** Лот признать не состоявшимся. Основание признания лота несостоявшимся пп.2, п.65 Параграф 4 , Глава 2 Правил.

**По лоту №5.** Портативный пульсоксиметр – 1 шт\*1048000,0=1048000,0 (один миллион сорок восемь тысяч) тенге. Победителем признать ТОО «DALEON» БИН 150740012963, РК, г. Алматы, Алатауский р-н, мкр. Самгау, ул. Куренбел, д.51, 050061 («Пульсоксиметр Nellcor модель RM100N», производства Mediana Co., Ltd, РК-МТ-5№017003) -1 шт\*1045000,0=1045000,0 (один миллион сорок пять тысяч) тенге. Основание признания победителем п.66 Главы 2Параграф 4 Правил.

**По лоту №6.** Высокочастотный электрокоагулятор для монополярных, биполярных сечений и коагуляции в комплекте с принадлежностями – 3 шт\*19990000,0=59970000,0 (пятьдесят девять миллионов девятьсот тысяч) тенге. Победителем признать ТОО «МЕДЕКС ПЛЮС» БИН 010240002708, РК, г. Алматы, Алмалинский р-н, пр. Сейфуллина, д.404/67,3, 050004 («Коагулятор электрохирургический серии ERBE VIO вариант исполнения VIO 3 с принадлежностями, РК-МТ-5№018065) -3 шт\*19900000,0=59700000,0 (пятьдесят девять миллионов семьсот тысяч) тенге. Основание признания победителем п.66 Главы 2Параграф 4 Правил.

Потенциальный поставщик занявший второе место: ТОО «MedConceptService» БИН 081040009832, РК, г. Алматы, Медеуский р-н, ул. Искендерова, д.54, 050059 (Коагулятор электрохирургический серии ERBE VIO вариант исполнения VIO 3 с принадлежностями, ERBE Elektromedizin GmbH, РК-МТ-5№018065) 3 шт\*19990000,0=59970000,0 (пятьдесят девять миллионов девятьсот семьдесят тысяч) тенге.

**По лоту №7.** Перфузоры (шприцевой насос) – 37 шт\*389900,0=14426300,0 (четырнацать миллионов четыреста двадцать шесть тысяч триста) тенге. Победителем признать ТОО «Ishym Medical» БИН 221040030445, РК, г. Астана, р-он Байқоңыр, ул. Ш.Уәлиханов, д. 9/1, н.п.10 010000 (Шприцевой насос НК-400Ш, Shenzhen Hawk Medical Instrument Co., Ltd., РК-МТ-5№020235) -37 шт\*320000,0=11840000,0 (одиннадцать миллионов восемьсот сорок тысяч) тенге. Основание признания победителем п.66 Главы 2Параграф 4 Правил.

Потенциальный поставщик занявший второе место: ТОО «САПА Мед Астана» БИН 120940003596, РК, г. Астана, р-он Байқоңыр, ул. Тараз, д. 2/12, 010000 (Помпа (насос) Aitess, модель SP – 12 SPRO, шприцевая инфузионная универсальная, UAB Viltchmeda, РК-МТ-7№006374 ) 37 шт\*380000,0=14060000,0 (четырнацать миллионов шестьдесят тысяч) тенге.

**По лоту №8.** Монитор пациента с гемодинамическим модулем и инвазивным давлением – 6 шт\*3700000,0 =22200000,0 (двадцать два миллиона двести тысяч) тенге. Победителем признать ТОО «Sales ServiceGroup» БИН 111240009719, РК, г. Алматы, Алмалинский р-н, ул. Казыбек би, д.50, офис 131, 050000 (Мониторы прикроватные BSM с принадлежностями, вариант исполнения BSM-3562, NihonKohden Corporation, № РК-МТ-7№0110679 ) -6 шт\*3690000,0=22140000,0 (двадцать два миллиона сто сорок тысяч) тенге. Основание признания победителем п.66 Главы 2Параграф 4 Правил.

