



ЎЗБЕКИСТОН RESPUBLIKASI IQTISODIY TARAQQIYOT
VA KAMBAG'ALLIKNI QISQARTIRISH VAZIRLIGI HUZURIDAGI
“LOYIHALAR VA IMPORT KONTRAKTLARINI KOMPLEKS EKSPERTIZA QILISH MARKAZI”
DAVLAT UNITAR KORXONASI

2022-yil 16 *Май* № *14/03-082-1754* 100084, Toshkent, Amir Temur shoh ko'chasi 107-B

Сурхандарьинский
областной многопрофильный
медицинский центр

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

по итогам проведения комплексной экспертизы
закупочной документации по тендеру

Предмет закупки	Аппарат искусственного кровообращения (АИК) в количестве 1 комплекта
Номер и дата заявления заказчика	№ 01 от 16.05.2022 г., рег. № 36080 на сайте ГУП «Центр комплексной экспертизы проектов и импортных контрактов» при Министерстве экономического развития и сокращения бедности Республики Узбекистан (далее – Центр)
Заказчик	Сурхандарьинский областной многопрофильный медицинский центр
Основание для закупки	Решение Сурхандарьинского областного Кенгаша народных депутатов от 11.04.2022 г. № VI-48-84-8-0- K/22
Источник финансирования	Средства местного бюджета Сурхандарьинской области
Заявленная стартовая цена	
Основание для проведения экспертизы	Закон Республики Узбекистан «О государственных закупках», постановления Президента Республики Узбекистан от 08.01.2018 г. № ПП-3464 и от 20.02.2018 г. № ПП-3550
Оплата за экспертизу	Без оплаты

По итогам проведения комплексной экспертизы закупочной документации по тендеру на закупку аппарата искусственного кровообращения (АИК), Центр сообщает следующее.

По информации об электронном тендере

В таблице информации об электронном тендере необходимо:

- актуализировать период проведения торгов;
- в требованиях по гарантии обеспечения тендерного предложения слова «на расчетный счет Заказчика» заменить на слова «на лицевой счет участника, открытый в расчетно-клиринговом центре (РКЦ) электронной системы государственных закупок»;
- в соответствии с техническим заданием требование к сроку поставки указать в следующей редакции: «в течение 120 дней».

По инструкции для участников тендера (ИУТ)

В соответствии с пунктом 1 постановления Президента Республики Узбекистан от 21.08.2020 г. № ПП-4812 «О дополнительных мерах по поддержке отечественных производителей» с 1 ноября 2020 года в состав тендерной комиссий по государственным закупкам, осуществляемым за счет бюджета Республики Каракалпакстан, местных бюджетов областей и города Ташкента, бюджетов районов и городов, и общая стоимость которых по одному договору превышает 2 500 кратный размер базовой расчетной величины, в обязательном порядке включаются помощники председателя Совета Министров Республики Каракалпакстан, хокимов областей и города Ташкента по вопросам локализации производства и расширения кооперационных связей в промышленности.

В связи с чем, пункт 2.5 необходимо дополнить абзацем следующего содержания: «В состав закупочной комиссии в обязательном порядке включается помощник хокима Сурхандарьинской области по вопросам локализации производства и расширения кооперационных связей в промышленности».

Пункт 7.8 дополнить абзацем следующего содержания:

«— информация о наличии авторизованного сервис центра производителя на территории Республики Узбекистан».

Абзац первый пункта 9.1 изложить в следующей редакции:

«Электронная система в автоматическом режиме, с использованием метода наименьшей цены, определяет в качестве победителя участника, предложившего наименьшую цену из числа участников, допущенных к дальнейшему участию в электронном тендере по результатам оценки технической части тендерных предложений».

В примечании пункта 8 Приложения №2 слова «вправе дисквалифицировать» заменить на слово «отстраняет».

