

«Утверждаю»
Заместитель министра здравоохранения
Республики Узбекистан,
Председатель закупочной комиссии


О. Фазилкаримов

«26» 08 2022 г.

ЗАКУПОЧНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ
ПО ОТБОРУ НАИЛУЧШЕГО ПРЕДЛОЖЕНИЯ

на приобретение товара:

**«Закупка медицинского оборудования для Республиканского
специализированного научно-практического медицинского центра
нефрологии и трансплантации почки (РСНПМЦНТП)»**

№ОНП-2022-9

Заказчик: Министерство здравоохранения Республики Узбекистан

Ташкент – 2022 г.

ОГЛАВЛЕНИЕ

- I. Инструкция для участника отбора наилучших предложений.**
- II. Техническая часть отбора наилучших предложений.**
- III. Ценовая часть отбора наилучших предложений.**
- IV. Проект договора.**

ИНФОРМАЦИЯ ОБ ЭЛЕКТРОННОМ ОТБОРЕ НАИЛУЧШИХ ПРЕДЛОЖЕНИЙ

Предмет отбора наилучших предложений	Закупка медицинского оборудования для РСНПМЦНТП
Делимость лота	Лот неделимый
План график закупки	Август-Сентябрь 2022 года
Период (месяц) проведения торгов	Август-Сентябрь 2022 года
Источник финансирования	Средства государственного бюджета
Стартовая цена	371 601,80 (триста семьдесят одна тысяча шестьсот один доллар США восемьдесят центов) долл. США без учета НДС. (для отечественных поставщиков в сумовом эквиваленте по курсу Центрального Банка Республики Узбекистан); ЛОТ №1 – 99 820,80 Долл. США (девяносто девять тысяч восемьсот двадцать долларов США восемьдесят центов); ЛОТ №2 – 28 980 Долл. США (двадцать восемь тысяч девятьсот восемьдесят долларов США); ЛОТ №3 – 55 000 Долл. США (пятьдесят пять тысяч долларов США); ЛОТ №4 – 109 801 Долл. США (сто девять тысяч восемьсот один доллар); ЛОТ №5 – 30 500 Долл. США (тридцать тысяч пятьсот долларов США); ЛОТ №6 – 47 500 Долл. США (сорок семь тысяч пятьсот долларов США).
Сумма гарантии обеспечения предложения (здаток или банковская гарантия)	2% от стартовой цены лота: ЛОТ №1 – 1 996,42 Долл. США (одна тысяча девятьсот девяносто шесть долларов США сорок две цента); ЛОТ №2 – 579,60 Долл. США (пятьсот семьдесят девять долларов США шестьдесят центов); ЛОТ №3 – 1 100 Долл. США (одна тысяча сто долларов США); ЛОТ №4 – 2 196,02 Долл. США (две тысячи сто девяносто шесть долларов США две цента); ЛОТ №5 – 610 Долл. США (шестьсот десять долларов США); ЛОТ №6 – 950 Долл. США (девятьсот пятьдесят долларов США).
Условия оплаты	Оплата иностранным поставщикам за поставляемые товары будет произведена в долларах США или в евро в виде безотзывного делимого аккредитива, открываемого ООО «O'ZMEDIMPEKS» в пользу Продавца. Аккредитив открывается в АО «KDB Bank Uzbekistan» после предоставления Продавцом Гарантии на исполнение договора в адрес ООО «O'ZMEDIMPEKS». Для отечественных поставщиков оплата будет произведена в национальной валюте в виде предоплаты – 15% от общей суммы договора. Остальная сумма в размере 85% оплачивается после фактического получения товара согласно счет-фактуре. Последующая оплата фактически поставленной продукции производится в течение 30 (тридцати) календарных дней

	после составления акта приема по представленным счетам-фактурам, с учетом вычета суммы произведенной предоплаты.
Валюта платежа	Для иностранных поставщиков – доллар США или евро (по курсу ЦБ РУз на момент окончания приёма предложений). Для отечественных производителей и поставщиков -- сум РУз.
Место и условия поставки/оказания услуг	Для иностранных поставщиков: DAP г.Ташкент (согласно Инкотермс-2020): а) при отгрузке воздушным транспортом – «Международный аэропорт Ташкент»; таможенный пост ВЭД «Авиа Юоклар» № 00102 б) при отгрузке автотранспортом – Таможенный пост ВЭД «Ark Buloq» №26003;/ Таможенный пост ВЭД «Авиа Юоклар» №00102 с) при отгрузке железнодорожным транспортом – до ж/д станции «Ташкент-Товарный», код станции 722400, таможенный пост ВЭД «Ташкент-товарный» №26002 Для местных поставщиков: До склада покупателя.
Сроки поставки/оказания услуг	- для иностранных исполнителей: 90 дней со дня открытия аккредитива, датой поставки считается дата поступления товара в Республику Узбекистан (отметка таможенных органов Республики Узбекистан на ТТН); - для отечественных исполнителей: 90 дней со дня проведения 15% предоплаты. Днем поставки считается дата передачи товара Покупателю (дата, указанная на счёт-фактуре).
Срок действия предложения участника	Не менее 90 (девяносто) рабочих дней с момента окончания подачи предложений.
Требования, предъявляемые к участникам отбора	В отборе могут участвовать как отечественные производители или поставщики (исполнители), так и иностранные производители или поставщики (исполнители), которым законодательством Республики Узбекистан не запрещено участвовать в осуществлении аналогичных поставок в Республики Узбекистан, выполнившие предъявляемые условия для участия в них, имеющие опыт поставки соответствующей услуги, закупаемого на конкурентной основе.
Срок подачи предложений (не менее 5 рабочих дней)	7 рабочих дней
Ответственный секретарь (либо рабочий орган) закупочной комиссии по проведению отбора	Рабочим органом закупочной комиссии является ООО «O'zmedimpex» Министерства здравоохранения Республики Узбекистан. Адрес: Республика Узбекистан, 100128 г. Ташкент, Шайхонтохурский р-н, массив Жангох, дом «1 б». Телефон: E-mail: info@uzmedimpex.uz. Контактное лицо: Файзуллаев Б.З. – Начальник управления (+998 97 719 77 79).

I. ИНСТРУКЦИЯ ДЛЯ УЧАСТНИКА ОТБОРА

1 Общие положения.

- 1.1 Настоящая закупочная документация по отбору наилучших предложений (далее – закупочная документация) разработана в соответствии с требованиями Закона Республики Узбекистан «О государственных закупках» от 22.04.2021 г. № ЗРУ-684 (далее - Закон) и постановления Президента Республики Узбекистан от 25.07.2022 года ПП-332 «О мерах по дальнейшему совершенствованию порядка проведения экспертизы предпроектной документации инвестиционных и инфраструктурных проектов, закупочной документации по отбору наилучших предложений, технического задания на государственную закупку и договоров».
- 1.2 Предмет отбора: «Закупка медицинского оборудования для Республиканского специализированного научно-практического медицинского центра нефрологии и трансплантации почки (РСНПМЦНТП)».
- 1.3 Основание для проведения отбора наилучших предложений (реализации проекта): Протокол Президиума Кабинета Министров Республики Узбекистан №54 от 15.04.2022г. и письмо Министерства здравоохранения Республики Узбекистан №24-20426 от 16.07.2022г..
- 1.4 **Предельная стоимость отбора:** 371 601,80 (триста семьдесят одна тысяча шестьсот один доллар США восемьдесят центов) долл. США, без учета НДС.
Цены, указанные в предложении, не должны превышать стартовую цену.
- 1.5 Заседания закупочной комиссии могут проводиться в формате видеоконференций (телеконференций и т. п.). Закупочная комиссия проводит голосования удаленно с использованием информационно-коммуникационных технологий.
- 1.6 Техническое задание на закупаемый товар представлено в технической части закупочной документации по отбору.



Основные понятия, использованные в настоящей закупочной документации:

авансовый платеж - сумма финансовых средств, вносимая в порядке, установленном законодательством Заказчиком и участником закупочных процедур, включающая в себя комиссионный сбор оператора и задаток сторон;

обеспечение предложения - предоставляемое участником по требованию заказчика обеспечение предложений и исполнения обязательств в виде залога, гарантии, задатка либо другого способа, предусмотренного законодательством;

оператор электронной системы государственных закупок (далее - оператор) - специально уполномоченное юридическое лицо, оказывающее субъектам государственных закупок услуги, связанные с проведением закупочных процедур в электронных системах государственных закупок, определяемое Министерством финансов Республики Узбекистан;

товар - лекарственные препараты, изделия медицинского назначения, медицинское оборудование

персональный кабинет - индивидуальная страница на специальном информационном портале, посредством которой субъектам государственных закупок обеспечивается доступ для участия в электронных государственных закупках, а также к размещению или получению необходимой информации;

расчетно-клиринговая палата (далее - РКП) - структурное подразделение Оператора, обеспечивающее доступ к электронным закупкам участникам, способным выполнить обязательства по договорам, путем депонирования и учета их авансовых платежей;

электронная система государственных закупок (далее - электронная система) - программный комплекс организационных, информационных и технических решений, обеспечивающих взаимодействие субъектов государственных закупок, проведение закупочных процедур в процессе электронных государственных закупок;
электронная государственная закупка - форма осуществления государственной закупки

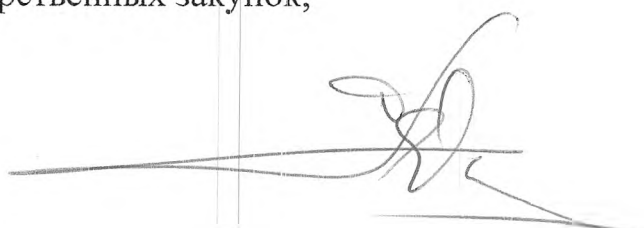
субъектами государственных закупок посредством использования информационно-коммуникационных технологий.

2 Организаторы электронного отбора

- 2.1 Заказчик отбора: Министерство здравоохранения Республики Узбекистан (далее – «Заказчик»).
- Адрес «Заказчика»: Республика Узбекистан, 100011, г.Ташкент, ул.Навои, д. 4.
- Телефон: (+998-71)239-47-95, (+998-71) 241-16-34.
- 2.2 Ответственным рабочим органом закупочной комиссии по проведению отбора является ООО «O'zmedimpeks» Министерства здравоохранения Республики Узбекистан (далее – «Рабочий орган»).
- Контактное лицо: Файзуллаев Б.З. – Начальник управления (+998 97 719-77-79).
- 2.3 Договородержатель: ООО «O'zmedimpeks» Министерства здравоохранения Республики Узбекистан.
- 2.4 Наименование оператора, который проводит электронный Отбор и ссылка на его веб-сайт и e-mail: АО «Узбекская Республиканская товарно-сырьевая биржа, etender.uzex.uz, info@rtsb.uz.
- 2.5 Электронный отбор наилучших предложений проводится закупочной комиссией по проведению электронного отбора (далее – Закупочная комиссия), созданной Заказчиком, в составе не менее пяти членов.

3 Участники электронного отбора

- 3.1 Участником электронного отбора (далее – участник) является юридическое лицо, являющееся резидентом или нерезидентом Республики Узбекистан, принимающее участие в электронном отборе в качестве претендента на исполнение государственных закупок.
- 3.2 Участник имеет право:
- доступа к информации о государственных закупках в объеме, предусмотренном законодательством;
 - подавать Заказчику или привлеченной им специализированной организации запросы и получать разъяснения по процедурам, требованиям и условиям проведения конкретных государственных закупок;



- обжаловать в Комиссию по рассмотрению жалоб в сфере государственных закупок результаты отбора;
- вносить изменения в предложения или отзываться их в соответствии с законодательством.

3.3 Участник обязан:

- соблюдать требования законодательства о государственных закупках;
- представлять предложения и документы, соответствующие требованиям закупочной документации, и нести ответственность за достоверность предоставленной информации;
- раскрывать сведения об основном бенефициарном собственнике;
- заключать в случае признания его победителем договор с Заказчиком в порядке и сроки, предусмотренные законодательством.

Участник и его аффилированное лицо не имеют права участвовать в одном и том же лоте отбора.

3.4 Участник, имеющий конфликт интересов с Заказчиком, не может быть участником государственных закупок.

3.5 Участник, в случае признания исполнителем государственных закупок, обязан:

- в течение двух дней со дня официального объявления его победителем по итогам электронных торгов, раскрыть информацию о своих конечных выгодоприобретателях (бенефициарах), которые имеют действительный контроль путем прямого или косвенного владения 25 и более процентов их акций (долей), посредством размещения соответствующих сведений на специальном информационном портале государственных закупок;
- на постоянной основе размещать на своих веб-сайтах и специальном информационном портале сведения о состоянии выполнения обязательств по договорам, заключенным по результатам электронных торгов.

4 Допуск к электронному отбору

4.1 Допуск заказчиков и участников к электронному отбору предоставляется после внесения ими на свои лицевые счета в РКП авансовых платежей.



4.2 Заказчик и участники осуществляют свое участие в электронном отборе с использованием электронной цифровой подписи (далее - ЭЦП). Использование заказчиками и участниками ЭЦП является основанием для признания действительности договора, заключенного в электронной системе.

4.3 Электронная система оператора осуществляет в автоматическом режиме:

- допуск к электронным закупкам по каждому лоту в соответствии с суммой внесенного авансового платежа;
- проведение электронных закупок;
- определение исполнителя по результатам электронных закупок;
- регистрацию сделки и формирование договора.

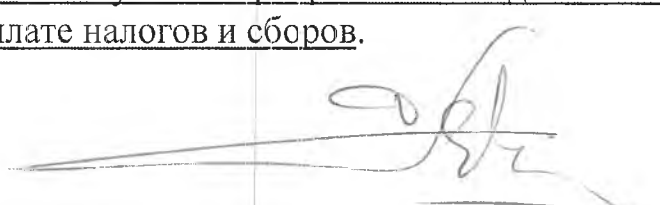
4.4 Допуск участников осуществляется посредством заполнения ими на портале анкеты-заявления участника в электронной форме.

Допуск участников осуществляется при их соответствии следующим критериям:

- правомочность на заключение договора;
- отсутствие просроченной задолженности по уплате налогов и сборов;
- отсутствие введенных в отношении них процедур банкротства;
- отсутствие записи о них в Едином реестре недобросовестных исполнителей.

Наличие выданной налоговыми органами ЭЦП определяет правомочность участника на заключение договора. Идентификация нерезидентов Республики Узбекистан осуществляется на основании авансовых платежей, внесенных за участие в электронных государственных закупках.

Участник подтверждает в анкете-заявлении сведения об отсутствии введенных в его отношении процедур банкротства, а также отсутствии у него просроченной задолженности по уплате налогов и сборов.



После заполнения анкеты-заявления участником, электронной системой проверяются данные Единого реестра недобросовестных исполнителей для установления факта отсутствия в нем записи об участнике.

Оператор:

- открывает участникам отдельные лицевые счета в РКП;
- создает участникам персональные кабинеты.

5 Порядок участия в отборе и представления обеспечения предложения

5.1 Способ обеспечения предложения, в том числе размер, порядок внесения и возврата денежного задатка, гарантирующего безотзывность предложения участника отбора определяется согласно нормативно-правовым актам, регулирующим процедуры электронных государственных закупок.