**По лоту №9.** Монитор пациента с гемодинамическим модулем – 12 шт\*1692000,0=20304000,0 (двадцать миллионов триста четыре тысячи) тенге. Победителем признать ТОО «U.M.C Kazakhstan» БИН 150540005729, РК, г. Алматы, Ауэзовский р-н, мкр. 10, д.32, 050000 (Многофункциональный монитор пациента U.M.C-KZ различных вариантов исполнения в комплекте с принадлежностями: S86, ТОО «U.M.C Kazakhstan», № РК-МТ-0№023443) -12 шт\*1680000,0=20160000,0 (двадцать миллионов сто шестьдесят тысяч) тенге. Основание признания победителем п.66 Главы 2Параграф 4 Правил, п. 14,16 Главы 2 Правил.

Потенциальный поставщик занявший второе место: ТОО «Sales ServiceGroup» БИН 111240009719, РК, г. Алматы, Алмалинский р-н, ул. Казыбек би, д.50, офис 131, 050000 (Монитор пациента IMES 12 в комплекте с принадлежностями, производства ShenzhenMindrayBio-Medical Electronics Co., Ltd, РК-МТ-7№013072 ) 12 шт\*1690000,0=20280000,0 (двадцать миллионов двести восемьдесят тысяч) тенге.

**По лоту №10.** Аппарат искусственной вентиляции легких – 5 шт\*19980000,0=99900000,0 (девяносто девять миллионов девятьсот тысяч) тенге ТОО «MedConceptService» БИН 081040009832, РК, г. Алматы, Медеуский р-н, ул. Искендерова, д.54, 050059 (Вентилятор для интенсивной терапии Savina 300 в комплекте производитель Drägerwerk AG & Co.KGaA, РК-МТ-7№008462) -5 шт\*19975000,0=99875000,0 (девяносто девять миллионов восемьсот семьдесят пять тысяч) тенге. Основание признания победителем п.66 Главы 2Параграф 4 Правил.

Потенциальный поставщик занявший второе место: ТОО «МЕДЕКС ПЛЮС» БИН 010240002708, РК, г. Алматы, Алмалинский р-н, пр. Сейфуллина, д.404/67,3, 050004 (Вентилятор для интенсивной терапии Savina 300 в комплекте производитель Drägerwerk AG & Co.KGaA, РК-МТ-7№008462) 5 шт\*19980000,0 =99900000,0 (девяносто девять миллионов девятьсот тысяч) тенге.





**№1.** В течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера уведомить потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов тендера на интернет ресурсе заказчика.

**№2.** Информация о привлечении экспертной комиссии/эксперта:  
врач кардиохирург - Оспанбаев А.Ж.  
врач рентгенхирург - Темирбеков Т.Н.

**№3.** Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа, составленный по формам, согласно приложений Правил. В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать двух рабочих дней. Договор закупа вступает в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

**Тендерная комиссия в составе:**

Председатель комиссии,  
заместитель директора по лечебной работе

 Шормаков А.Б.

Члены комиссии

Врач перфузиолог,

заместитель председателя тендерной комиссии

 Оразгалинова З.Т.

Заведующий отделением рентгенхирургии

Исманов Х.Ф.

Главный бухгалтер

Даулет А.Д.

Заведующая кардиологическим отделением

Бахытжан А.Б.

Секретарь тендерной комиссии:

менеджер по лекарственному обеспечению

 Грицаева Н.А.