По технической части

В технической части следует включить требования к участнику (исполнителю) о том, что в рамках выделенного бюджета:

- должен предоставить полностью укомплектованный и работоспособный аппарат (товар), необходимый для обеспечения полноты использования запрашиваемой конфигурации;

- может предложить аппарат (товар), необходимый для обеспечения целей и задач, указанных в настоящем техническом задании (с учетом целевого назначения) или с аналогичными (превосходящими) характеристиками.

В общих сведениях о приобретаемом оборудовании необходимо указать:

- - цель приобретения оборудования, исключив слова «Для собственных хозяйственных нужд»;

- что товар должен быть новым, ранее не использованным, не эксплуатируемым.

Откорректировать последовательной нумерации пунктов технического задания (*упущены пункты 1.10 и 1.13*).

Слова «конкурс» заменить на слова «тендер».

Принимая во внимание, что тендерной документацией предусмотрен закуп только 1 единицы медицинской техники, в пункте 7.1 технического задания необходимо исключить слова «см. Таблицу распределения оборудования по проектным объектам».

Кроме того, пункт 6 (Гарантийные условия) необходимо дополнить требованием к наличию авторизованного сервис центра производителя на территории Республики Узбекистан.

В свою очередь, в техническом задании необходимо указать требования к:

- предоставлению участником тендера информацию о расходах на обслуживание и эксплуатацию оборудования;

- передаваемой вместе с товаром документации (коммерческий инвойс, товарно-транспортная накладная, сертификат качества и происхождения и др.);

- упаковке, отгрузке товаров.

В целях создания здоровой конкуренции, Агентством по развитию фармацевтической отрасли при Министерстве здравоохранения Республики Узбекистан письмом от 03.11.2021 г. № 25-03/3510, предлагается исключить из технического задания на закупку лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники требования к дополнительным сертификатам, в том числе сертификаты CE, ISO и пр. и оставить лишь наличие регистрации в Республике Узбекистан. В связи с чем, раздел 4 рекомендуется изложить в следующей редакции:

«4.1 Аппарат искусственного кровообращения должен быть зарегистрирован в Республике Узбекистан при его поставке.

4.2 В случае подачи участником предложения по аппарату искусственного кровообращения, незарегистрированному в Республике Узбекистан, то предоставляется гарантийное письмо участника о регистрации аппарата в Республике Узбекистан до момента его поставки

и копии документа о регистрации аппарата в других странах или признании аппарата международными организациями здравоохранения или в гарантийном письме вместо них указываются ссылки на электронные источники информации о данной регистрации (признании).

4.3 При условии имеющейся регистрации ГПЭиСЛСИМНиМТ указать номер регистрации».

По проектам договоров

В проекте договора для иностранных участников тендера (английская часть) необходимо:

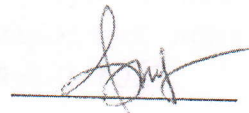
в пункте 3.2 слова «not earlier than 2021» заменить на «not earlier than 2022»;

в пункте 8.2 слова «Code of FEA foreign investments» заменить на слова «HS code».

Учитывая изложенное, заказчику необходимо устранить вышеуказанные замечания и провести закупочную процедуру в установленном законодательством порядке, с обеспечением широкого привлечения субъектов предпринимательства для участия в тендере путём размещения объявления о проведении тендера на специальном информационном портале, в средствах массовой информации и на официальных веб-сайтах для участия в тендере.

Дополнительно сообщаем, что для обеспечения прозрачности и привлечения наибольшего количества участников при проведении тендера, после выставления объявления в специальном информационном портале, просим в течении 3-х календарных дней уведомить Центр (номер лота, ссылка на сайт и т.п.).

Заместитель директора



В. Исмаилов

Начальник управления



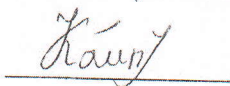
А. Далханов

Начальник отдела



А. Убайдуллаев

Специалист



У. Кайпназаров

ТЕХНИЧЕСКАЯ ЧАСТЬ

ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ К ПРИОБРЕТАЕМОМУ ОБОРУДОВАНИЮ

Наименование параметра	Значение
Тип оборудования	Медицинское оборудование (МО): Аппарат искусственного кровообращения (далее - АИК)
Основание для приобретения	Решение Сурхандарьинского областного Кенгаца народных депутатов №VI-48-84-8-0- К/22 от 11.04.2022г.
Тип изготовления оборудования	Серийное
Год выпуска оборудования	Не ранее 2022 года
Требования к состоянию товара	Новый, ранее не использованный, не эксплуатированный и не реставрированный
Адрес доставки	Для местных поставщиков: г.Термез, склад Покупателя Для иностранных поставщиков: СІР Termez
Срок поставки оборудования	Не более 120 дней
Количество	1 шт.