5.2 Для участия в электронном отборе участник:

- проходит регистрацию на сайте etender.uzex.uz и заполняет необходимые разделы на странице регистрации (тип клиента, личная информация, контактные данные). Компании резиденты смогут зарегистрироваться в системе только с помощью электронной цифровой подписи (ЭЦП);
- после завершения процесса регистрации в РКП открывается лицевой счет для участника. Участники участвуют в электронных государственных закупках при наличии достаточной суммы авансового платежа на их лицевых счетах в РКП;
- после подробного ознакомления с условиями отбора, участник подает заявку на участие в электронном отборе и заполняет необходимую информацию на странице «Общая информация», в разделах «Товары и предметы», «Требования».

Если во время ввода информации в разделе «Требования» поставщика просят предоставить подтверждающий документ по какому-нибудь требованию, данный документ должен быть загружен в виде файла.

5.3 При проведении электронного отбора бюджетным заказчиком задатки участников блокируются Оператором до момента определения победителя. Задаток победителя электронного отбора блокируется до заключения договора.

5.4 Со стороны участника выплата суммы обеспечения предложения не требуется и в течение одного рабочего дня возвращается документ об обеспечении или обеспечивается его возвращение после наступления одного из следующих событий:

- истечение срока действия обеспечения предложения;
- вступление в силу договора о государственных закупках и предоставление обеспечения исполнения этого договора;
- отмена электронного отбора;
- отзыв предложения до истечения окончательного срока направления предложений.

5.5 После заключения договора в результате электронного отбора Оператор в течении одного рабочих дней разблокирует и возвращает задаток на соответствующий лицевой счет исполнителя.

По итогам электронного отбора из суммы авансовых платежей участника портал взимает комиссионный сбор оператора от фактической суммы сделки.

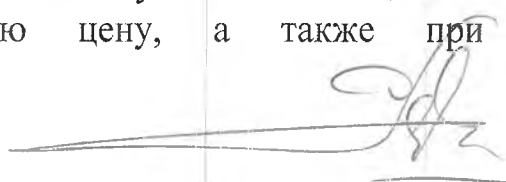
Разблокированные денежные средства участников по их поручению могут использоваться в качестве авансовых платежей для участия в других электронных государственных закупках или возвращены на их счета в обслуживающих банках.

6 Порядок оценки предложений

6.1 При проведении электронного отбора в определенный закупочной комиссией срок электронная система в автоматическом режиме предоставляет доступ к электронным документам, размещенным участниками и составляющим их электронные предложения.

Прикрепленные участником файлы должны соответствовать сведениям, указанным в его предложении, а также электронные поля электронной системы должны быть заполнены участником.

Электронная система проверяет соответствие предложенной цены участника стартовой цене, заполнены ли электронные поля и наличие прикрепленных файлов. В случаях, когда предложенная участником цена превышает стартовую цену, а также при наличии



незаполненных полей или не полных прикрепленных файлов, система отклоняет предложение участника с указанием причин отклонения. Проверка соответствия сведений в прикрепленных файлах сведениям, указанным предложении участника, осуществляется Рабочим органом закупочной комиссии.

6.2 Оценка предложений осуществляется в следующей последовательности:

- проверка оформления предложения в соответствии с требованиями, указанными в закупочной документации;
- оценка соответствия участника квалификационным требованиям;
- оценка технической части предложения;
- оценка ценовой части предложения.

При этом система обеспечивает последовательное раскрытие информации, содержащейся в квалификационной, технической и ценовой частях предложения не ранее подведения итогов оценки предыдущей части предложения.

6.3 Перечень документов, оформляемых участниками электронного отбора представлен в приложении №1 (формы №1, 2, 3, 4, 5) к настоящей инструкции.

6.4 Оценка предложений и определение победителя отбора производятся на основании последовательности, порядка, критериев и метода, изложенных в закупочной документации (Приложение № 2).

6.5 Участник отстраняется от участия в отборе, если:

- о нем имеется запись в Едином реестре недобросовестных исполнителей;
- у него имеется просроченная задолженность по уплате налогов и сборов;
- в отношении него введены процедуры банкротства;
- участник не соответствует квалификационным, техническим и коммерческим требованиям закупочной документации;
- участник прямо или косвенно предлагает, дает или соглашается дать любому нынешнему либо бывшему должностному лицу или работнику

государственного заказчика или другого государственного органа вознаграждение в любой форме, предложение о найме на работу либо любую другую ценную вещь или услугу с целью повлиять на совершение какого-либо действия, принятие решения или применение какой-либо закупочной процедуры государственного заказчика в процессе государственных закупок;

- участник совершает антиконкурентные действия или в нарушение законодательства имеет конфликт интересов, а также при выявлении случаев аффилированности;

- участником не представлено заявление по недопущению коррупционных проявлений;

- у участника не имеется правомочность на заключение договора;

- участники не предоставили пакет необходимых документов в установленный срок или пакет документов, представленный в срок не соответствует требованиям закупочной документации;

- установлена недостоверность информации, содержащейся в документах, представленных участником отбора;

- находящиеся в состоянии судебного или арбитражного разбирательства с «Договородержателем» и/или Заказчиком.

Решение об отстранении участника от участия в закупочных процедурах и его причины заносятся в отчет о закупочных процедурах, и о них незамедлительно сообщается соответствующему участнику.

6.6 Предложение признается надлежаще оформленным, если оно соответствует требованиям Закона и закупочной документации. Решение Рабочего органа закупочной комиссии о признании предложения участника надлежаще или не надлежаще оформленным с обоснованием причин такого решения подлежит утверждению закупочной комиссией.

Решение о несоответствии предложения участника требованиям с указанием причин такого решения направляется в персональный кабинет участника в день принятия такого решения.



6.7 Во время оценки предложений Закупочная комиссия может запрашивать у участников электронного отбора разъяснения по поводу их предложений. Данная процедура проводится в электронной форме.

В процессе разъяснения не допускаются какие-либо изменения по сути предложения, а также по цене.

6.8 Срок рассмотрения и оценки предложений участников отбора не может превышать 10 (десять) рабочих дней с момента окончания подачи предложений.

7 Подача предложения для участия в электронном отборе

7.1 Предложение на участие в отборе составляется на государственном или на русском языке. Предложение, может быть на другом языке при условии, что к ней будет Приложен заверенный (официальный) перевод на узбекский или русский языки. В случае наличия разночтений в тексте предложения, когда используется более чем один язык, узбекский или русский языки будут иметь преимущество.

В предложении должна быть использована метрическая система измерений.

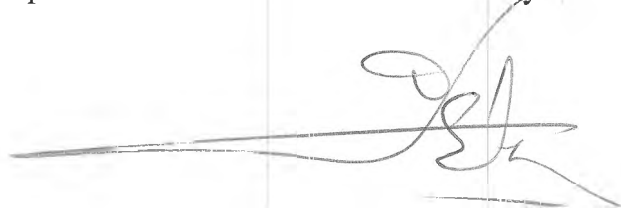
7.2 При проведении электронного отбора участники подают свои предложения в виде электронных конвертов через свой персональный кабинет не позднее срока, определенного в объявлении о проведении электронного отбора.

Каждый размещенный электронный документ утверждается электронной цифровой подписью участника.

7.3 Вместе с предложением участники могут размещать в виде файлов эскизы, рисунки, чертежи, фотографии и иные документы*.

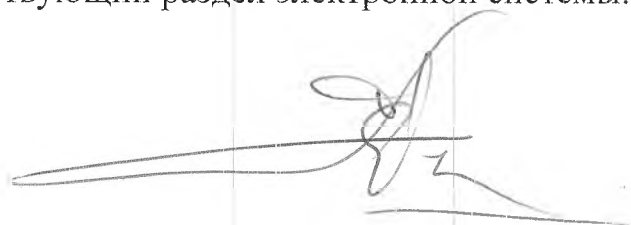
*Если в условиях государственной закупки предусмотрено представление участниками образца, пробы товара, являющегося объектом закупки, закупочная комиссия устанавливает отдельный порядок их передачи со стороны участников.

При этом предложения участников представляются посредством прикрепления документов в соответствии с шаблонами в электронной системе. Указанные участником

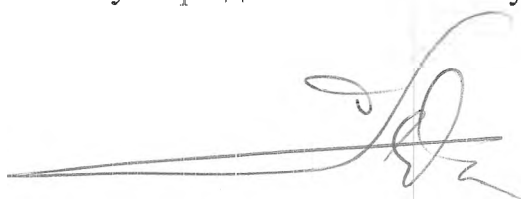


сведения должны соответствовать сведениям, содержащимся в прикрепленных документах.

- 7.4 До наступления срока вскрытия предложений, не допускается их просмотр участниками электронного отбора, в том числе Рабочим органом и членами закупочной комиссии, за исключением участника, подавшего данные предложения. Ответственность за исполнение данного требования несет оператор.
- 7.5 Участник электронного отбора:
- вправе подать только одно предложение на один лот;
 - несет ответственность за подлинность и достоверность представляемых информации и документов;
 - до срока окончания подачи предложений вправе отозвать поданное предложение или внести в него изменения.
- 7.6 Прием электронной системой предложений прекращается с наступлением срока и времени, указанного в опубликованном объявлении.
- 7.7 Техническое предложение участника должно содержать следующие документы:
- доверенность/авторизация от завода-изготовителя (производителя) товара (форма № 6) или авторизационное письмо от производителя (*в случае если участник электронного отбора не является производителем предлагаемого товара*);
 - техническое предложение, и сравнительная таблица технических характеристик на предлагаемый товар (работы, услуги) в соответствии с формой №7, прилагаемой к данной инструкции;
 - техническая документация (брошюры, технические паспорта, инструкция по эксплуатации и т.п. или иные документы, содержащие полное и подробное описание предлагаемого товара).
- 7.8 Ценовое предложение участника вносится в соответствующий раздел электронной системы.



- 8 Продление срока предоставления предложений**
- 8.1 В случае необходимости заказчик может продлить срок представления предложений, который распространяется на всех участников или обратиться к участникам с предложением о продлении срока действия их предложений на определенный период по решению закупочной комиссии.
- 8.2 Заказчик по согласованию с закупочной комиссией вправе принять решение о внесении изменений в закупочную документацию не позднее чем за один рабочий день до даты окончания срока подачи предложений на участие в отборе.
- Изменение наименования товара (работы, услуги) не допускается. При этом срок окончания подачи предложений в этом отборе должен быть продлен не менее чем на три рабочих дней с даты внесения изменений в закупочную документацию. Одновременно с этим вносятся изменения в объявление о проведении отбора, если была изменена информация, указанная в объявлении.
- 9 Подведение итогов электронного отбора**
- 9.1 В зависимости от условий, определенных закупочной документацией, электронная система в автоматическом режиме определяет в качестве участника- победителя, набравшего самый высокий объединенный балл в электронном отборе.
- Определение резервного исполнителя осуществляется в порядке установленным настоящим пунктом.
- 9.2 Отбор признается несостоявшимся:
- если в отборе принял участие один участник или никто не принял участие;
 - если на этапе технической оценки закупочная комиссия отклонила все предложения или только одно предложение соответствует требованиям закупочной документации.
- 9.3 По итогам рассмотрения предложений секретарь закупочной комиссии, на основании имеющихся в системе шаблонов, формирует электронные протоколы заседаний закупочной комиссии и направляет на утверждение членам закупочной комиссии.



Члены закупочной комиссии утверждают электронные протоколы заседаний, используя свои электронные цифровые подписи. Выписка из электронного протокола публикуется на портале в автоматическом режиме.

9.4 Любой участник электронного отбора после публикации протокола рассмотрения и оценки предложений вправе направить заказчику запрос о предоставлении разъяснений результатов отбора.

В течение трех рабочих дней с даты поступления такого запроса заказчик обязан представить участнику отбора соответствующие разъяснения через чат.

10 Прочие условия

10.1 Победитель отбора представляет в размере 2% от общей суммы заключаемого договора гарантию исполнения обязательств договора.

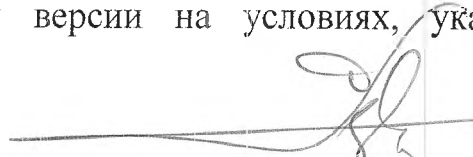
10.2 Участник электронного отбора вправе направить заказчику через открытый электронный чат запрос о даче разъяснений положений закупочной документации не позднее, чем за два рабочих дня до даты окончания срока подачи предложений. В течение двух рабочих дней с даты поступления указанного запроса заказчик обязан отправить через открытый электронный чат разъяснения положений закупочной документации, если указанный запрос поступил к заказчику не позднее чем за два рабочих дня до даты окончания срока подачи предложений. Разъяснения положений закупочной документации не должны изменять ее сущность.

10.3 Участник электронного отбора до срока окончания подачи предложений вправе отозвать поданное предложение или внести в него изменения.

10.4 Заказчик имеет право отменить Отбор в любое время до акцепта выигравшего предложения. Заказчик в случае отмены отбора публикует обоснованные причины данного решения на специальном информационном портале через электронную систему в течение трех рабочих дней после принятия такого решения.

Заключение договора

11.1 Договор по результатам проведения электронного отбора заключается в электронной форме и /или в бумажной версии на условиях, указанных в



закупочной документации и предложении победителя отбора, в срок не позднее десяти дней с момента объявления победителя.

Договор подписывается электронными цифровыми подписями сторон и вносится в реестр договоров.

- 11.2 В случае отказа победителя от заключения договора сумма задатка ему не возвращается. В этом случае, если определен резервный победитель, право заключения договора и исполнения обязательств по нему переходит к резервному победителю. При этом с резервным победителем заключается договор по цене, предложенной победителем (за исключением случаев, когда цена, предложенная резервным победителем, ниже цены, предложенной победителем), или он может отказаться от заключения договора. Если резервный победитель не определен или резервный победитель отказался от заключения договора, заказчик проводит новый электронный отбор наилучших предложений.



Последовательность оценки предложений:

Оценка предложений осуществляется в следующей последовательности:

- проверка оформления предложения в соответствии с требованиями, указанными в закупочной документации (таблица №1);
- оценка соответствия участника квалификационным требованиям (если предусмотрены условиями документации, таблица № 2);
- оценка технической части предложения (таблица № 3);
- оценка ценовой части предложения (таблица №4).

При этом система обеспечивает последовательное раскрытие информации, содержащейся в квалификационной, технической и ценовой частях предложения не ранее подведения итогов оценки предыдущей части предложения.

ПЕРЕЧЕНЬ

документов, оформляемых участниками для участия в электронном отборе

Таблица №1

№	Документы и сведения, оформляемые участниками для участия в отборе наилучших предложений	Примечание
1	Заявка для участия в электронном отборе наилучших предложений (форма №1)	Оформляется согласно Форме №1
2	Документ о свидетельстве Государственной регистрации организации.	При отсутствии документа, участник не допускается к следующему этапу
3	Гарантийное письмо, свидетельствующее, о том, что: - участник не находится в стадии реорганизации, ликвидации; - участник не находится в состоянии судебного или арбитражного разбирательства с заказчиком; - у участника отсутствуют ненадлежаще исполненные обязательства по ранее заключенным договорам; - в отношении участника отсутствуют введенные процедуры банкротства.	Оформляется согласно Форме № 2
4	Информация о финансовом положении участника	Оформляется согласно Форме № 3
5	Информация об отсутствии просроченной задолженности по уплате налогов и сборов	Предоставляется справка от уполномоченного органа, при наличии просроченной задолженности участник отстраняется от участия в отборе наилучших предложений
6	Заявление по недопущению коррупционных проявлений	Оформляется согласно Форме №4
7	Оффшорные зоны (приложение №3)	При регистрации участника и/или банка участника в оффшорных зонах, участник не допускается к следующему этапу
8	Единый реестр недобросовестных исполнителей	При наличии записи об участнике в едином реестре

		недобросовестных исполнителей, участник не допускается к следующему этапу
9	Наличие авторизации завода-изготовителя (в случае если участник отбора наилучших предложений не является производителем предлагаемого товара)	Оформляется согласно Форме № 5
10	Гарантийное письмо о регистрации в Республики Узбекистан товара до момента его поставки в случае отсутствия регистрации на момент участия в отборе наилучших предложений	Если нет, то участник не допускается к следующему этапу



НА ФИРМЕННОМ БЛАНКЕ УЧАСТНИКА

№: _____

Дата: _____

Закупочная комиссия

ЗАЯВКА

Изучив закупочную документацию по лоту № _____ на поставку (указать наименование предлагаемого товара), ответы на запросы, получение которых настоящим удостоверяем, мы, нижеподписавшиеся (наименование Участника отбора), намерены участвовать в электронном отборе на поставку товаров в соответствии с документацией.