Параметры технического задания тендерной документации	Техспецификация на Монитор пациента мультипараметрический в комплекте с принадлежностями, варианты исполнения: C86 Производитель: «Shenzhen Comen Medical Instruments Co., Ltd.», Китай	Заключение
Монитор пациента мультипараметрический предназначенный для использования в условиях отделений реанимации и интенсивной терапии, транспортировки, а также в операционных для мониторинга состояния всех категорий пациентов (взрослых, детей, новорожденных).	соответствует	соответствует
Параметры измерений:	соответствует	соответствует
ЭКГ, респирация импедансным методом, SpO2, НИАД, ИАД, температура, сердечный выброс, CO2 в методе основного потока и методе бокового потока, поток /Paw, BIS, газонаркологическая смесь (CO2, O2, N2O, агент), TOF, вентиляция, HCB, ЭЭГ, tcPO2, tcPCO2.	Не указан CO2 в основном потоке	Не соответствует
Технология мультипараметрических коннекторов позволяет использовать универсальные разъемы с автоматическим определением типа подключаемого датчика параметров пациента – не менее 2-х мультипараметрических коннектора, которые позволяют докупать датчики, а не модули для наращивания конфигурации (аппаратное и программное обеспечение уже должно быть установлено на заводе, даже в стандартной конфигурации).	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Возможность установки опции непрерывного расчётного кардиовыброса.	соответствует	соответствует
Возможность подключения модуля капнометрии в боковом потоке.	соответствует	соответствует
Возможность подключение анализатора летучих анестетиков (CO2, N2O, O2, галотан, энфлюран, севофлюран, изофлюран, десфлюран).	соответствует	соответствует
Возможность подключения модуля газоанализа с функцией спирометрии.	соответствует	соответствует
Возможность подключения BISx-модуля анализа глубины анестезии.	соответствует	соответствует
Возможность подключения ЭЭГ-модуля.	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Влияние на точность измерений электрохирургического аппарата/дефибриллятора/электростатического разряда.	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Прикроватный монитор возвращается к предыдущему режиму работы в течение не менее чем 10 сек без потери сохраненных данных.	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Экран:		
Тип дисплея, не хуже: цветной сенсорный ЖКИ типа TFT.	соответствует	соответствует
Размер экрана: не менее 12,1 дюймов.	соответствует	соответствует
Разрешение: не менее 800 × 600 точек.	соответствует	соответствует
Область обзора: не менее 246,0 мм × 184,5 мм.	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Полная русификация программного интерфейса	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Отображение кривых:	соответствует	соответствует
- ЭКГ (до 12 каналов)	соответствует	соответствует
- респирация	соответствует	соответствует
- SpO2,	соответствует	соответствует
- кривая пульса	соответствует	соответствует
- ИАД (не менее 2 канала) (при подключении соответствующих сенсоров и датчиков)	соответствует	соответствует
- CO2 (капнограмма) (при подключении соответствующих сенсоров и датчиков)	соответствует	соответствует
- термодиллюционная кривая СВ (при подключении соответствующих сенсоров и датчиков)	соответствует	соответствует
- ЭЭГ (при подключении соответствующих сенсоров и датчиков)	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
- концентрация N2O (при подключении соответствующих сенсоров и датчиков)	соответствует	соответствует
- концентрация O2 (при подключении соответствующих сенсоров и датчиков)	соответствует	соответствует
- концентрация анестетика (Галотан, Изофлюран, Энфлюран, Севофлюран, Десфлюран) (при подключении соответствующих сенсоров и датчиков)	соответствует	соответствует
- поток (Paw) (при подключении соответствующих сенсоров и датчиков)	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
- объем наличие (при подключении соответствующих сенсоров и датчиков)	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Режим отображения кривой: Фиксированная или подвижная без затухания	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Максимальное число каналов кривых: не менее 14 каналов	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Скорость развертки: 6,25, 12,5, 25 либо 50 мм/с	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Скорость развертки респирации: 1,56, 6,25, 12,5 либо 25 мм/с	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Коэффициент пропорции (Отношение чувствительности дисплея ЭКГ к скорости развертки): Стандартный: 0,4 с/мВ; Диапазон настройки не менее: От 0,05 до 6,4 с/мВ	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Время развертки (при скорости развертки 25 мм/с) не менее: 6,5 сек	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Время задержки отображения:	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Режим ДИАГН и МОНИТОР: ≤ 250 мсек;	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Режим МАКСИМУМ: ≤ 1 сек	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Цвет отображения кривой: не менее 12 цветов	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует



Дисплей числовых данных: ЧСС, ЖЭ, ST, ЧД, НИАД (систолическое, диастолическое, среднее), ИАД(систолическое, диастолическое, среднее), SpO2, ЧП, ТЕМП, СВ, СИ, Тинж,Ткрови, O2, FiCO2, ETCO2, BIS, SEF95, КП, ЭМГ, ИКС, N2O (I), N2O (E), O2 (I),O2 (E), Агент (I), Агент (E), ДОI, ДОе, МинОб, Рлик, Рсред, ПДКВ, Ri, Re, C,ЧГС, MDF, PPF, TP, Абс δ, Абс θ, Абс α, Абс β, Абс γ, % δ, % θ, % α, % β, % γ,НСВ, НСИ, ССС, ИССС, УО, ИУО, ИзмиУР, tcPO2, tcPCO2, ПАД, САД	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Метки синхронизации: Синхрометки ЧСС, синхрометки частоты пульса, синхрометки респирации	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Цвет отображения числовых данных: не менее 12 цветов	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Тревога:	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Уровни тревоги: Угроза; Предупреждение; Уведомление;	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Элементы тревоги:	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Сигнал тревоги показателей жизнедеятельности: ЧСС, ЧП, ST, ЧД, АПНОЭ, ТЕМП, дельта ТЕМП, SpO2, дельта SpO2, НИАД,ИАД, ETCO2, CO2 (I), O2 (I), O2 (E), Tb, MV, Рлик, ПДКВ, N2O (I), N2O (E),Агент (I), Агент (E), ЧГС, BIS	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Тревоги аритмии: АСИСТОЛИЯ, ФЖ, ЖТ, ЖЕЛ БРАДИ, ЭКСТРЕМ ТАХИ, ЭКСТРЕМ БРАДИ,НадЖел ТАХИ, ГРУПП ЖЭ, ТАХИКАРДИЯ, БРАДИКАРДИЯ, парная ЖЭ, ранние ЖЭ, ПОЛИМОРФНЫЕ, ЖЕЛ РИТМ, ПАУЗА, БИГЕМИНИЯ,ТРИГЕМИНИЯ, ЖЭ, НЕРЕГУЛЯРНЫЙ RR, НЕТ ЗАХВАТА Имвритм, УДЛИНЕННЫЙ ЧД, Нет Имвритма	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Межочечные тревоги	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Технические тревоги: Тревоги инструментов и окружающей среды, например, тревога отключения кабеля, тревога помехи, тревога отключения электрода, тревога определения кривой, тревога выключения датчика, тревога проверки манжеты/шланга, тревога проверки датчика, тревога низкого заряда батареи, и т.д.	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Индикация тревоги: Звук тревоги, мигание/постоянная работа индикатора тревоги, подсвеченные числовые данные/сообщение.Отображает элемент тревоги в верхней части экрана. (Характеристики в стандарте ЭМС)	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Индикатор тревоги	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Звук тревоги: не менее 4-х типов	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Подавление звука тревоги: Обеспечивается на 1, 2 или 3 мин. Если во время паузы тревоги происходит новая тревога, то тревога отображается.	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Приостановка тревоги: Обеспечивается на 1, 2, 3 мин или ВЫКЛ	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Все тревоги выключены: Обеспечивается	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Громкость тревоги:	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Диапазон тревоги не менее: от 45 до 85 дБ (А) (Требование IEC 60601-2-49: 2001) (на 1 м перед монитором)	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Приоритет громкости: Угроза ≥ Внимание ≥ Уведомление	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
ЭКГ:		
Отведения:		
Кабель на 3-электродах: I, II, III	Кабель на 3-электродов: I, II, III	
Кабель на 6-электродов: I, II, III, aVR, aVL, aVF, 2 из V1 до V6	На 5 электродов	Не соответствует
Кабель на 10-электродов: I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1 - V6	Кабель на 12-электродов: I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1 - V6	
Устойчивость к разряду дефибрилляции: Вход ЭКГ защищен до 400 Ws/DC 5 кВт Совместимость с IEC 60601-2-27 17.101	Защита: Выдерживают напряжение 4000 в переменного тока/50 Гц в изоляции, выдерживает повторную электрохирургическое вмешательство и дефибрилляция	
Устойчивость электродов к напряжению потенциального смещения: ≥ ±500 мВ	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Входной динамический диапазон: ≥ ±5 мВ	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Внутренняя помеха: ≤ 30 μVp-p (относительно входа)	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Подавление помех:	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Коэффициент подавления в общем режиме: ≥ 95 дБ	CMRR ≥105 дБ	Не соответствует
Входной ток смещения: ≤ 100 нА	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Частотная характеристика:	Частотная характеристика:	
Режим ДИАГН: 0,05 - 150 Гц (-3 дБ)	Режим диагностики: 0,05-150 Гц	
Режим МОНИТОР: 0,3 - 40 Гц (-3 дБ)	Режим мониторинга: 0,5-40 Гц	
Режим МАКСИМУМ: 1 - 18 Гц (-3 дБ)	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Защита от электрохирургического оборудования: наличие	Защита от электрохирургического оборудования: наличие	
Время восстановления после дефибрилляции не более: 10 сек	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Контроль отсоединения отведений: Каждое отведение имеет свой сенсор	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Расшифровка 12 отведений ЭКГ: Доступно при мониторинге 12 отведений	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Элементы расшифровки: Нормальный синусовый ритм, ТАХИКАРДИЯ, БРАДИКАРДИЯ, ЖЭ	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Отображение и вывод: Экран, модуль регистрации, сетевой принтер, принтер центрального монитора	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Отображение кривой:	Отображение кривой:	
Число каналов: 3 (максимум, с 6 или 10 электродами на главном экране) 12 (максимум, с 10 электродами в окне 12 отведений)	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Регулировка чувствительности: ×1/4, ×1/2, ×1, ×2, ×4, либо АВТО	Выбор усиления: X0,125, X0,25, X0,5, X1, X2, X4,	Не соответствует (не указан АВТО)
Отображение меток кардиостимуляции	Обнаружение кардиостимулятора.	
Чувствительность регистрации: не менее 10 мм/мВ ± 5 % (как и чувствительность дисплея)	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Подсчет ЧСС:	Подсчет ЧСС:	