2. ОСНОВНЫЕ МЕДИКО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ К ПРИОБРЕТАЕМОМУ ОБОРУДОВАНИЮ

№.	Технические параметры	Требуемые показатели
	Модель (полное и точное название):	указать
	Производитель (полное и точное название):	указать
	Страна происхождения:	указать
	Техническая документация:	представить
	Год выпуска не ранее:	2022
1.	Общее описание:	
1.1.	Подвижная консоль для 4х насосных модулей:	соответствие
1.2.	Вертикальные стойки для размещения оборудования:	соответствие
1.3.	Горизонтальная полка или штанга:	соответствие
1.4.	Наличие дополнительных разъёмов для подключения внешних приборов:	наличие
1.5.	Роликовый насос с центральным механизмом регулировки окклюзии, не менее – 3 шт.:	соответствие
1.5.1.	Двойная индикация (об/мин, л/мин):	соответствие
1.5.2.	Скорость вращения в диапазоне не менее:	0 – 250 об/мин
1.5.3.	Поток при трубке ½ дюйма в диапазоне не менее:	0 – 10 л/мин
1.5.4.	Направление вращения по и против часовой стрелки:	соответствие
1.5.5.	Возможность работы не менее двух насосов в режиме «ведущий – ведомый»:	соответствие
1.5.6.	Отражение всех параметров насоса на дисплее:	соответствие
1.5.7.	Электропитание от консоли:	соответствие

1.6.	Двойной роликовый насос, не менее – 1 шт.:	соответствие
1.6.1.	Двойная индикация (об/мин, л/мин):	соответствие
1.6.2.	Скорость вращения в диапазоне не менее:	0 – 250 об/мин
1.6.3.	Поток при трубке ¼ дюйма в диапазоне не менее:	0 – 1,5 л/мин
1.6.4.	Отражение всех параметров насоса на дисплее:	соответствие
1.6.5.	Электропитание от консоли:	соответствие
1.7.	Контрольное табло для отображения не менее 4-х модулей, тип дисплейных модулей-“touch-screen”:	
1.7.1.	Модуль давления:	Наличие *
1.7.1.1.	Двойной контроль давления с двумя независимыми каналами:	соответствие
1.7.1.2.	Регулировка давления путем автоматического изменения скорости насоса:	соответствие
1.7.1.3.	Контроль каналов давления:	соответствие
1.7.1.4.	Контроль давления в диапазоне не менее:	- 250 – + 800 мм рт.ст.
1.7.1.5.	Акустический и визуальный сигнал тревоги;	соответствие
1.7.2.	Температурный модуль:	Наличие
1.7.2.1.	Измерения в диапазоне не менее:	0°C - + 50°C
1.7.2.2.	Точность определения температуры не более:	± 0,3°C
1.7.2.3.	Акустический и визуальный сигнал тревоги:	Наличие
1.7.3.	Модуль поддержания уровня крови в оксигенаторе/детектор пузырьков:	Наличие
1.7.3.1.	Регуляция скорости насоса в зависимости от уровня крови:	соответствие
1.7.3.2.	Серворегуляция артериального насоса по уровню крови:	соответствие
1.7.3.4.	Акустический и визуальный сигнал тревоги:	соответствие
1.7.4.	Блок контроля пульсирующего потока:	соответствие
1.7.5.	Блок контроля кардиоплегии:	Наличие
1.7.6.	Таймер:	Наличие
1.8.	Смеситель газов (для взрослых):	Наличие
1.9.	Венозный зажим с возможностью тонкой и грубой регулировки венозного потока:	Наличие
1.10	Блок контроля уровня зарядки аккумуляторов и напряжения в сети электроснабжения:	Наличие
1.11.	Полный пакет программного обеспечения:	Наличие
1.12.	Терморегулирующее устройство на не менее 2 водных контура:	Наличие
1.12.1.	Модель (полное и точное название):	указать
1.12.2.	Производитель (полное и точное название):	указать
1.12.3.	Страна происхождения:	указать
1.12.4.	Техническая документация:	представить