В этой связи направляем следующие документы:

1. Общие сведения об участнике электронного отбора;
2. Пакет квалификационных документов на _____ листах (указать количество листов, в случае предоставления брошюр, буклетов, проспектов, и т.д. указать количество);
3. Техническое предложение (указать количество листов, в случае предоставления брошюр, буклетов, проспектов, и т.д. указать количество) с указанием сроков поставки;
4. Ценовое предложение;
5. Иные документы (в случае представления других документов необходимо указать наименование и количество листов).

Ф.И.О. ответственного лица за подготовку предложения:

Контактный телефон/факс: _____

Адрес электронной почты: _____

Ф.И.О. и подпись руководителя или уполномоченного лица

Место печати

НА ФИРМЕННОМ БЛАНКЕ УЧАСТНИКА

№: _____

Дата: _____

Закупочная комиссия

ГАРАНТИЙНОЕ ПИСЬМО

Настоящим письмом подтверждаем, что компания _____ :
(наименование компании)

- не находится в стадии реорганизации, ликвидации;
- не находится в состоянии судебного или арбитражного разбирательства с (наименование заказчика);
- отсутствуют ненадлежащим образом исполненные обязательства по ранее заключенным договорам с (наименование заказчика и наименование договородержателя);
- в отношении участника отсутствуют введенные процедуры банкротства.

Подписи:

Ф.И.О. руководителя _____

Ф.И.О. главного бухгалтера (начальника финансового отдела) _____

Ф.И.О. юриста _____

Место печати



ФИНАНСОВОЕ ПОЛОЖЕНИЕ УЧАСТНИКА (*)

Наименование участника отбора наилучших предложений: _____

				в тыс.	(указать валюту)		
АКТИВ	2019г.	2020г.	2021г.	ПАССИВ	2019 г.	2020 г.	2021г.
<i>I. Долгосрочные активы</i>				<i>I. Источники собствен. средств</i>			
Основные средства (остаточ. стоимость)				Уставной капитал			
Нематериальные активы (остаточ. стоим.)				Нераспределенная прибыль (непокрыт. уб.)			
				Целевые поступления			
Ценные бумаги				<i>II. Обязательства</i>			
Капитальные вложения				Долгосрочные обязательства, займы			
Инвестиции				Кредиторская задолженность всего:			
<i>II. Текущие активы</i>				в том числе просроченная			
Производств. запасы				в том числе задолженность по бюджету			
Незавершенное производство				в том числе задолженность по оплате труда			
Готовая продукция							
Товары							
Дебиторская задолженность							
Денежные средства							
Прочие текущие активы							
Всего по активу баланса (разделы I.+ II.)				Всего по пассиву баланса (разделы I.+ II.)			

ФИНАНСОВЫЙ РЕЗУЛЬТАТ

в тыс. (указать валюту)

Наименование	2019г.	2020г.	2021г.
1. Чистая выручка от реализации			
2. Себестоимость реализованной продукции			
4. Административные расходы			
5. Прочие расходы			
6. Прочие доходы			
7. Прибыль до уплаты налога на доход			
8. Налог на доход			
9. Прибыль (убыток)			

Руководитель. _____ Гл. бухгалтер _____

Место печати _____

Дата: «__» ____ 20__ г.

(*) компании, финансовое положение которых определяется иными критериями, могут предоставить иную форму, определяющую его финансовое положение.

НА ФИРМЕННОМ БЛАНКЕ

Закупочная комиссия

ЗАЯВЛЕНИЕ
по недопущению коррупционных проявлений

Настоящим письмом подтверждаем, что компания _____ :
(наименование компании)

а) обязуется:

- соблюдать требования Закона Республики Узбекистан «О государственных закупках» №ЗРУ-684 от 22.04.2021 г.;
- прямо или косвенно не предлагать и не давать любому нынешнему либо бывшему должностному лицу или работнику Заказчика или другого государственного органа вознаграждение в любой форме, предложение о найме на работу либо любую другую ценную вещь или услугу с целью повлиять на совершение какого-либо действия, принятие решения или применение какой-либо закупочной процедуры Заказчика в процессе государственных закупок;
- не совершать антиконкурентные действия, в том числе при выявлении случаев аффилированности;
- не допускать проявления мошенничества, фальсификации данных и коррупции;
- не предоставлять ложные или подложные документы, раскрывать информацию об аффилированных лицах, участвовавшим в данном лоте;

б) подтверждает, что:

- не имеет конфликта интересов с Заказчиком, не имеет близких родственников среди учредителей и/или сотрудников, которые имеют право на принятие решения по выбору исполнителя;
- не состоит в сговоре с другими участниками с целью искажения цен или результатов отбора;

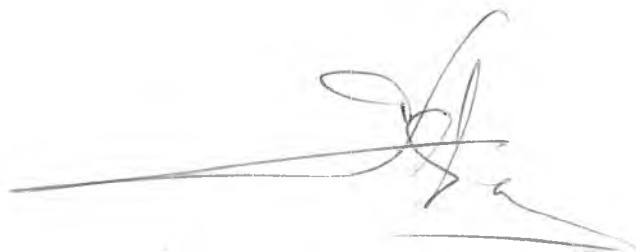
Подписи:

Ф.И.О. руководителя _____

Ф.И.О. главного бухгалтера (начальника финансового отдела) _____

Ф.И.О. юриста _____

Место печати



НА ФИРМЕННОМ БЛАНКЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

ДОВЕРЕННОСТЬ/АВТОРИЗАЦИЯ

№: _____

Дата: _____

Закупочная комиссия

Настоящая доверенность выдана _____,
(наименование и адрес организации-участника торгов)
который(ая) участвует в отборе на поставку _____
(наименование товара)

_____ (наименование производителя)
являясь официальным изготовителем _____,
(наименование товара)
имеющий завод(ы) по адресу _____
(вписать полный адрес завода изготовителя)
настоящим доверяет _____
(наименование участника)

подать предложение.

Данной доверенностью предоставляются полномочия на представление и поставку
производимого нами _____
(наименование товара)

В случае признания победителем электронных торгов _____,
(наименование участника)

завод-изготовитель обязуется:

- изготовить товар в соответствии с требованиями нормативно-технической документации (в соответствии с международными стандартами);
- при поставке товара предоставить сертификаты качества и сертификаты соответствия;
- при поставке товара предоставить инструкции по обслуживанию и ремонту, схемы и другие документы для принимающей стороны.

Ф.И.О. и подпись руководителя или уполномоченного лица производителя

Место печати



БЛАНК ОРГАНИЗАЦИИ

Техническое предложение на Отбор _____ (указать номер и предмет отбора)

№: _____

Дата: _____

Закупочная комиссия

Уважаемые дамы и господа!

Изучив документацию для электронных торгов № _____ на поставку _____ и ответы на запросы, получение которых настоящим удостоверяем, мы, нижеподписавшиеся (полное наименование Участника отбора), предлагаем к поставке _____ (указать наименование предлагаемой продукции, марку или модель) в количестве _____, производства _____ (указать производителя).

Мы обязуемся поставить товары по договору, который будет заключен с Победителем отбора, в полном соответствии с данным техническим предложением.

Мы согласны придерживаться положений настоящего предложения в течение 90 дней, начиная с даты, установленной как день окончания приема Предложений. Это Предложение будет оставаться для нас обязательным и может быть принято в любой момент до истечения указанного периода.

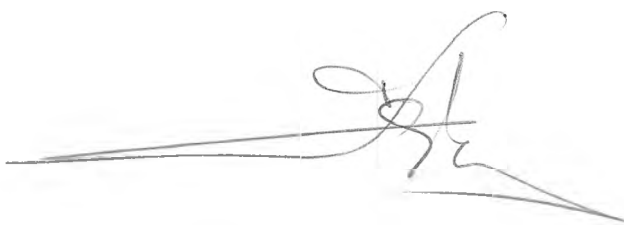
Приложения:

- сравнительная таблица технических характеристик предлагаемой продукции на _____ листах;
- доверенность/авторизация от завода-изготовителя товара (форма №6) (в случае если участник электронного отбора не является производителем предлагаемого товара).
- перечень технической документации (брошюры, технические паспорта, инструкция по эксплуатации и т.п. или иные документы, содержащие полное и подробное описание предлагаемого товара;

(подпись уполномоченного лица)_____
(Ф.И.О. и должность уполномоченного лица)

М.П.

Дата: « ____ » _____ 20 ____ г.



Сравнительная таблица технических характеристик на предлагаемую продукцию

№	Наименование параметра	Показатель, согласно требованиям технического задания	Показатель согласно предложению участника	Примечание (соответствует/ не соответствует)	Страница в подтверждающем документе
	<i>Отбор</i> _____ (наименование поставляемого товара)				
1					
2					
3					
4					

Ф.И.О. и подпись руководителя или уполномоченного лица

Место печати



Метод оценки предложений – балльный метод. Победителем является участник, прошедший предварительный квалификационный отбор и набравший наибольшее количество баллов с учётом технических и ценовых параметров предложения.
В случае, если предложение участника не соответствует критериям критического значения (обязательность: критично), данное несоответствие ведет к отстранению участника на любом этапе электронного отбора.

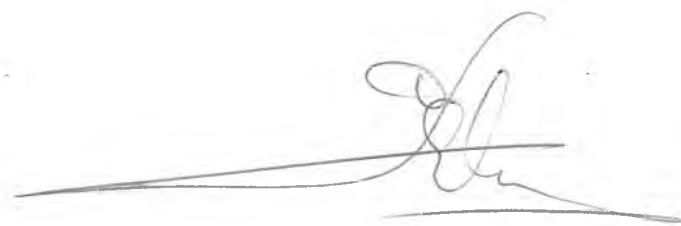
I. Порядок и критерии предварительной квалификационной оценки
(таблица заполняется при наличии требований к квалификации участников)

Таблица №1

№	Критерий	Оценка	Обязательность (Критично/ Предпочтительно)	Способ оценки (Экспертная/ Системная)	Примечание
1	Наличие полного пакета квалификационных документов и предоставление их в установленный срок	Имеется – 1 балл Не имеется – 0 баллов	Критично	Экспертная	Если не имеется, то участник отстраняется от участия в отборе наилучших предложений
2	Заявка для участия в электронном отборе наилучших предложений на имя председателя Закупочной комиссии (форма №1)	Имеется – 1 балл Не имеется – 0 баллов	Критично	Экспертная	Оформляется согласно Форме №1 Если не имеется, то участник отстраняется от участия в отборе наилучших предложений
3	Гарантийное письмо, свидетельствующее, о том, что: - участник не находится в стадии реорганизации, ликвидации; - участник не находится в состоянии судебного или арбитражного разбирательства с заказчиком; - у участника отсутствуют ненадлежаще исполненные обязательства по ранее заключенным договорам; - в отношении участника отсутствуют введенные процедуры банкротства.	Имеется – 1 балл Не имеется – 0 баллов	Критично	Экспертная	Оформляется согласно Форме № 2 Если не имеется, то участник отстраняется от участия в отборе наилучших предложений
4	Информация о финансовом положении участника	Имеется – 1 балл Не имеется – 0 баллов	Предпочтительно	Экспертная	Оформляется согласно Форме № 3

№	Критерий	Оценка	Обязательность (Критично/ Предпочтительно)	Способ оценки (Экспертная/ Системная)	Примечание
5	Информация об отсутствии просроченной задолженности по уплате налогов и сборов	Имеется – 1 балл Не имеется – 0 баллов	Предпочтительно	Экспертная	Предоставляется справка от уполномоченного органа, об отсутствии задолженности.
6	Заявление по недопущению коррупционных проявлений	Имеется – 1 балл Не имеется – 0 баллов	Критично	Экспертная	Оформляется согласно Форме №4
7	Оффшорные зоны (приложение №3)	Имеется – 1 балл Не имеется – 0 баллов	Критично	Экспертная	При регистрации участника и/или банка участника в оффшорных зонах, участник не допускается к следующему этапу
8	Единый реестр недобросовестных исполнителей	Имеется – 1 балл Не имеется – 0 баллов	Критично	Экспертная	При наличии записи об участнике в едином реестре недобросовестных исполнителей, участник не допускается к следующему этапу
9	Наличие авторизации завода-изготовителя (в случае если участник отборе наилучших предложений не является производителем предлагаемого товара)	Имеется – 1 балл Не имеется – 0 баллов	Критично	Экспертная	Оформляется согласно Форме № 5 Если не имеется, то участник отстраняется от участия в отборе наилучших предложений
10	Гарантийное письмо о регистрации в Республики Узбекистан товара до момента его поставки в случае отсутствия регистрации на момент участия в отборе наилучших предложений	Имеется – 1 балл Не имеется – 0 баллов	Критично	Экспертная	Если нет гарантийного письма, то участник не допускается к следующему этапу

Осуществляется на основании квалификационных документов. Участники, для прохождения этапа квалификационной оценки должны получить необходимые 8 баллов (Максимально – 10 баллов). Комплекты документов не прошедшие квалификационную оценку отстраняются от участия в отборе наилучших предложений.



II. Оценка технической части предложения:

Осуществляется на основании документов технического предложения. Участники, чьи предложения не прошли техническую оценку, отстраняются от участия в отборе.

Таблица №2

Критерии технической оценки:

№	Критерия	Макс. балл	Обязательность (Критично/ Предпочтительно)	Способ оценки (Экспертная/ Системная)	Примечание
	Соответствие требованиям технического задания и технической части закупочной документации по каждому лоту	63			
1	Полное соответствие требованиям технического задания	20	Критично	Экспертная	Если не соответствует то участник отстраняется от участия в отборе наилучших предложений
2.	Если предлагаемые параметры превосходят требования технического задания (дополнительно присуждается)	10	Предпочтительно	Экспертная	
3.	Срок поставки (дополнительно присуждается)	5	Предпочтительно	Экспертная	Гарантийное письмо с подтверждением срока поставки
	При сокращении сроков поставки до 25% от установленного срока	1			При условии поставки всего объема
	При сокращении сроков поставки до 50% от установленного срока	3			
	При сокращении сроков поставки до 75% от установленного срока	5			
4	Наличие сертификатов СЕ	5	Предпочтительно	Экспертная	Необходимо представить копии сертификатов
5	Наличие гарантийного срока обслуживания свыше установленного срока (дополнительно присуждается)	3	Предпочтительно	Экспертная	

№	Критерия	Макс. балл	Обязательность (Критично/ Предпочтительно)	Способ оценки (Экспертная/ Системная)	Примечание
	До 12 месяцев	1			Гарантийное письмо с подтверждением срока гарантийного обслуживания
	До 24 месяцев	2			
	До 36 месяцев	3			
6	Наличия сервисного центра в Республике Узбекистан (дополнительно присуждается)	4	Предпочтительно	Экспертная	Необходимо представить информацию о компании, адрес, контактные данные и количество обученного персонала
7	Обучение персонала заказчика	5	Предпочтительно	Экспертная	Гарантийное письмо о проведении обучения персонала.
8	Монтаж и установка оборудования	1	Критично	Экспертная	Установка и монтаж предлагаемого оборудования

Суммарный балл складывается по итога оценки квалификационной и технической части предложения.