Метод вычисления: Скользящая средняя/Мгновенный от удара к удару	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Детекция QRS (при чувствительности x1):	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Взрослый: Ширина не менее: 70 - 120 мс	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Амплитуда: $\geq 0,5$ мВ, частота в диапазоне не менее: 30 - 200 уд/мин	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Дети и новорожденные:	Дети и новорожденные:	
Ширина не менее: 40 - 120 мс	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Амплитуда: $\geq 0,5$ мВ, частота: 30 - 250 уд/мин	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Диапазон расчета не менее: 0,15 - 300 уд/мин ( $\pm 2$ уд/мин)	Дети/новорожденные: 15-350	
Точность расчета: $\pm 2$ уд/мин (0,15 - 300 уд/мин)	уд/мин $\pm 1\%$ или $\pm 1$ уд/мин (в соответствии с наибольшим показателем)	
Цикл обновления отображения частоты сердечных сокращений: Каждые 3 сек или при подаче тревоги	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Время задержки синхрометрии ЧСС: В пределах 100 - 200 мсек (при определении QRS)	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Способность режекции высокой Т- волны	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Усреднение ЧСС: Рассчитывается по последним 4 - 12 ударам	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Способность режекции импульсов кардиостимулятора при быстрых сигналах ЭКГ	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Диапазон измерения ЧСС не менее 15 - 300 уд/мин	Взрослые: 15-300 уд/мин	
Диапазон нижней границы: ВЫКЛ, от 15 до 299 уд/мин с шагом 1 уд/мин	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Элементы тревоги: ТАХИКАРДИЯ, БРАДИКАРДИЯ		
Анализ аритмии:	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Метод анализа: Метод сравнения по образцу	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Число каналов: не менее 2	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Частота подсчета ЖЭ: не менее 0 - 99 ЖЭ/мин	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Сообщения аритмии: АСИСТОЛИЯ, ФЖ, ЖТ, ЖЕЛ БРАДИ, ЭКСТРЕМ ТАХИ, ЭКСТРЕМ БРАДИ, Наджел ТАХИ, ГРУПП ЖЭ, ТАХИКАРДИЯ, БРАДИКАРДИЯ, парная ЖЭ, ранние ЖЭ, ПОЛИМОРФНЫЕ, ЖЕЛ РИТМ, ПАУЗА, БИГЕМИНИЯ, ТРИГЕМИНИЯ, ЧАСТ ЖЭ, ЖЭ, НЕРЕГУЛЯРНЫЙ RR, НЕТ ЗАХВАТА ИмпВРитм, УДЛИНЕННЫЙ ЧД, Нет ИмпВРитма	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Тревога аритмии: Диапазон верхней границы: ВЫКЛ, от 1 до 99 ЖЭ/мин	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Количество файлов отчетов об аритмии: не менее 8192 (24 часа)	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Время хранения на файл: не менее 8 сек	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Измерение уровня ST:	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Число каналов измерения: с 3-электродов: не менее 1 канала	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
с 6-электродов: не менее 8 каналов	5 электродов	Не соответствует
с 10-электродов: не менее 12 каналов	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Диапазон измерения уровня ST: не более $\pm 2,5$ мВ	Обнаружение сегмента ST: -2,0мВ~+2,0мВ	
Точка измерения: выставляется вручную	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Количество файлов отчета об ST: не менее 1440 файлов	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
<b>Частота дыхания (трансторакальнаяимпедансная пневмография)</b>		
Метод измерения: Трансторакальнаяимпедансная пневмография	Метод: Импедансный метод RA-LL	
Число каналов: Выбирается из R-F и R-L	Метод: Импедансный метод RA-LL	
Диапазон подсчета частоты дыхания: 0 - 150 ед/мин	Взрослые: 0-120 вд/мин	Не соответствует
Точность подсчета частоты дыхания: $\pm 2$ ед/мин (от 0 до 150 ед/мин)	Точность: 7-150 вд/мин: $\pm 2$ вд/мин или $\pm 2\%$	
Режекция ЧСС	НЕ УКАЗАНО в ТС	
Регулировка чувствительности: $\times 1/4$ , $\times 1/2$ , $\times 1$ , $\times 2$ , $\times 4$	Выбор усиления: X0.25, X0.5, X1, X2, x4	
Цикл обновления отображения частоты дыхания: Каждые 3 сек или при подаче тревоги	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Тревога: Диапазон верхней границы: от 2 до 150 ед/мин с шагом 2 ед/мин, ВЫКЛ	0-120 вд/мин	
<b>SpO2</b>	<b>SpO2</b>	
Отображение:		
Цикл обновления отображения: Каждые 3 сек или при подаче тревоги	не указано в ТС	Не соответствует
Скорость развертки: 6,25, 12,5, 25, 50 мм/с	не указано в ТС	Не соответствует
Чувствительность кривой: $\times 1/8$ , $\times 1/4$ , $\times 1/2$ , $\times 1$ , $\times 2$ , $\times 4$ , $\times 8$ либо АВТО	не указано в ТС	Не соответствует
<b>SpO2:</b>	<b>SpO2:</b>	
Метод измерения: Метод поглощения света двух длин волн	не указано в ТС	Не соответствует
Диапазон отображения: не менее 1 - 100 % SpO2	Диапазон измерения и сигнала тревоги: 0-100%	
Точность измерения	Точность измерения	
Взрослый: не более $\pm 2$ % SpO2	Точность: $\pm 2\%$ (70-100%, дети/взрослые, без движения)	
Новорожденный: не более $\pm 3$ % SpO2	$\pm 3\%$ (70-100%, новорожденные, без движения);	
Точность при окружающей температуре: от 18 до 40°C (64,4 - 104°F)	не указано в ТС	
Частота пульса: не менее 20 - 300 уд/мин	Диапазон измерения частоты пульса: 20-254уд/мин	Не соответствует
<b>Неинвазивное кровяное давление, НИАД Наличие</b>	<b>Неинвазивное кровяное давление, НИАД Наличие</b>	
Метод измерения: Осциллометрический	Метод- Автоматическая осцилляция	
Диапазон измерений: не менее 0 - 300 мм рт. ст.	40-270 мм рт. ст.	Не соответствует
Точность: не более $\pm 3$ мм рт. ст. (0 мм рт. ст. $\leq$ НИАД < 300 мм рт. ст.)	Диапазон статического давления и его точность: 0-300 мм рт. ст. (0 кПа-40,0 кПа) $\pm 3$ мм рт. ст. ( $\pm 0,4$ кПа)	
Время накачивания манжеты: $\leq 11$ сек (700 см. куб.), 0 - 200 мм рт. ст. $\leq 5$ сек (70 см. куб.), 0 - 200 мм рт. ст.	не указано в ТС	Не соответствует
Режим измерения: Взрослые, дети или новорожденные определяются подключением воздушного шланга	не указано в ТС	Не соответствует
Максимальное время измерения:	Максимальное время измерения:	