2.	Электропитание:	
2.1.	220 В ± 10 %, 50/60 Гц:	соответствие
2.2.	Сетевой кабель, разъём евростандарт:	Наличие
2.3.	Встроенная аккумуляторная батарея, обеспечивающая работу аппарата в течение не менее 20 мин:	Наличие
2.4.	Перезарядка аккумуляторной батареи происходит автоматически при подключении аппарата к централизованной сети электроснабжения:	соответствие
3.	Комплектующие, запасные части, расходные материалы:	
3.1.	Консольная лампа LED:	1 шт.
3.2.	Датчик давления:	2 шт.
3.3.	Держатель датчика давления:	2 шт.
3.4.	Колпачок для датчика давления:	50 шт.
3.5.	Кабель для датчика давления:	2 шт.
3.6.	Датчик уровня перфузата в оксигенаторе:	100 шт.
3.7.	Держатель датчика уровня перфузата:	1 шт.
3.8.	Держатель венозного зажима:	1 шт.
3.9.	Коннектор изогнутый (90 градусов):	2 шт.
3.10.	Одеяло для согревания/охлаждения (для взрослых):	2 шт.
3.11.	Адаптер к одеялу с соединительными трубками:	2 комплекта
3.12.	Необходимые приспособления (коннекторы, контуры, магистрали и др.) для подключения терморегулирующего устройства:	2 комплекта
3.14.	Приспособление для подключения смесителя газов:	1 комплект
3.15.	Температурный датчики для прямого измерения температуры в оксигенаторе	2
3.16.	Держатель для оксигенатора:	1 шт.
3.16.1	Оксигенатор для взрослых:	10 шт
3.20.	К моменту поставки на таможенную территорию Республики Узбекистан срок годности расходных материалов (с ограниченным сроком годности) должен быть не менее 80 % от установленного.	соответствие
3.21. ¹	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в тендерном	соответствие

	предложении) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
3.22. 2	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в тендерном предложении) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в тендерном предложении.	соответствие
4.	Стандарты качества и безопасности:	
4.1.	ISO 9001:	соответствие
4.2.	ISO 13485:	соответствие
4.3.	CE:	соответствие
4.4.	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в тендерном предложении и заверены печатью участника тендерных торгов.	соответствие
5.	Документация:	
5.1.	Инструкция по эксплуатации на русском или английском языке .	Наличие
5.2.	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	Наличие
5.3.	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в тендерном предложении.	соответствие
6.	Гарантийные условия:	
6.1.	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию, не менее :	12 месяцев
6.2.	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить приезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 3-х рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	соответствие
6.3.	Должен предоставить полностью укомплектованный и работоспособный аппарат (товар), необходимый для обеспечения полноты использования запрашиваемой конфигурации	соответствие
6.4.	Наличие авторизованного сервис центра производителя на территории Республики Узбекистан	соответствие
7.	Монтаж:	
7.1.	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте.	соответствие
8.	Обучение медицинского персонала:	
8.1.	Обучение должно быть на русском или английском языке .	соответствие
8.2.	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	соответствие

8.3.	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	соответствие
9.	Обучение технического персонала:	
9.1.	Обучение должно быть на русском языке.	соответствие
9.2.	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	соответствие
9.3.	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	соответствие
9.3.1.	Общую инструкцию по технике безопасности.	соответствие
9.3.2.	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	соответствие
9.3.3.	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	соответствие
9.3.4.	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	соответствие
9.	Обучение технического персонала:	