Минимальный балл (St) который должен набрать участник по технической части составляет – **29 балл** (максимальный балл – 63 балл). Участники не набравшие минимальные баллы определяются как технически не соответствующими, и ценовая часть таких предложений не рассматриваются.

Примечание: При представлении товара с превосходящими или аналогичными техническими характеристиками, экспертами оценивается как соответствующее.



Оценка ценовой части предложения:

Таблица №4

Критерии ценовой оценки:

№	Критерий	Оценка	Способ оценки	Примечание
1	Количественный показатель ценового предложения	Наименьшая цена – 50 баллов Наивысшая цена – наименьший балл.	Системная (в автоматическом режиме)	Более высокая цена по отношению к наименьшей цене оценивается как соразмерное понижение балла в процентном соотношении или с применением других методов оценки, не противоречащих Закону.

Наименьшее ценовое предложение (P_{min}) получает максимальный финансовый балл (S_f) в размере **100 баллов**.

Финансовый балл (S_f) ценового предложения Участника рассчитывается следующим образом:

$$S_f = 100 \times P_{min} / P,$$

где S_f – финансовый балл;

P_{min} – наименьшее ценовое предложение;

P – ценовое предложение рассматриваемого Участника.

Порядок проведения итоговой оценки предложения

Итоговая оценка проводится электронной системой в автоматическом режиме, путем сложения баллов предварительной квалификационной и технической оценки и ценовой оценки с учетом их удельного веса в общей оценке.

При расчете итогового балла учитывается пропорция веса технической и ценовой части предложения.

Удельный вес баллов распределена следующим образом:

предварительная квалификационная и техническая оценка имеет удельный вес (T_w) – 60%;

ценовая оценка имеет удельный вес (P_w) – 40%.

Объединенный балл (S) предложения участника рассчитывается следующим образом:

$$S = S_t \times T_w\% + S_f \times P_w\%,$$

На основе итогов расчёта итогового балла (S) по предложению каждого участника проводится ранжирование участников по полученным объединенным баллам.

Участник, предложение которого набирает наибольший итоговый балл определяется победителем. Следующий участник, набравший наибольшее количество объединенного балла после победителя, признается резервным победителем

Примечание: В целях корректного сравнения цен иностранных и отечественных участников отбора, при оценке будут учтены соответствующие расходы (налоги, таможенные платежи и иные обязательные платежи), в случаях, предусмотренных действующим законодательством Республики Узбекистан.

При участии в торгах не менее трех отечественных производителей наряду с иностранными поставщиками, этим отечественным производителям (товарам) могут предоставляться льготы и преференции, используемые при оценке предложений (в соответствии указами и постановлениями Президента Республики Узбекистан). В частности, согласно постановлению Президента Республики Узбекистан 22 августа 2020 года №ПП-4812 «О дополнительных мерах по поддержке отечественных производителей» в соответствии с международной практикой при оценке предложений участников отбора (конкурса) товарам местного производства предоставляется преференция в размере не более 15 процентов от цены DDP (Узбекистан) на импортируемые товары.

II. ТЕХНИЧЕСКАЯ ЧАСТЬ

1. ОСНОВНЫЕ ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

1. Основные требования к приобретаемому товару	Количество, перечень и технические характеристики, а также спецификация закупаемых товаров, работ и услуг по отбору указанные в Техническом задании, которое является неотъемлемой частью настоящей закупочной документации (далее «Техническое задание»).
2. Цель приобретения	Закупка медицинского оборудования для Республиканского специализированного научно-практического медицинского центра нефрологии и трансплантации почки (РСНПМЦНТП).
3. Основание в рамках которого производится данная закупка.	Протокол Президиума Кабинета Министров Республики Узбекистан №54 от 15.04.2022г. и письмо Министерства здравоохранения Республики Узбекистан №24-20426 от 16.07.2022г..
4. Страхование товара	Согласно условиям поставки.
5. Необходимые технические характеристики	Товар должен соответствовать или превосходить требования к товару, изложенные в Приложении №1 настоящего технического задание.
6. Требования к размерам, упаковке, отгрузке товаров	Товар должен поставляться в упаковке, соответствующей стандартам, ТУ, обязательным правилам и требованиям для тары и упаковки. Упаковка должна обеспечивать полную сохранность товара на весь срок его транспортировки с учетом перегрузок и длительного хранения. Если при распаковке товара определяются дефекты Заказчик имеет права отказаться от принятия товара и поставщик должен заменить по гарантии.
7. Указание на то, что товар должен быть новым, ранее не использованным, не эксплуатируемым, если иное не предусмотрено описанием государственной закупки	Товар должен быть новым, не бывшим в употреблении, а также не снятым с производства. Не допускается поставка выставочных образцов.
8. Требования к расходам на эксплуатацию товара	Все транспортные и другие расходы, связанные с заменой дефектного товара и его допоставкой, производятся за счет Поставщика. При возврате товара по рекламации Заказчика и допоставке продукции Поставщиком все расходы несет Поставщик.
9. Требование на соответствие товара нормативным документам в области технического регулирования	Поставщик может предложить оборудование (товар) с аналогичными (превосходящими) характеристиками, которые выполняют все цели и задачи, указанные в техническом задании (приложение №1).
10. Требования по количеству, периодичности, сроку и месту поставок.	Инструктаж должен быть организован поставщиком на рабочем месте для следующего персонала получателя: Врачебный персонал по эксплуатации аппарата – 2 человека; Сервисный инженер – 1 человек. Инструктаж должен включать необходимые разъяснения по теоретическим и практическим вопросам эксплуатации и сервисного обслуживания оборудования.

		Количество, периодичность, срок и место поставки закупаемых товаров, работ и услуг по отбору указаны в настоящей закупочной документации и в Приложении №1 настоящего технического задания.
11. Передаваемая вместе с товаром документация и необходимое количество расходных материалов		Вместе с отгруженным товаром Поставщик обязуется направить Заказчику нижеперечисленные документы: • счёт-фактура (инвойс) на сумму общей стоимости отгруженного товара на имя Заказчика; • транспортная накладная, выписанная на имя Заказчика (оригинал и копия); • упаковочные листы (оригинал и копия); • акт приема – передачи Товара; • сертификат происхождения; • экспортная грузовая таможенная декларация, с указанием общей фактурной стоимости отгруженного товара; • сертификат соответствия (при необходимости) • страховой полис или страховой сертификат (при необходимости) на условиях DAP Tashkent (INCOTERMS 2020). Также, вместе с товаром должна быть передана документация. Вся сопроводительная документация должна быть составлена на русском языке или узбекском языке и передана Заказчику вместе с поставляемым товаром.
12. Требования по и послегарантийному обслуживанию (срок, место)		Гарантийный срок и условия поставки: 12 месяцев с даты сдачи в эксплуатацию. Необходимо предоставить документ, подтверждающий наличие сервисного инженера в штате компании, либо письмо от обслуживающей данную продукцию компании, подтверждающее сотрудничество с участником отбора. Участник должен предоставить гарантийное письмо подтверждающее, что в течение не менее 3 лет с даты поставки, предлагаемая модель будет иметь сервисную поддержку от производителя по запасным частям, комплектующим и реагентам. В течение гарантийного срока Поставщик или его сервисный центр участвует в процессе ввода в эксплуатацию поставляемого оборудования, а также должен обеспечить консультирование по вопросам поддержки поставленного оборудования в работоспособном состоянии в течение всего гарантийного срока. Сервисная компания должна иметь официально сертифицированных специалистов, обученных специалистами завода изготовителя. Бесплатные неограниченные консультации по восстановлению работоспособности оборудования в течении всего срока гарантии в службе технической поддержки производителя или авторизованного производителем сервисного центра.
13. Требования к году производства/выпуску товара		Не ранее 2022 года

14. Дополнительные требования	Предлагаемые модели оборудования должны быть зарегистрированы в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД). Участники в своём предложении, должны представить удовлетворительную техническую документацию для установления соответствия техническим характеристикам. Документальное свидетельство соответствия товаров закупочной документации по отбору должно быть представлено в форме описания, инструкций или брошюр (каталогов) на русском или английском языке и должно представлять: - детальное описание основных технических характеристик предлагаемых товаров; - фотографии маркировки каждого предлагаемого Товара (оборудования, изделий), подтверждающие его точное наименование; - комментарии по всем пунктам технических характеристик, сделанных Заказчиком, демонстрирующие полное соответствие товаров этим данным; - участники отбора должны иметь в виду, что возможные ссылки на торговые марки и номера стандартов, форму упаковки, указанные в техническом задании (характеристиках), имеют описательный, а не ограничительный характер. Участник торгов должен также предоставить электронный вариант заполненной таблицы технического соответствия в формате .doc, вместе с подтверждающими документами (datasheet, проспекты, каталоги или другая информация по каждому требуемому параметру)
15. Требование порядку сдачи и приема продукции (работ, услуг)	Поставщик должен предоставить полностью укомплектованный и работоспособный комплекс оборудования (товар), необходимый для обеспечения полноты использования запрашиваемой конфигурации. Приемка поставленного товара осуществляется путем контроля целостности и комплектности поставляемого оборудования, а также соответствия требованиям настоящего технического задания. С целью принятия результатов работ (услуг), Заказчик имеет право создать в установленном порядке Приемочную комиссию. Совместно с предъявлением Приемочной комиссией товара (работ, услуг), производится сдача разработанного Поставщиком комплекта документации, перечня и требований к оформлению и иными и руководящими документами, действующими на территории Республики Узбекистан. По итогам сдачи приема выполненных работ подписывается двухсторонний акт. Статус и состав приемочной комиссии определяется Заказчиком.

ТЕХНИЧЕСКОЕ ЗАДАНИЕ

ЛОТ №1

№	Технические параметры	Соответствие со ссылкой на подтверждающие материалы (Кат № и № стр.)
1.	КОНСОЛЬ С 12 РОЗЕТКАМИ (4 набор)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.:	
	Назначение: Конфигурация из одного консольного блока, закрепленного на стене, используемого для подводки медицинских газов, электричества:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Количество плечей: 2	
	Угол поворота плечей не менее: 330°	
	Длина приборной колонны не менее: 1 м	
	Наличие тормозов:	
	Грузоподъемность не менее: 220 кг	
	Рельсы для навесного оборудования по всей длине консоли, расположенные по бокам:	
	Газовые розетки стандарта DIN (для кислорода – 2 шт., для воздуха – 2 шт., для вакуума – 2 шт., для CO ₂ – 2 шт.):	
	Клапан отвода анестезиологических газов с эжектором сжатого воздуха: 1 шт.	
	Клапан для подключения хирургических пневматических инструментов: 1 шт.	
	Расходомер кислорода с увлажнителем (автоклавируемый): 1 шт.	
	Вакуумный эжектор в комплекте с ёмкостью для сбора секрета (1 литр, автоклавируемый): 1 шт.	
	Электрические розетки: 12 шт.	
	Розетка RJ-45 (для подключения к локальной сети медицинского учреждения): 1 шт.	
	Клеммы для выравнивания потенциалов: 6 шт.	
	Инфузионная стойка для растворов (2 крюка): 3 шт.	
	Полка для монитора: 2 шт.	
	Подвесной шкаф с одной выдвижной полкой: 1 шт.	
	Электропитание:	
	220 В ± 10 %, 50/60 Гц:	
	Сетевой кабель, разъём евростандарт:	

	Комплектующие, запасные части, расходные материалы:	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
	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).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте (см. Таблицу распределения оборудования по проектным объектам).	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	

	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
2.	ЦЕНТРАЛЬНАЯ МОНИТОРИНГОВАЯ СТАНЦИЯ (2 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Жидкокристаллический, цветной	
	Диагональ не менее 17 дюймов	
	Разрешение не менее 1280/2560x1024	
	Поддержка периферийных устройств (принтер, мышь, динамик, самописец термографический, клавиатура и др.)	
	Функция управления данными пациентов	
	Возможность подключения до 35 мониторов с поддержкой сетевого протокола CMS или CMS+	
	Возможность подключения до 35 телеметрических датчиков	
	Тревоги:	
	Настраиваются самим пользователем	
	Высокие и низкие пределы	
	Визуализация тревоги	
	Не менее 3 уровней громкости звуковой сигнализации	
	Функции записи, печати и сохранения данных	
	Просмотр кривых до 72 часов 35 кривых	
	Отображаемые параметры:	
	ЧСС	
	ST (I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1-V6)	
	RR	
	PVC	
	НИАД	
	ИАД	
	SpO2	
	PR	
	Темп	
	ТВ	
	EtCO2	
	Мультигаз	
	O2	

	N2O	
	Принтер:	
	Отдельный модуль	
	Распечатка не менее 2 волн	
	Печать: по необходимости, по тревоге, замороженных кривых	
	Ширина бумаги: не менее 50 мм	
	Скорость печати: не менее 25 мм/с	
	Поддержка многоэкранного режима отображения: не менее 2 базовых дисплеев и нескольких дополнительных	
	Вычисление гемодинамики	
	Просмотр и поиск данных: не менее 20 000 архивных пациентов	
	Скорость обновления: 12.5, 25, 50 мм/сек	
	Расчет доз лекарственных препаратов	
	Просмотр данных тревог: до 720 событий тревог для каждого пациента	
	Рабочая платформа: ОС Microsoft Windows	
	Калькулятор расчета доз препаратов	
	Просмотр результатов анализов: до 720 результатов анализов 12 отведений	
	USB-схема безопасности для защиты	
	Работа с сетью: проводная и беспроводная	
	Отображаемые кривые:	
	ECG (I, II, III, aVR, aVL, aVF, V1-V6)	
	Дыхание	
	Плейтезмограмма	
	CO2	
	ИАД	
	Мультигаз	
	O2	
	N2O	
	Просмотр данных трендов: не менее 240 часов для каждого отдельного пациента	
	Вычисление таблиц титрования	
	Просмотр 4-часового динамического тренда для каждого пациента	
	Режимы отображения данных: монохромный и цветной	
	Управление мониторами : удаленное и двунаправленное	
	Сигналы о тревоге: визуальные и звуковые	
	Режимы:	
	Режим просмотра всех кривых для одного пациента	
	Отображение оксикардиореспираграммы	
	Динамический тренд для параметров на не менее 4 часа	
	Режим просмотра всех отведений ЭКГ	
	Режим заморозки	
	Системный блок:	
	Intel Pentium IV2.0G CPU, Windows XP professional operating system, 256 MB RAM, 40GB, RJ45 port, 1 serial port, 1 parallel port, 2 USB, Keyboard, Mouse, Sound/Mic interface	
	Протоколы работы в сети: Ethernet 802.3, HypernetX and TCP/IP protocol или WLAN IEEE 802.11	
	Отображение информации: не менее 16 мониторов в режиме 1 экрана и не менее 32 мониторов в режиме 2 экранов	

	Гемодинамические вычисления	
	Просмотр измерений НД: не менее 720 измерений	
	Просмотр измерений СВ: не менее 720 измерений для каждого отдельного пациента	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить приезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 2 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	