Взрослый/ребенок: ≤ 160 сек	не указано в ТС	Не соответствует
Новорожденный: ≤ 80 сек	не указано в ТС	Не соответствует
Режим работы: Ручной, СТАТ (≤ 15 мин), Периодический, ТВПВ и СИМ (в зависимости от настройки ОТДЕЛЕНИЕ)	не указано в ТС	Не соответствует
Установки давления манжеты: Ручная или авто	не указано в ТС	Не соответствует
Начальная величина подкачки:	не указано в ТС	Не соответствует
Взрослый: не более 180 мм рт. ст.	не указано в ТС	Не соответствует
Ребенок: не более 140 мм рт. ст.	не указано в ТС	Не соответствует
Новорожденный: не более 100 мм рт. ст.	не указано в ТС	Не соответствует
Максимальная величина подкачки:	Максимальная величина подкачки:	
Взрослый/ребенок: не более 300 мм рт. ст.	Режим для взрослых: 297 мм рт. ст.	
Новорожденный: не более 150 мм рт. ст.	Режим для новорожденных: 147 мм рт. ст.	
Элементы отображения: Систолическое (СИСТ), диастолическое (ДИА), среднее (СРЕД), давление манжеты во время измерения НИАД, дельта ТВПВ	Типы измерений: Систолическое, диастолическое, среднее	Не соответствует
Цикл обновления дисплея данных НИАД: обновляется при каждом измерении	не указано в ТС	Не соответствует
Ограничитель максимальной величины подкачки манжеты:	Ограничитель максимальной величины подкачки манжеты:	
Взрослый/ребенок: 300 - 330 мм рт. ст.	Режим для взрослых: 297 мм рт. ст.	Не соответствует
Новорожденный: 150 - 165 мм рт. ст.	Режим для новорожденных: 147 мм рт. ст.	Не соответствует
Ограничитель времени накачки манжеты:	Ограничитель времени накачки манжеты:	
Взрослый/ребенок: не менее 161 - 165 сек	не указано в ТС	Не соответствует
Новорожденный: не менее 81 - 84 сек	не указано в ТС	Не соответствует
Ограничитель интервала времени: 25 - 29 сек	не указано в ТС	Не соответствует
Прерывание питания: Спуск сразу после выключения питания	не указано в ТС	Не соответствует
Время восстановления после дефибрилляции: 10 сек	не указано в ТС	Не соответствует
<b>Инвазивное кровяное давление, ИКД</b>	<b>Инвазивное кровяное давление, ИКД</b>	
Программа предустановлена в меню	не указано в ТС	Не соответствует
Объем вытесненного газа или жидкости: 0,04 мм <sup>3</sup> /100 мм рт.ст.	не указано в ТС	Не соответствует
Диапазон автоматического обнуления не менее: ±200 мм рт. ст.	не указано в ТС	Не соответствует
Точность диапазона автоматического обнуления: не более ±1 мм рт. ст.	не указано в ТС	Не соответствует
Диапазон измерений не менее: -50 - 300 мм рт. ст.	Диапазон сигнала тревоги: -50 мм рт. ст. ~ 300 мм рт. ст.	
Точность измерений: не более ±1 мм рт.ст. ±1 разряд (-50 мм рт.ст. ≤ ИАД <100 мм рт.ст.) ±1 % ±1 разряд (100 мм рт.ст. ≤ ИАД ≤ 300 мм рт.ст.)	Точность: ±2% или ±1 мм рт. ст. (в соответствии с наибольшим показателем) 0,1 кПа или 1 мм рт. ст.	
Температурный сдвиг: ±0,1 мм рт.ст./1°С	не указано в ТС	Не соответствует
Частотная характеристика: Пост. ток на 12 Гц либо 20 Гц (на выбор)	не указано в ТС	Не соответствует