	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
3.	МЕДИЦИНСКАЯ КОНСОЛЬ ДЛЯ РЕАНИМАЦИОННЫХ ОТДЕЛЕНИЙ С 6 РОЗЕТКАМИ (10 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение: Конфигурация из одного консольного блока, закрепленного на стене, используемого для подводки медицинских газов, электричества	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Длина: 1400 мм	
	Рельс для навесного оборудования по всей длине консоли, расположенный сверху и снизу:	
	Газовые розетки стандарта DIN (для кислорода 2 шт., для воздуха 1 шт., для вакуума 1 шт.):	
	Расходомер кислорода с увлажнителем (автоклавируемый): 1 шт.	
	Вакуумный эжектор в комплекте с ёмкостью для сбора секрета (1 литр, автоклавируемый): 1 шт.	
	Электрические розетки: 6 шт.	
	Розетка RJ-45 (для подключения к локальной сети медицинского учреждения): 1 шт.	
	Клеммы для выравнивания потенциалов: 4 шт.	
	Инфузионная стойка для растворов (4 крюка): 1 шт.	
	Полка для прикроватного монитора: 1 шт.	
	Система вызова медперсонала с пультом:	
	Ночная подсветка:	
	Электропитание:	
	220 В ± 10 %, 50/60 Гц:	
	Сетевой кабель, разъём евростандарт:	
	Комплектующие, запасные части, расходные материалы:	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	

Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
Стандарты качества и безопасности:	
ISO 13485:	
CE	
Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
Документация:	
Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
Гарантийные условия:	
Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд 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).	
Монтаж:	
Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте (см. Таблицу распределения оборудования по проектным объектам).	
Обучение медицинского персонала:	
Обучение должно быть на русском языке.	
Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
Обучение технического персонала:	
Обучение должно быть на русском языке.	
Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
Общую инструкцию по технике безопасности.	
Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
Регистрация:	

	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
4.	ОСВЕТИТЕЛЬНАЯ НАСТЕННАЯ КОНСОЛЬ НА 2 КОЙКИ (15 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Конфигурация из одного консольного блока, закрепленного на стене, используемого для подводки медицинских газов, электричества, телефонной линии и линии вызова медперсонала в отделении. Консоль поделена на 2 равные части идентичные друг другу.	
	Правая часть консоли комплектуются:	
	Газовыми розетками стандарта DIN (для кислорода 1 шт., вакуума 1 шт.);	
	Банка увлажнителя на пистолете к газовой розетке - 1шт.;	
	Перекладина для крепления навесного оборудования - шприцевых насосов и инфузионных корзин и др.;	
	Электрическими розетками с заземлением (6 шт.);	
	Розеткой RJ-45 для системы центрального мониторинга (1 шт.);	
	Телефонная розетка (1 шт.);	
	Системой вызова медперсонала;	
	Освещение койки (2 режима: «обычное» и «ночное»).	
	Левая часть консоли комплектуются:	
	Газовыми розетками стандарта DIN (для кислорода 1 шт., вакуума 1 шт.);	
	Банка увлажнителя на пистолете к газовой розетке – 1шт.;	
	Перекладина для крепления навесного оборудования - шприцевых насосов и инфузионных корзин и др.;	
	Электрическими розетками с заземлением (6 шт.);	
	Розеткой RJ-45 для системы центрального мониторинга (1 шт.);	
	Системой вызова медперсонала;	
	Освещение койки (2 режима: «обычное» и «ночное»).	
	Телефонная розетка (1 шт.);	
	2. Технические характеристики:	
	Ширина ~ 3,5м;	
	Возможность прокладки соединительных кабелей между устройствами, расположенных в одной консоли.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость	

	которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 12 месяцев	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить приезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	

	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
ЛОТ-№2		
1.	ПОРТАТИВНЫЙ АСПИРАТОР 1 БАНОЧНЫЙ (4 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение: Экстренная медицинская помощь: Интенсивная терапия: Постоперационная санация респираторного тракта: Санация респираторного тракта после ларингэктомии: Санация респираторного тракта после трахеотомии: Аспирация во время анестезии: Аспирация при дисфагии после инсульта:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Рабочий цикл – постоянный:	
	Производительность по воздуху в диапазоне: 15-28 л/мин.	
	Максимальный вакуум не менее: 70 kPa	
	Вакуумметр и регулятор давления:	
	Уровень шума не более: 55 dB	
	Безмасляный компрессор с простым техническим обслуживанием:	
	Защита от попадания жидкостей в компрессор:	
	Емкость для секрета, объем не менее 1 литра, из поликарбоната, автоклавируемая, с индикацией уровня жидкости:	
	Крышка емкости автоклавируемая, с механизмом защиты от переполнения:	
	Водоотталкивающий антибактериальный фильтр, одноразовый:	
	Все компоненты аппарата должны быть изготовлены из прозрачного материала с возможностью их частой обработки дезинфицирующими растворами:	
	Возможность крепления к кровати пациента:	
	Электропитание:	
	220 В ± 10 %, 50/60 Гц:	
	Сетевой кабель, разъём евростандарт:	
	Комплектующие, запасные части, расходные материалы:	
	Мобильная стойка на 4-х роликах, два из которых с тормозом: 1 шт.	
	Емкость для секрета (дополнительно): 2 шт.	
	Крышка для емкости (дополнительно): 2 шт.	
	Трубка для отсоса, силиконовая, автоклавируемая, с пальцевым контролем потока, длина не менее 2 м: 10 шт.	

	Силиконовая соединительная трубка (длина 40-50 см): 5 шт.	
	Канюля тип Yankauer, диаметр 5.0 мм, длина 28-30 см - 3 шт.	
	Резиновый уплотнитель для крышки емкости: 5 шт.	
	Резиновый уплотнитель для механизма защиты от переполнения: 5 шт.	
	Антибактериальный фильтр: 50 шт.	
	Предохранитель: 10 шт.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
	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).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте (см. Таблицу распределения оборудования по проектным объектам).	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	

Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
Общую инструкцию по технике безопасности.	
Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
Производительность по воздуху в диапазоне: 15-28 л/мин.	
Максимальный вакуум не менее: 70 кПа	
Вакуумметр и регулятор давления:	
Уровень шума не более: 55 dB	
Безмасляный компрессор с простым техническим обслуживанием:	
Защита от попадания жидкостей в компрессор:	
Емкость для секрета, объем не менее 1 литра, из поликарбоната, автоклавируемая, с индикацией уровня жидкости:	
Крышка емкости автоклавируемая, с механизмом защиты от переполнения:	
Водоотталкивающий антибактериальный фильтр, одноразовый:	
Все компоненты аппарата должны быть изготовлены из прозрачного материала с возможностью их частой обработки дезинфицирующими растворами:	
Возможность крепления к кровати пациента:	
Электропитание:	
220 В ± 10 %, 50/60 Гц:	
Сетевой кабель, разъём евростандарт:	
Комплектующие, запасные части, расходные материалы:	
Мобильная стойка на 4-х роликах, два из которых с тормозом: 1 шт.	
Емкость для секрета (дополнительно): 2 шт.	
Крышка для емкости (дополнительно): 2 шт.	
Трубка для отсоса, силиконовая, автоклавируемая, с пальцевым контролем потока, длина не менее 2 м: 10 шт.	
Силиконовая соединительная трубка (длина 40-50 см): 5 шт.	
Канюля тип Yankauer, диаметр 5.0 мм, длина 28-30 см - 3 шт.	
Резиновый уплотнитель для крышки емкости: 5 шт.	
Резиновый уплотнитель для механизма защиты от переполнения: 5 шт.	
Антибактериальный фильтр: 50 шт.	
Предохранитель: 10 шт.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких	

	запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд 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).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте (см. Таблицу распределения оборудования по проектным объектам).	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с	

	обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
2.	НАБОР ДЛЯ ЛАРИНГОСКОПИИ В КОМПЛЕКТЕ С 5 КЛИНКАМИ (5 набор)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Многоразовый	
	Возможность стерилизации автоклавированием	
	Материал - высококачественная нержавеющая сталь	
	Матовая антибликовая поверхность клинка	
	Световод от галогенового источника с "холодным" освещением	
	Высокий коэффициент пропускания через весь видимый диапазон длины волн	
	Цифровая апертура 0,64	
	5.500 / 8.000 отдельных оптических волокон (в зависимости от типа клинка)	
	До 4.000 стерилизационных циклов в автоклаве при 134 °С	
	Клинки с интегрированным световодом 5ти размеров	
	Интенсивность света, расстояние не менее 35мм. – 9000 – 18000 люкс	
	Цветовая температура - 5.500 - 6.500 К	
	Срок службы лампы - 50 000 часов	
	Световой поток - 50 - 70 лм.	
	Источник питания батарейки или аккумулятор или схожий	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	

	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 12 месяцев	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
3.	НАСОС ШПРИЦЕВОЙ (8 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение: Для различных видов инфузионной терапии	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	

	Общие характеристики:	
	Режим инфузии- Режим скорости, режим времени/объема, режим массы препарата, микрорежим, программируемый режим, режим библиотеки лекарств	
	Шприцы	5 мл, 10 мл, 20 мл, 30 мл, 50 мл/60 мл, автораспознавание
	Скорость потока 5мл шприц: 0.1-60мл/ч 10мл шприц: 0.1-300мл/ч 20мл шприц: 0.1-400мл/ч 30мл шприц: 0.1-600мл/ч 50 мл/60 мл шприц: 0.1-1200мл/ч	
	Увеличение-0.01ml/h	
	Точность $\leq \pm 2\%$	
	Изменение VTBI и скорости инфузии во время впрыска	
	VTBI- 0,1 ~ 9999,9 мл	
	Накопленный объем- 0,0 ~ 9999,9 мл	
	Время 1 мин ~ 99 ч 59 мин 59 сек	
	Скорость KVO- 0,1 мл/ч ~ 5 мл/ч, регулируемый	
	Скорость BOLUS 5мл шприц: 0.1-60мл/ч 10мл шприц: 0.1-300мл/ч 20мл шприц: 0.1-400мл/ч 30мл шприц: 0.1-600мл/ч 50 мл/60 мл шприц: 0.1-1200мл/ч	
	Датчик давления: Обнаружение давления окклюзии, 20 кПа ~ 150 кПа, 8 уровней регуляции с отображением значения динамического давления	
	Сигналы тревоги: Окончание инфузии, пустой шприц, окклюзия, шприц отсоединен, ошибка параметра, опорожнение шприца, низкий заряд батареи, разряд батареи, потеря питания переменного тока, проблема с подачей, ошибка связи и т. д.	
	Наборы для процедуры: После калибровки возможность использования 20 различных одноразовых наборов для внутривенных вливаний	
	Экран- TFT ЖК-дисплей, 3,5 дюйма, доступно 10 уровней яркости	
	Функция сброса давления-После окклюзии	
	Источник питания переменного тока- 100 В ~ 240 В, 50 Гц/60 Гц, ≤ 45 В	
	Аккумулятор- Перезаряжаемый литиевая аккумуляторная батарея, DC11.1V,3000mAh; Время работы: ≥ 9 ч при 5 ml/h,	
	Звуковой сигнал тревоги- Стандартный звуковой сигнал медицинской тревоги с функцией отключения звука, 8 регулируемых уровней звука	
	Запись историй инфузии Более-10000	
	Эксплуатационный режим- Температура: + 5 °C ~ + 40 °C, влажность: 20% ~ 90%, давление воздуха: 70 ~ 106KPa	
	Классификации Тип CF, класс II, IPX4	

	Дополнительные функции-вращающийся на 90° кронштейн удобен для горизонтального и вертикального расположения, уникальная технология интеллектуального распознавания шприца, функция блокировки клавиш, функция сна	
	Габаритный размеры: 275 мм × 145 мм × 160 мм; Вес: 2,1 кг	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
4.	НАСОС ИНФУЗИОННЫЙ (8 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение: Для различных видов инфузионной терапии	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую	

	техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Режим инфузии	Режим объема, капельный режим, режим введения лекарственных средств, режим времени
	Наборы для вливания	Стандартные одноразовые наборы для внутривенных вливаний (10, 15, 20, 60 д/мл, с диаметром 3,4 ~ 4,5 мм)
	Скорость потока	1.0мл/ч~1200мл/ч 1,0 д / мин~400 д / мин
	Увеличение	1,0–100 мл / ч с 0,1 мл / ч; 100–1200 мл / ч с 1мл / ч 1-400д/мин с 1 д/мин
	Отклонение расхода	≤5% (после калибровки)
	VTBI	0,1 ~ 9999,9 мл
	Общий объем	0,0 ~ 9999,9 мл
	Время	1 мин ~ 99 ч 00 мин
	Скорость продувки	600 мл/ч, отображение объема продувки
	KVO	0,1 мл/ч ~ 5 мл/ч, регулируемый
	Клавиатура	Цифровая клавиатура
	BOLUS	Доступна функция Bolus, скорость потока регулируется
	Ночной режим	В режиме ожидания экран автоматически тускнеет в течение 5 минут
	Датчик давления	Обнаружение давления окклюзии, 40 кПа ~ 130 кПа, 10 уровней регуляции с отображением значения динамического давления
	Детектор пузырьков воздуха	Ультразвуковое обнаружение, 50 отдельных пузырьков объемом 50 ~ 300 мкл, 10 уровней регуляции
	Объем	10 уровней регуляции
	Функция Антиреверс	Функция защиты двигателя от обратного хода для предотвращения восходящего потока

Наборы для инфузии		Система открытая, после калибровки возможность использования любых одноразовых наборов для внутривенных вливаний
Самотестирования		Самотестирование перед запуском и во время инфузии
Аудио и визуальные сигналы тревоги		Пузырьки воздуха, восходящая окклюзия, открытая дверца, окончание инфузии, время работы в режиме ожидания истекло, низкий уровень заряда батареи, батарея заряжена, батарея отключена, питание переменного тока отключено, ошибка двигателя, ошибка насоса, ошибка датчика давления, ошибка параметров, ошибка датчика капель, датчик капель отключен, ёмкость пуста, неисправность системы
Экран		ЖК-дисплей, 3,2 дюйма
Источник питания переменного тока		100 В ~ 240 В, 50 Гц/60 Гц, ≤ 25 ВА
Аккумулятор		Литиевая аккумуляторная батарея, DC11.1V, 3000mAh; Время работы: ≥10ч при 25 ml/h, отображение оставшегося заряда батареи на дисплее
Эксплуатационный режим		Температура: + 5 °C ~ + 40 °C, влажность: 20% ~ 90%, давление воздуха: 70 ~ 106KPa
Режим транспортировки и хранения		Температура: -20 °C ~ + 55 °C, влажность: 10% ~ 95%, давление воздуха: 50 ~ 106KPa
Классификации		Тип CF, класс II, IPX3

	Спецификация	Габаритный размеры: 145 мм × 150 мм × 200 мм; Вес: 1,7 кг
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
5.	КИСЛОРОД КОНЦЕНТРАТОР (3 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.:	
	Назначение: Для снабжения лечебного учреждения кислородом, вырабатываемым из воздуха для клинического и медицинского применения/ Применим для снабжения кислородом аппаратов искусственного дыхания там, где использование газовых кислородных баллонов невозможно.	

Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
Общие характеристики:	
Производительность – не менее 8 л/мин	
Уровень шума - не более 60 Дб	
Система увлажнения вырабатываемого кислорода с ротаметром	
Концентрация кислорода на выходе– не менее 93%.	
Счетчик времени работы аппарата	
Сигнализация при отключении питания и низкой концентрации кислорода	
Колесики для удобства перемещения аппарата	
Фильтры, используемые в аппарате должны быть моющимися или заменяемыми	
Кислородно-распределительный набор применяется со следующими принадлежностями:	
2х проводной регулятор кислорода на 2 пациента - 1 набор (устройство должно включать независимых друг от друга 2 регулятора потока и 2 волюметра)	
Шланги кислородные 5 мм диаметр, 50 м - 2 шт.	
Носовые канюли для взрослых размера – 20 шт.	
Носовые канюли педиатрического размера – 20 шт.	
Вводящий фильтр -4 шт.	
Выводящий фильтр – 10шт.	
Бактериальный фильтр - 6 шт,	
Фильтр грубой очистки - 2шт.	
Питание:	
220/240 В АС +/- 10%, частота-50 Гц., Европейский разъем	
Кабели питания	
Потребляемая мощность - не более 600 Вт	
Электробезопасность - класс защиты II, тип В,	
Требования для сертификации	
ISO 9001 или ISO 13485	
CE	
Документация на каждую единицу оборудования)	
Руководство для пользователя на русском языке	
Инструкция по сервисному обслуживанию на русском языке	
Гарантийный срок эксплуатации	
24 месяца со дня ввода в эксплуатацию	
Монтаж и обучение	
Аппарат должен быть установлен, протестирован и введен в эксплуатацию экспертом Поставщика на каждом рабочем месте	
Регистрация:	
Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждение контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	

ЛОТ-№3		
1.	ЭЛЕКТРОКАРДИОГРАФ 12-КАНАЛЬНЫЙ (5 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Дисплей:	
	Тип – цветной TFT LCD, сенсорный:	
	Диагональ не менее: 12,1”	
	Разрешение не менее: 800 x 600	
	Водозащитная мембранная клавиатура:	
	Режимы работы – автоматический и ручной:	
	Количество каналов: 12	
	Одновременная регистрация 12 отведений ЭКГ:	
	Последовательность отведений – стандартная:	
	Усилитель ЭКГ:	
	АЦП не менее: 24 бит	
	Частотный диапазон цифровой регистрации не менее: 0,05 - 150 Гц	
	Входной импеданс не менее: 50 МОм	
	Чувствительность: 2,5/5/10/20 мм/мВ	
	Автоматическая и ручная регулировка чувствительности:	
	Коэффициент ослабления синфазных сигналов не менее: 100 дБ	
	Фильтр подавления помех от сети:	
	Антидрейфовый фильтр:	
	Антиреморный фильтр:	
	Специальные функции:	
	Контроль наложения электродов:	
	Автоматическая компенсация дрейфа базовой линии:	
	Функция расчета и интерпретации, включая анализ ритма:	
	Определение аритмий в режиме реального времени:	
	Измерение интервала R-R:	
	Определение сигнала кардиостимулятора:	
	Определение частоты сердечных сокращений в диапазоне не менее: 30 - 300 ударов/мин	
	Функция “заморозки” волн в режиме реального времени:	
	Предварительный просмотр волн или результатов анализа на мониторе:	
	Защита от воздействия дефибриллятора:	
	Объем внутренней памяти не менее: 100 ЭКГ	
	Передача данных на персональный компьютер:	
	Термопринтер:	
	Многоканальная (3/6/12 каналов) печать:	
	Вертикальное разрешение не менее: 8 точек/мм	
	Горизонтальное разрешение не менее: 40 точек/мм	
	Скорость распечатки в диапазоне не менее: 6,25 - 50 мм/сек	

Тип бумаги – в рулонах или Z-образно сложенная:	
Ширина бумаги не менее: 210 мм	
USB порт:	
Электропитание:	
220 В ± 10 %, 50/60 Гц:	
Сетевой кабель, разъём евростандарт:	
Встроенная перезаряжаемая батарея:	
Время работы батареи (новая, полностью заряженная) не менее: 2 часа	
Комплектующие, запасные части, расходные материалы:	
Кабель ЭКГ: 1 шт.	
Грудные электроды (дополнительно): 1 комплект	
Электроды для конечностей (дополнительно): 1 комплект	
Кабель заземления, длина не менее 3 м: 1 шт.	
Перезаряжаемая батарея (дополнительно): 1 шт.	
Бумага для принтера (по выбору участника торгов):	
В рулонах, не менее: 300 м	
Z-образно сложенная, не менее: 1000 листов	
Мобильная стойка: 1 шт.	
Пылезащитный чехол: 1 шт.	
Электродный гель не менее: 250 мл	
Предохранитель: 10 шт.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
Стандарты качества и безопасности:	
ISO 13485:	
CE:	
Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
Документация:	
Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
Гарантийные условия:	
Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию:	
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).	

	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте (см. Таблицу распределения оборудования по проектным объектам).	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
2.	ДЕФИБРИЛЛЯТОР С МОНИТОРОМ (3 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение: Предназначен для генерирования одиночных импульсов тока при электроимпульсной терапии острых и хронических нарушений сердечного ритма и мониторинга сердечной деятельности у взрослых и детей	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Корпус аппарата выполнен из ударопрочного материала	
	Наличие функции самотестирования	
	Наличие встроенного высококонтрастного жидкокристаллического дисплея с диагональю не менее 7"	
	Режимы дефибрилляции: внешний, ручной/автоматический, синхронизированный/асинхронный	

Энергия разряда при импедансе 50 Ом в диапазоне не менее 1-360 Дж	
Установка энергии разряда: в ручном режиме не менее 9 ступеней	
Время зарядки до мощности 360 Дж не более 10 секунд при работе от сети электропитания или встроенной аккумуляторной батареи	
Автоматический набор энергии разряда	
Готовность к проведению разряда сопровождается звуковым сигналом	
5-канальная электрокардиография	
Мониторинг частоты сердечных сокращений в диапазоне не менее 15 – 300 ударов/мин	
Индикация качества наложения электродов	
Регистрация ЭКГ с одноразовых ЭКГ-электродов или с многоразовых электродов для дефибрилляции	
Возможность использования аппарата для длительного мониторинга сердечной деятельности	
Наличие акустической и визуальной системы тревоги при (кроме прочего): тахикардии, брадикардии, отсоединении электродов, низком заряде аккумулятора	
НИАД	
Встроенный трёхканальный термопринтер с разрешением не менее 8 точек/мм	
Возможность ручной и автоматической активации принтера	
Скорость регистрации 25 мм/сек	
IP44	
Электропитание:	
220 В ± 10 %, 50 Гц	
Сетевой кабель, разъём евростандарт	
Перезаряжаемая аккумуляторная батарея, обеспечивающая работу аппарата в течение не менее 3 часов при мониторинге ЭКГ или не менее 200 разрядов мощностью 200 Дж	
Перезарядка аккумуляторной батареи происходит автоматически при подключении аппарата к централизованной сети электроснабжения или при помощи зарядного устройства	
Акустическая и визуальная индикация состояния аккумуляторной батареи	
Комплектующие и расходные материалы (для каждой единицы):	
ЭКГ - кабель пациента с нейтральным электродом – 2 шт.	
Электрод утюжковый для взрослых с кабелем подсоединения – 1 комплект	
Электрод утюжковый для детей с кабелем подсоединения – 1 комплект	
Тележка с фиксатором колёс для транспортировки аппарата – 1 шт.	
Сумка для хранения и транспортировки аппарата с принадлежностями -1 шт.	
Аккумуляторная батарея с зарядным устройством – 1 комплект	
Термобумага – в рулонах или другое исполнение (общая длина не менее 1000 м)	
Электродный гель – в удобной для использования таре (общее количество не менее 500 мл)	
Электрод одноразовый для дефибрилляции – 100 шт.	

ЭКГ - электрод, одноразовый, клеящийся, для взрослых – 500 шт.	
ЭКГ - электрод, одноразовый, клеящийся, для детей – 200 шт.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
Стандарты качества и безопасности:	
ISO 13485:	
CE:	
МЭК 60601-1	
Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
Документация:	
Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
Гарантийные условия:	
Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию:	
В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
Монтаж:	
Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
Обучение медицинского персонала:	
Обучение должно быть на русском языке.	
Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
Обучение технического персонала:	
Обучение должно быть на русском языке.	
Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
Общую инструкцию по технике безопасности.	
Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	

	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
3.	КАРДИОМОНИТОР С ОПРЕДЕЛЕНИЕМ ИНВАЗИВНОГО АД, ПАРАМЕТРОВ ГЕМОДИНАМИКИ, BIS, ЭКГ КОНТРОЛЯ, ПУЛЬСОКСИМЕТРИИ, С ТЕМПЕРАТУРНЫМ ДАТЧИКОМ, МАНЖЕТОЙ ДЛЯ НЕИНВАЗИВНОГО АД - НА КАЖДУЮ КОЙКУ, С РАСХОДНИКАМИ: (ИНВАЗИВНОГО АД, BIS ЭЛЕКТРОДЫ, МАНЖЕТЫ ДО 1 ГОДА, С 3 ДО 5 ЛЕТ, И БОЛЕЕ) (3 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Физическая характеристика:	
	Монитор	
	Напряжение	
	Потребляемая мощность	
	Время работы батареи	
	Рабочая среда:	
	Диапазон температур:	
	Условия работы	
	Условия хранения	
	Диапазон влажности:	
	При работе	
	При хранении	
	Электрическая характеристика	
	Максимальный входной ток	
	Сфера применения	
	Функциональная спецификация	
	Индикаторы	
	Батарея	
	Тренд	
	Время тренда	
	Количество измерений НИАД	
	ЭКГ	

	Защита от переменного тока и вмешательства от высоких электрохирургических частот и дефибрилляции	
	Форма волны ЭКГ	
	Режим отведения	
	Усиление	
	ЧСС частота сердечных сокращений	
	Диапазон измерения	
	Взрослые	
	Новорожденные/дети	
	Точность	
	Разрешение:	
	Чувствительность	
	Дифференциальный входной импеданс	
	Частотная характеристика (ширина полосы частот):	
	Диагностический	
	Мониторинг	
	Хирургический	
	CMRR	
	Диагностический режим:	
	Режим мониторинга:	
	Хирургический режим:	
	Потенциал смещения электродов	
	Восстановление базолинии	
	Диапазон сигнала	
	Калибровочный сигнал	
	Измерения ST-сегмента	
	Диапазон измерения	
	Точность измерения	
	Ошибка измерения	
	Дыхание	
	Метод	
	Диапазон импеданса дыхания	
	Диапазон импеданса базолинии	
	Ширина полосы частот	
	Частота дыхания	
	Диапазон измерения	
	Взрослые	
	Новорожденные/дети	
	Разрешение	
	Точность	
	Сигнал тревоги апноэ	
	НИАД неинвазивный метод измерения артериального давления крови	
	Метод	
	Диапазон частоты пульса	
	Взрослый/педиатрический режим	
	Новорожденный режим	
	Интервал измерения в AUTO режиме	
	Режим измерения	
	Период измерения в STAT режиме	
	Защита от избыточного давления	
	Взрослый режим	

	Педиатрический режим	
	Новорожденный режим	
	Разрешение	
	Точность статического давления	
	Неинвазивное измерение артериального давления	
	Диапазон измерения и сигнала тревоги:	
	Взрослый режим	
	Педиатрический режим	
	Новорожденный режим	
	SpO2 насыщение гемоглобина артериальной крови кислородом	
	Диапазон измерений	
	Разрешение	
	Точность	
	Частота пульса	
	Диапазон измерения и сигнала тревоги	
	Разрешение	
	Точность	
	Температура	
	Шкала	
	Канал	
	Диапазон измерений	
	Диапазон сигнала тревоги	
	Разрешение	
	Точность	
	Зонды	
	Принтер	
	Ширина записи	
	Скорость бумаги	
	Графическая волна	
	IBP (optional):	
	Лэйбл	
	Диапазон и сигнал тревоги	
	ART	
	РА	
	CVP/RAP/LAP/ICP	
	P1/P2	
	Датчик давления	
	Чувствительность	
	Импеданс	
	Разрешение	
	Точность	
	Интервал действия	
	Co2 капнография – измерение содержания CO2 при вдохе-выдохе	
	Тип датчика	
	Диапазон измерения Co2	
	Разрешение Co2	
	Точность измерения Co2	
	Частота дыхания	
	Точность частоты дыхания	

	Компенсация анестезирующего газа	
	Барометрическое давление	
	Данные по выходу	
	Время прогрева	
	Время нарастания	
	Время задержки	
	Управление потоком	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию:	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	

	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
4.	КАРДИОМОНИТОР С ОПРЕДЕЛЕНИЕМ ИНВАЗИВНОГО АД, ПАРАМЕТРОВ ГЕМОДИНАМИКИ, BIS, ЭКГ КОНТРОЛЯ, ПУЛЬСОКСИМЕТРИИ, С ТЕМПЕРАТУРНЫМ ДАТЧИКОМ, МАНЖЕТОЙ ДЛЯ НЕИНВАЗИВНОГО АД - НА КАЖДУЮ КОЙКУ, С РАСХОДНИКАМИ: (ИНВАЗИВНОГО АД, BIS ЭЛЕКТРОДЫ, МАНЖЕТЫ ДО 1 ГОДА, С 3 ДО 5 ЛЕТ, И БОЛЕЕ) (10 набор)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.:	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Тип – цветной TFT, сенсорный:	
	Диагональ не менее: 15”	
	Разрешение не менее: 1280 x 1024	
	Количество отображаемых волн (с функцией “заморозки”) не менее:8	
	Монитор должен иметь модульную конструкцию	
	Электрокардиография:	
	Регистрация по 5-ти стандартным отведениям:	
	Анализ ЭКГ в нескольких отведениях: при мониторинговом анализе ЭКГ необходимо одновременно анализировать не менее 2 отведений для повышения точности. Пользователь может менять лиды для анализа	
	Выбор усиления в диапазоне не менее: x 0,125 - x 4	
	Функция авто усиления	
	Скорость развертки в диапазоне не менее: 15 - 50 мм/сек	
	Диапазон входных сигналов не менее: 0,03 – 10 мВ	
	Коэффициент ослабления синфазных сигналов не менее:	

Фильтры сигнала ЭКГ – диагностический, мониторинг, хирургический:	
Входное сопротивление не менее: 5 МОм	
Частота сердечных сокращений в диапазоне не менее: 0 - 200 уд/мин	
Погрешность измерения частоты сердечных сокращений не более: ± 2 уд/мин	
Мониторинг сегмента ST:	
Измерение смещения сегмента ST в диапазоне не менее: - 2,5 - + 2,5 мВ	
Определение аритмий в режиме реального времени (указать виды аритмии):	
Определение сигнала кардиостимулятора: не менее 13 классификаций	
Амплитуда в диапазоне не менее: $\pm 2,0 - \pm 700$ мВ	
Длительность в диапазоне не менее: 0,1 – 2,0 мс	
Определение комплекса QRS:	
Амплитуда в диапазоне не менее: 0,5 - 5,0 мВ	
Длительность в диапазоне не менее: 200– 800мс	
Защита от воздействия дефибриллятора и электрокоагулятора:	
Синхронизация с дефибриллятором:	
Неинвазивное давление:	
Метод измерения – осциллометрический:	
Измеряемые параметры – систолическое давление, диастолическое давление, среднее давление, частота пульса:	
Режимы измерения – ручной, автоматический, непрерывный:	
Интервал измерения в автоматическом режиме (по выбору пользователя) не менее:	
Максимальное время измерения в непрерывном режиме не менее:	
Интервал измерения в непрерывном режиме не более:	
Метод измерения – осциллометрический:	
Диапазон измерения (для взрослых):	
Систолическое давление в диапазоне не менее: 30 – 270 мм рт.ст	
Диастолическое давление в диапазоне не менее: 10 – 220 мм рт.ст.	
Среднее давление в диапазоне не менее: 30 – 140 мм рт.ст	
Максимальная средняя погрешность не более: 5 мм. рт.ст.	
Инвазивное давление:	
Количество каналов:2	
Независимое отображение каждого канала:	
Измерение в диапазоне не менее: -98 – 300 мм рт.ст.	
Максимальная средняя погрешность не более: 2 мм рт.ст.	
Пульсоксиметрия:	
Диапазон измерения SpO ₂ : 0 - 100 %	
Погрешность в диапазоне 70 % - 100 % не более: ± 2 %	
Частота пульса в диапазоне не менее: 20 - 300 уд/мин	
Погрешность не более: ± 3 уд/мин	
Частота дыхания:	
Метод измерения – импедансный:	
Импеданс в диапазоне не менее: 200 – 1250 Ом	
Диапазон измерения (для взрослых) не менее: 4 - 120 дыханий/мин	

Погрешность в диапазоне 6 - 120 дыханий в минуту не более: ± 3 дыхания/мин	
Контроль апноэ:	
Температура:	
Количество каналов: 2	
Позиция датчика – кожа, ротовая полость, ректально:	
Диапазон измерения не менее: 25 - 45°C	
Погрешность (включая датчик) не более: $\pm 0,3^{\circ}\text{C}$	
Сигналы тревоги:	
Акустические и визуальные сигналы тревоги:	
Установка сигналов тревоги по всем параметрам:	
Выбор уровня громкости сигналов тревоги:	
BIS:	
Метод биспектрального индекса	
Диапазон импеданса от 0 до 999 k Ω	
Пропускная способность ЭЭГ от 0.25 до 100 Hz	
Диапазон BIS от 0 до 100 (BIS, BIS L, BIS R)	
Сохранение данных:	
Продолжительность тренда (графические/табличные) не менее: 72 часа	
Встроенный термопринтер:	
Количество распечатываемых кривых не менее: 3	
Ширина бумаги не менее: 50 мм	
Скорость распечатки в диапазоне не менее: 25 - 50 мм/сек	
Возможность подключения дополнительных опциональных модулей:	
Электропитание:	
220 В $\pm 10\%$, 50 Гц	
Источник резервного электрического питания для обеспечения работы не менее 1 ч.	
Сетевой кабель с евровыключателем	
Комплектующие (для каждой единицы):	
Компоненты и расходные материалы (для каждого устройства):	
Датчик кислорода - 2 шт.;	
Набор принадлежностей для неинвазивной вентиляции для взрослых (различные размеры) - 2 комплекта (автоклавизируемые);	
Набор принадлежностей для неинвазивной вентиляции для детей (различные размеры) - 2 комплекта (автоклавизируемые);	
Контур пациента для взрослых (автоклавизируемые) - 2 шт.;	
Контур пациента для детей (автоклавизируемые)	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких	

	запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию:	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	

ЛОТ-№4

1.	АКВАДИСТИЛЛЯТОР (2 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Производительность не менее 50 литров в час	
	Корпус и основные детали выполнены из нержавеющей стали (участник торгов в конкурсном предложении должен указать толщину используемой стали и представить подробную информацию о марке стали)	
	Возможность подсоединения к системе централизованного водоснабжения	
	Система автоматического отключения при прекращении централизованной подачи воды и заполнения резервуара	
	Аквадистиллятор и резервуар должны соединяться в единую систему	
	Обозначения на оборудовании должны быть на русском языке	
	Электропитание:	
	220 В ± 10 %, 50 Гц, 1 фаза или 380 В ± 10 %, 50 Гц, 3 фазы	
	Сетевой кабель	
	Комплектующие и запасные части (для каждой единицы):	
	Резервуар из нержавеющей стали для хранения дистиллированной воды ёмкостью не менее 50 л (участник торгов в конкурсном предложении должен указать толщину используемой стали и представить подробную информацию о марке стали)	
	Электронагревательный элемент – 4 комплекта;	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	МЭК 601-1-88 или аналог	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	

	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить приезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
2.	АППАРАТ ДЛЯ МОЙКИ ЛАБОРАТОРНОЙ ПОСУДЫ (1 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение: Лабораторная посудомоечная машина предназначена для мытья, сушки и дезинфекции лабораторной	

	посуды, стекла, оптики, пластмассы, стеклянной лабораторной посуды с узким и широким горлом.	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Электронная система управления с панелью управления с дисплеем, на котором задается и отображается вся информация о параметрах и циклах мойки;	
	Объем камеры не менее 150 л.;	
	Прозрачное окно в двери;	
	Максимальная температура воды не менее +93 С°;	
	Способ мытья посуды с трех сторон;	
	Подключение к горячей и холодной воде;	
	Раздельные насосы для мытья и слива;	
	Встроенный парогенератор;	
	Насос для подачи воды при ополаскивании;	
	Программ ополаскивания не менее 5;	
	Сушка горячим воздухом;	
	Программирование процесса сушки;	
	Встроенные программы мойки не менее 10;	
	Защита от протечек;	
	Мощность циркуляционного насоса не менее 300 л/мин;	
	Диспенсер для порошкообразных и жидких детергентов.	
	Электропитание:	
	220 В ± 10 %, 50 Гц, 1 фаза или 380 В ± 10 %, 50 Гц, 3 фазы;	
	Потребляемая мощность – указать значение;	
	Сетевой кабель.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	МЭК 601-1-88 или аналог	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	

	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию:	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить приезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
3.	ВОДЯНАЯ БАНЯ ЛАБОРАТОРНАЯ (1 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение: Для дистилляции, сушки, выпаривания и термостатического нагревания. Корпус изготовлен из металла, а защитная крышка - из нержавеющей стали. Рабочая камера бани изолирована от корпуса элементами теплоизоляции, что исключает вероятность травмирования пользователя	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую	

техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
Общие характеристики:	
Потребляемая мощность ($\pm 5\%$) 1000 Вт	
Объем рабочей камеры ($\pm 5\%$) 5-7 л	
Количество секций - 1	
Ширина рабочей камеры ($\pm 5\%$) 20-30 см	
Длина рабочей камеры 40-50 см	
Отображение текущей температуры	
Материал крышки рабочей камеры - нержавеющая сталь	
Электропитание: 220 В, 50 Гц	
Сетевой кабель европейский разъем	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
Стандарты качества и безопасности:	
ISO 13485:	
CE:	
МЭК 60601-1	
Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
Документация:	
Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
Гарантийные условия:	
Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию:	
В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить приезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
Монтаж:	
Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
Обучение медицинского персонала:	
Обучение должно быть на русском языке.	
Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	

	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
4.	ПЦР АНАЛИЗАТОР С РЕАГЕНТАМИ (1 набор)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Амплификатор детектирующий - предназначен для проведения полимеразной цепной реакции в амплификационных пробирках 0,2 мл и для регистрации результатов ПЦР при использовании комплектов реагентов, основанных на принципах ПЦР в режиме реального времени.	
	Общие требования:	
	Количество тестов за один цикл в формате пробирок по 0,2 мл;	
	Производительность за сутки при постановке одного теста, который занимает - например 60 мин. Не менее 2304 образца в сутки;	
	Работа в режиме 24 часа в течение 7 дней в неделю;	
	Автономная работа без компьютера, или при выходе из строя компьютера (завершение работы аппарата без потери данных);	
	Формат термоблока – Плащечный; Роторный;	
	Емкость термоблока не менее 48 лунок;	
	Объем реакционной смеси (допустимый), мкл 10 – 100;	

Дисплей. Возможность управления с или без персонального компьютера;	
Динамический диапазон, $\log \sim 9$;	
Расходные материалы для ПЦР-анализа <i>стандартные и низкопрофильные</i> (оптически прозрачные микропробирки, стрипы) Наличие (объемом 0,2 мл);	
Автоматическая настройка высоты пробирок;	
Наличие изолированных псевдоблоков (2-секционный), если применяется иная технология описать её (необязательный параметр);	
Независимое управление псевдоблоками (управление температурой при синхронном по времени профиле) (необязательный параметр характеризующий параметр П.12.);	
Разница температур между псевдоблоками при независимом управлении, 0-6°C;	
Наличие нагреваемой крышки (не менее 105°C);	
Программируемый нагрев/охлаждение реакционного модуля элементами Пелтье (2 элемента) (иные системы рассматриваются, участник должен предоставить описание системы и подтвердить выполнение оборудованием функционального назначения закупаемого оборудования);	
Форсированный режим нагрева/охлаждения матрицы;	
Дискретность установки температур, 0,1°C;	
Диапазон температуры 0-100°C;	
Точность поддержания температуры, $\pm 0,2$ °C;	
Однородность температуры, $\pm 0,15$ °C;	
Максимальная скорость нагревания, 3,5°C;	
Максимальная скорость охлаждения, 2,5°C;	
Средняя скорость нагревания, 3,3°C;	
Средняя скорость охлаждения, 2,1°C;	
Источник возбуждения Светодиод (LED);	
Спектральный диапазон, 470-630 нм;	
Камера На основе ПЗС-детектора;	
Детектор ПЗС-матрица;	
Количество каналов детекции – не менее 6 каналов;	
Одновременная детекция сигнала в каждой лунке;	
Время сканирования по всем каналам, не более 20сек;	
Порог чувствительности, приведенный к количеству флуорофора 0,05x10E-12M;	
Калиброванные красители (по каналам) Fam; Hex; Rox; Cy5;	
Совместимость с другими флуорофорами: Fam – SybrGreen; Hex - VIC, R6G; Rox – TAMRA;	
Отсутствие необходимости калибровки;	
Заводская прекалибровка прибора;	
Автономный режим работы (без использования управляющего компьютера или возможность завершения начатого цикла при отключении компьютера без потери данных текущего цикла).	
Технологии, тесты:	
Анализ кривых плавления;	
Абсолютный и относительный количественный анализ.	
Требования к специализированному программному обеспечению:	

	Интерфейс с ПК USB 2.0 highspeed;	
	Интеграция в ЛИС;	
	Формат экспорта данных: .xml, .txt;	
	Операционная система совместимость: Windows® XP, Windows®Vista; Windows® 8, Windows® 10 и выше,	
	Управление с помощью одного компьютера несколькими приборами;	
	Программное обеспечение с многоязыковым интерфейсом (русский/английский);	
	Возможность заполнения столбца «идентификатор» протокола путём копирования информации из любого редактора через буфер обмена Windows;	
	Возможность исправления ошибок оператора во время и после работы программы;	
	Автономная работа прибора после запуска программы амплификации с его автоматическим выключением или переходом в режим «хранения» (по выбору оператора);	
	Возможность обрабатывать результаты предыдущих амплификаций в ходе выполнения текущей программы амплификации;	
	Возможность защиты выполнения программы путём двукратного дублирования записи результатов реакции;	
	Возможность апгрейда программного обеспечения;	
	Возможность экспорта из прибора «сырых» данных, включая исходное видеоизображение тестируемых образцов;	
	Возможность использования готовых файлов с параметрами тестов (ini-файлов);	
	Возможность многократного использования результатов построения «стандартной кривой»;	
	Программная компенсации кросс-тока.	
	Электропитание:	
	220 В +/-10%, 50/60 Гц	
	Шнур питания - Европейский разъем	
	Реагенты, расходные материалы, комплектующие:	
	Набор для SNP-генотипирования кардиомаркеров (артериальная гипертензия): 1 набор	
	Набор для SNP-генотипирования кардиомаркеров (ишемическая болезнь сердца): 1 набор	
	Набор для SNP-генотипирования онкомаркеров: 1 набор	
	Набор для SNP-генотипирования тромбофилии: 1 набор	
	Набор для определения Streptococcus pyogenes: 1 набор	
	Набор для определения HCV (вирусный гепатит С): 1 набор	
	Набор для определения HBV (вирусный гепатит В): 1 набор	
	Набор для выделения ДНК: 2 набора	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна	

	быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить приезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с	

	обязательством проведения регистрации в случае присуждение контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
5.	ВОРТЕКС (1 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.:	
	Назначение: Встряхиватель-вортекс универсальное устройство, предназначенное для смешивания и встряхивания реакционной смеси в микропланшетах или пробирках в широком диапазоне.	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Инфракрасный детектор воспринимающий наличие тест пробирок и автоматически запускающий встряхивание без необходимости давления	
	Адаптер из мягкого пенного материала, вмещающий не менее 19 пробирок -1,5 мл. - 1 шт.;	
	Адаптер из мягкого пенного материала, вмещающий для 10 пробирок -15 мл. - 1 шт.;	
	Адаптер из мягкого пенного материала для микропланшеты. - 1 шт.;	
	Диапазон колебаний не менее чем от 0 до 3000 об/мин.;	
	Размеры, не превышающие 22 см в диаметре и 6 см в высоту, позволяют использовать прибор внутри холодильника или инкубатора.	
	Электропитание:	
	220 В +/-10%, 50/60 Гц	
	Шнур питания - Европейский разъем	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	

	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить приезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
6.	ЭЛЕКТРОФОРЕЗНАЯ КАМЕРА (1 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	

Широкоформатная камера для одновременного разделения до 120 образцов ДНК (до 4 гребёнок на гель)	
Комплектация камеры:	
Камера с защитной крышкой и комплектом проводов;	
Заливочный столик	
Размеры геля, не менее, 15 x 15 см	
Адаптер для одновременной работы с двумя гелями	
Набор стекол, 2 шт	
Заслонки для заливки геля в камере и/или заливочный столик, не менее 2 шт.	
Зажим для стекол не менее 4 шт	
Гребенки для IPG-стрипов	
Не менее двух гребенок 1,5 мм на не менее 15 или 20 лунок.	
Объем буфера, не более 1000 мл	
Количество образцов - от 1 до 120	
Стандартное время выполнения для SDS-PAGE не менее 3,5 часа	
Источник питания	
Электропитание:	
230+/-10 В 50 Гц разъем европейского стандарта	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
Стандарты качества и безопасности:	
ISO 13485:	
CE:	
Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
Документация:	
Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
Гарантийные условия:	
Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
Монтаж:	
Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	

	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
7.	ТРАНСИЛЛЮМИНАТОР (1 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.:	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Просматриваемая поверхность (мм): ок. 200D x 200W	
	Длина волны (нм): ок. 300	
	УФ- лампы: ок. 6 x 8 Вт	
	Регулируемая интенсивность: от 100% до 50%	
	Аксессуары:	
	УФ-блокирующие покрытие	
	Расход энергии:	
	230+/-10 В 50 Гц разъем европейского стандарта	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	

	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии	

	«Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждение контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
8.	ТРОМБОЭЛАСТОГРАФ (1 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Количество измерительных каналов: не менее 2-х	
	Измеряемые характеристики сгустка крови:	
	Время начала образования сгустка:	
	Время стабилизации сгустка:	
	Динамика образования сгустка:	
	Максимальная прочность сгустка:	
	Амплитуда нарастания прочности сгустка:	
	Количественная оценка степени и скорости лизиса сгустка:	
	Время измерения не более: 10 мин	
	Запрограммированные тесты:	
	Тест с каолином:	
	Тест с гепариной (тест с инактивацией гепарина ферментом гепариной):	
	Тест на функциональный фибриноген (автоматический расчет концентрации функционального фибриногена в г/л):	
	Экспресс-исследование путем активизации свертывания крови тканевым фактором и каолином:	
	Тест на аспирин и плавикс (автоматический расчет процента агрегации тромбоцитов методом тромбозластографии):	
	Отдельное термостатирование каждого измерительного канала:	
	Индивидуальная регулировка температуры каждого измерительного канала:	
	Максимальный объем образца не более: 400 мкл	
	Контроль качества:	
	Поддержка русского языка в интерфейсе пользователя:	
	Управляющий компьютер (ноутбук) с операционной системой Windows 7/8:	
	Цветной лазерный принтер формата А4:	
	Электропитание:	
	220 В ± 10 %, 50/60 Гц:	
	Сетевой кабель, разъём евростандарт:	
	Источник бесперебойного питания с поддержанием работы не менее 15-20 минут:	
	Комплектующие, запасные части, расходные материалы:	
	Комплект расходных материалов на 300 тестов. Участник торгов должен представить в конкурсном предложении подробный	

	перечень расходных материалов с указанием наименования, количества, каталожного номера, стоимости за единицу.	
	Поставщик должен обеспечить поставку соответствующего количества контрольных сывороток (кровь, плазма), промывочных растворов (при необходимости) и калибровочных наборов, а также иных расходных материалов, стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение. Участник торгов должен включить в конкурсное предложение перечень данных расходных материалов с указанием наименования, количества и стоимости за единицу.	
	К моменту поставки на таможенную территорию Республики Узбекистан срок годности расходных материалов (с ограниченным сроком годности) должен быть не менее 80 % от установленного.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
	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).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте (см. Таблицу распределения оборудования по проектным объектам).	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	

	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
9.	ЦЕНТРИФУГА ЛАБОРАТОРНАЯ (2 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.:	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Ротор ёмкостью не менее 12 пробирок по 15 мл:	
	Частота вращения ротора не менее: 5000 об./мин.	
	Цифровой дисплей для индикации параметров центрифугирования:	
	Таймер - 0 – 99 мин.:	
	Блокировка включения двигателя при открытой крышке:	
	Электропитание:	
	220 В ± 10 %, 50/60 Гц:	
	Сетевой кабель, разъём евростандарт:	
	Комплектующие, запасные части, расходные материалы:	
	Пробирка центрифужная со сферическим дном и высотой не менее 15 см., градуированная из ПВХ или другого стерилизуемого материала: 500 шт.	
	Пробирка центрифужная с коническим дном и высотой не менее 15 см., градуированная из ПВХ или другого стерилизуемого материала: 500 шт.	