Время восстановления после дефибрилляции: 10 сек	не указано в ТС	Не соответствует
Элементы отображения: Систолическое (СИСТ), диастолическое (ДИА), среднее (СРЕД)		Не соответствует
Цикл обновления отображения: Каждые 3 сек или при подаче тревоги	не указано в ТС	Не соответствует
Звук синхронизации АД: Систолическое значение 20-120 мм рт. ст., изменяется в 20 шагов каждые 5 мм рт. ст.	не указано в ТС	Не соответствует
Отключение тревоги: Тревога отключается в определенный период при проведении обнуления.	не указано в ТС	Не соответствует
<b>Частота пульса</b>	<b>Частота пульса</b>	
Диапазон расчета: не менее 0, 30 - 300 уд/мин	Диапазон измерения и сигнализации: 20 уд/мин-350 уд/мин	
Диапазон отображения: не менее 0 - 300 уд/мин	Диапазон измерения и сигнализации: 20 уд/мин-350 уд/мин	
Точность измерения (среднеквадратичное значение): не более ±2 уд/мин (30 уд/мин ≤ ЧП ≤ 300 уд/мин)	Точность: ±1 уд/мин или ±1%, в соответствии с наибольшим показателем	
<b>Температура:</b>	<b>Температура:</b>	
Датчик термистора: не хуже 400 серии	не указано в ТС	Не соответствует
Число каналов: не менее 2 фиксированных канала	не указано в ТС	Не соответствует
Диапазон измерений: не менее 0 - 45°С, от 32 до 113°Ф	Диапазон измерения и сигнала тревоги: 0-50°С	
Точность измерения: не более ±0,1°С (25°С ≤ ТЕМП ≤ 45°С) ±0,2°С (0°С ≤ ТЕМП < 25°С)	Точность: ±0,1°С (без учета погрешности датчик)	
Диапазон отображения: не менее 0 - 45°С (от 32 до 113°Ф)	Диапазон измерения и сигнала тревоги: 0-50°С	
Цикл обновления отображения: Каждые 3 сек или при подаче тревоги	не указано в ТС	Не соответствует
<b>Аккумуляторная батарея</b>	<b>Аккумуляторная батарея</b>	
Тип батареи не хуже: Никель-металл гидридная	Стандартная встроенная перезаряжаемая литий-ионная батарея	
Время работы от батареи: не менее 90 минут.	не указано в ТС	Не соответствует
Габариты, не более: 370 Ш × 310 В × 172 Г мм.	346.1мм×301.5мм×178.5мм	
Вес не более: 6,2 кг.	4,7 кг	
<b>Дополнительные комплектующие:</b>	<b>Дополнительные комплектующие:</b>	
Аккумуляторная батарея, напряжение не менее 9.6 V, ёмкость 2900 mAh.	Стандартная встроенная перезаряжаемая литий-ионная батарея	Не соответствует - не указана емкость
Пальцевой датчик с пружинным креплением, для взрослых и детей весом более 20 кг, кабель длиной не менее 1,6 м.	Датчик SpO2 для взрослых, крепящийся на пальце	Не соответствует - не указан тип датчика, вес пациента и длина кабеля
Соединительный кабель SpO2 для подключения датчиков SpO2, длина не менее 2,5 м, прямоугольный коннектор.	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
кабель электрода ЭКГ неонатальный, низкого сопротивления, тип крепления - зажим, длина кабеля не менее 0,8 м.	НЕ УКАЗАНО в ТС	Не соответствует
Соединительный кабель на 3/6 электродов. Длина кабеля не менее 3 м.	12 контактный разъем для ЭКГ кабеля с 5 отведениями/антидефибрилляционный/IEC	соответствует

Соединительный шланг длиной не менее 3,5 м к манжетам НИАД.	Кабель НИАД, 2 м, белая	Не соответствует длине
Манжеты НИАД для взрослых многоразовая, ширина не менее 13 см, окружность в диапазоне не менее 23-33 см.	Манжета для измерения кровяного давления, взрослый, средний, 25-35 см, многоразовая	соответствует
Манжеты НИАД для взрослых многоразовая, ширина не менее 16 см, окружность в диапазоне не менее 33-45 см.	Манжета для измерения кровяного давления, взрослый, крупный, 33-47 см, многоразовая	соответствует
Термодатчик накожный, дисковидный, не менее 6.3 мм Jack коннектор, диаметр диска не менее 10 мм, длина кабеля не менее 3 м	Датчик температуры/поверхность тела, TAS03-04	Не соответствует - не указан диаметр, длина кабеля
Соединительный кабель инвазивного АД, длиной не менее 3,5 м	12-контактный интерфейсный кабель ИАД с разъемом	Не соответствует - не указана длина кабеля
Одноразовые электроды ЭКГ для взрослых, диаметр не менее 35 мм, не менее 150 шт./уп.	12 шт/уп - 13 упаковок	соответствует
Датчик ИАД		

Эксперты:

врач кардиохирург - Оспанбаев А.Ж.



врач рентгенохирург - Темирбеков Т.Н. Командировка №112-л от 16.10.2023