Пробирка центрифужная со сферическим дном и высотой не менее 15 см., стеклянная: 1000 шт.	
Пробирка центрифужная с коническим дном и высотой не менее 15 см., стеклянная: 1000 шт.	
Штатив для пробирок, 40 гнезд: 5 шт.	
Штатив для пробирок, 20 гнезд: 5 шт.	
Штатив для пробирок, 10 гнезд: 5 шт.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
Стандарты качества и безопасности:	
ISO 13485:	
CE:	
Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
Документация:	
Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
Гарантийные условия:	
Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
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).	
Монтаж:	
Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте (см. Таблицу распределения оборудования по проектным объектам).	
Обучение медицинского персонала:	
Обучение должно быть на русском языке.	
Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
Обучение технического персонала:	
Обучение должно быть на русском языке.	
Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	

	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
10.	БИНОКУЛЯРНАЯ ЛУПА (2 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г	
	Назначение: Используется для бинокулярного стереоскопического обзора на малых расстояниях. Предназначена для использования в медицинской, лабораторной и промышленной областях	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Оптическая система установлена на несущую систему S (наголовник), состоящую из системы подвижных головных ремней и шарниров	
	Увеличение не менее 3,5х	
	Рабочее расстояние (мм) не менее 300 - 400	
	Поле зрения в диапазоне (мм) 44 - 115	
	Высокая контрастность стереоскопического изображения	
	Возможность откидывания оптики вверх для получения изображения истинной величины	
	Шаровой адаптер	
	Крепления для оптики	
	Зажимный рычаг	
	Ручка с фиксацией для регулировки высоты	
	Головная сменная прокладка- передняя, задняя и верхняя	
	Кнопка регулировки верхней головной ленты	
	Поворотный шарнир верхней головной ленты	
	Поворотный шарнир задней головной ленты	
	Кнопка регулировки объема головы	
	Салфетка для чистки оптики	
	Требуемые технические характеристики, параметры, комплектация: хирургический осветитель к налобной лупе	

Мощный светодиодный источник света со встроенным контролем температуры	
Блок управления с 3-х шаговым регулятором освещения, индикатором уровня заряда и зажимом для ремня	
Две батареи	
Зарядное устройство	
Яркость системы освещения не менее 50 000 Lux при рабочем расстоянии 300 мм	
Индекс цветовой температуры не менее 5500 градусов Кельвина	
Размер светового поля не менее 86 мм	
Время работы батареи не менее 4 часов при 100%-ной интенсивности света	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
Стандарты качества и безопасности:	
ISO 13485:	
CE:	
Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
Документация:	
Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
Гарантийные условия:	
Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить приезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
Монтаж:	
Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
Обучение медицинского персонала:	
Обучение должно быть на русском языке.	
Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	

	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
11.	ВОЗДУШНЫЙ ТЕРМОСТАТ (2 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г	
	Назначение: Камера объемом 80 литров предназначена для проведения бактериологических, вирусологических, микробиологических и биохимических исследований в регулируемом диапазоне температур +5 до +70 градусов Цельсия.	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Термостат суховоздушный не менее 80 литров, с термоэлектрическими охлаждающими модулями;	
	Электронное управление. Система самотестирования - Сигнализация отклонения температуры, открытой двери, неисправного конденсора и испарителя, неисправности датчиков;	
	Охлаждение и поддержание температуры за счет активного нагнетания и перемешивания воздуха внутри камеры;	
	Регулируемая температура в камере – от не более 5°C ±1°C до не менее 70°C ±1°C;	
	Наличие системы аварийного отключения системы при перегреве внутри камеры;	
	Наличие внутренней стеклянной двери для контроля за содержимым в камере;	
	Корпус и внутренняя отделка – стальные или с покрытием устойчивым для обработки дезинфицирующими средствами.	
	Электропитание:	
	220 В ± 10 %, 50 Гц;	

	Сетевой кабель, разъём евростандарт.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	

	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
12.	МЕХАНИЧЕСКАЯ ПИПЕТКА ДОЗАТОР КОМПЛЕКТ (4 набор)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Комплектация набора дозаторов и принадлежностей: 1. Одноканальный дозатор 0,5 – 10 мкл - 1 шт.; 2. Одноканальный дозатор 10 – 100 мкл - 1 шт.; 3. Одноканальный дозатор 20 – 200 мкл - 1 шт.; 4. Одноканальный дозатор 100 – 1000 мкл - 1 шт.; Штатив многоместный для одноканальных дозаторов - 2 шт.	
	Технические и функциональные требования: Пипетки-дозаторы механические, автоматические, переменного объема; Величина переменного объема пипеток может варьировать, но в комплекте они должны обеспечивать работу в диапазоне 0,5 – 1000 мкл; Все части пипеток должны быть изготовлены из материалов, устойчивых к коррозии и возможностью автоклавирования; Пипетки или их части должны иметь различный цвет в соответствии с их рабочим объемом; Индикация объемов и регулировки на ручке; Механизм дозатора не должен требовать периодической смазки; Повторная калибровка и чистка дозатора должна быть простой с возможностью осуществления в условиях лаборатории.	
	Пипетка – дозатор автоматическая, одноканальная, переменного объема 0,5-10 мкл.	
	Вместимость, мкл - 0,5-10 мкл; Точность, % - $\pm 0,1$; Погрешность CV% - 0,8. Соответствие стандартам ISO14001; ISO17025 или аналогичным. Изделие должно иметь CE маркировку.	
	Пипетка – дозатор автоматическая, одноканальная, переменного объема 10-100 мкл.	
	Вместимость, мкл - 5-50;	

	Точность, % - $\pm 0,7$; Погрешность CV% - 0,4. Соответствие стандартам ISO14001; ISO17025 или аналогичным. Изделие должно иметь CE маркировку.	
	Пипетка – дозатор автоматическая, одноканальная, переменного объема 20-200 мкл.	
	Вместимость, мкл - 20-200; Точность, % - $\pm 0,5$; Погрешность CV% - 0,2. Соответствие стандартам ISO14001; ISO17025 или аналогичным. Изделие должно иметь CE маркировку.	
	Пипетка – дозатор автоматическая, одноканальная, переменного объема 100-1000 мкл.	
	Вместимость, мкл - 100-1000; Точность, % - $\pm 0,5$; Погрешность CV% - 0,2. Соответствие стандартам ISO14001; ISO17025 или аналогичным. Изделие должно иметь CE маркировку.	
	Штатив многоместный для автоматических, одноканальных дозаторов	
	Материал изготовления пластик (если иной указать). Количество гнезд для одноканальных дозаторов не менее 4.	
	Соответствие стандартам ISO 13485	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
13.	ПРОМЫВАТЕЛЬ ПЛАНШЕТ (1 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г	
	Назначение: Предназначен для промывания стандартных микропланшет 96 и стрипов, в процессе постановки реакции иммуноферментного анализа	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	8 канальная промывочная головка, с возможностью установки 12 канальной головки	
	Не менее 3 режимов промывки с различной интенсивностью	
	Объем дозирования промывающей жидкости не менее 50-400 мкл.	
	Остаточный объем жидкости в ячейке плашки не более 3 мкл.	
	Точность дозирования при объеме лунки 300 мкл не более $\pm 3\%$	
	Воспроизводимость дозирования менее 3% (300 мкл лунка)	
	Микропроцессорное управление, с количеством предустановленных программ не менее - 20	

	Возможность установки пользователем своих программ и программирования объема, времени отмачивания и паузы	
	Возможность настройки на разную геометрию лунок путем программирования	
	Наличие сосудов для промывающей жидкости и отходов не менее 2 л каждая	
	Жидкокристаллическом дисплей	
	Электропитание:	
	220 В +/-10%, 50/60 Гц	
	Шнур питания - Европейский разъем	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	

	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
14.	МИКРОСКОП МЕДИКО-БИОЛОГИЧЕСКИЙ С ПРИНАДЛЕЖНОСТЯМИ (1 набор)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г	
	Назначение: Предназначен для клинической лабораторной диагностики и морфологии при: - исследованиях объектов в проходящем свете по методу светлого поля; - исследованиях объектов в проходящем свете по методу темного поля; - исследованиях объектов по методу фазового контраста.	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Корпус из металла с покрытием	
	Прочное основание	
	Наклонный тринокулярный тубус (30 °)	
	Фокусировка производится в вертикальной плоскости при движении относительно основания	
	Грубая настройка при помощи винтов	
	Коаксиальная высококачественная настройка	
	Система коррекции межзрачкового расстояния в диапазоне не менее 50x75 мм	
	Револьвер: не менее 4 объектива	
	Объективы: PL, бесконечная оптика: 10x, 20x, 40x, 100x кратное (с масляным погружением) увеличение	
	Окуляры: PL, широкопольные, 15x кратное увеличение	
	Оптические элементы: стекло	
	Диоптрийная коррекция $\pm 5 - 6 D$	

Фокусируемый конденсор Abbe с ирисовой диафрагмой, открытие которой регулируется рычагом	
Предметный столик размером не менее 125x125 мм с держателями предметного стекла	
Перемещение предметного столика не менее 70x35 мм	
Градуировка на предметном столике	
Встроенный галогеновый осветитель (не менее 6 В, 20 Вт)	
Фильтры: зелёный, синий	
Электропитание:	
220 В ± 10 %, 50 Гц;	
Сетевой кабель, разъём евростандарт;	
Комплектующие:	
Цифровая фотокамера зеркального типа с матрицей не менее 10 мегапикселей (участник торгов в конкурсном предложении должен представить подробное описание предлагаемой модели цифровой фотокамеры) – 1 шт.;	
Адаптер для цифровой фотокамеры – 1 шт. (необходимо указать каталожный номер и представить техническую информацию);	
Конденсор темного поля – 1 шт. (необходимо указать каталожный номер и представить техническую информацию);	
Комплект устройств для фазового контраста – 1 шт. (необходимо указать каталожный номер и представить техническую информацию);	
Кейс для хранения микроскопа – 1 шт.;	
Кейс для хранения фотоаппарата – 1 шт.;	
Защитный чехол от пыли – 1 шт.;	
Защитные наглазники для окуляров – 2 пары;	
Иммерсионное масло – 100 мл;	
Щетка для ухода за прибором – 2 шт.;	
Салфетки для чистки линз – 50 шт.;	
Запасные части дополнительно к стандартной комплектации:	
Галогеновая лампа – 2 шт.;	
Набор предохранителей – 4 комплекта;	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
Стандарты качества и безопасности:	
ISO 13485:	
CE:	
МЭК 601-1-88 или аналог	
Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
Документация:	

	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить приезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
15.	НИЗКОТЕМПЕРАТУРНЫЙ МОРОЗИЛЬНИК (3 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Техническая документация:	
	Общее описание:	
	Вертикальная модель:	
	Материал исполнения рабочей камеры - нержавеющая сталь:	

	Микропроцессорное управление:	
	Рабочий объём морозильной камеры в диапазоне не менее:	
	Установка температурного режима в диапазоне не менее:	
	Точность контроля температуры не более:	
	Герметичный компрессор:	
	Каскадная система охлаждения:	
	Рабочая камера имеет не менее 3 изолированных отсека с легко снимающимися индивидуальными дверцами:	
	Наружная дверь с замком:	
	Система обогрева наружной двери:	
	Внутреннее освещение:	
	Установка в рабочей камере полок, регулируемых по высоте:	
	Хладагент, не содержащий Cl-F-C соединений:	
	Визуальная и звуковая сигнализация при отклонении от заданной температуры и отключении питания:	
	Температурный дисплей на лицевой панели:	
	Ролики для удобного перемещения морозильника внутри помещения:	
	Внешний регистратор температур с возможностью крепления к корпусу морозильника:	
	Электропитание:	
	220 В ± 10 %, 50/60 Гц:	
	Сетевой кабель, разъём евростандарт:	
	Комплектующие, запасные части, расходные материалы:	
	Температурный датчик:	
	Криоперчатки различных размеров:	
	Микропробирка для пробоподготовки, с цветной завинчивающейся крышкой с силиконовым уплотнителем, автоклавируемые, с возможностью центрифугирования, с градуировкой, наличие матовой зоны для маркировки, объем 2 мл:	
	Криопробирка, стерильная, с наружной резьбой, с градуировкой, наличие матовой зоны для маркировки, объем 3 мл:	
	Полка из нержавеющей стали для установки в рабочей камере:	
	Бумага для регистратора температур:	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	

	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию:	
	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).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте.	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
ЛОТ-№5		
1.	СВЕТИЛЬНИК БЕСТЕНЕВОЙ МОБИЛЬНЫЙ (1 штук)	
	Производитель	
	Страна происхождения	
	Модель	
	Дата производства не ранее 2022 года	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую	

	техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общая характеристика:	
	Светильник предназначен для обеспечения достаточной освещенности в малых операционных и других помещениях, не оснащенных стационарными светильниками	
	Свободная фиксация над операционным полем в различных положениях	
	Светильник должен быть на колесах с фиксатором	
	Интенсивность освещения на расстоянии 1 м не менее 50 000 люкс	
	Длина штанги от центральной стойки до купола не менее 1 м	
	Диаметр светового поля не менее 10 см	
	Освещение операционной зоны при сфокусированном свете не менее 50 см	
	Цветовая температура рефлектора 4200 К $\pm$ 10 %	
	Светодиодный тип лампочки соответствующей мощности	
	Возможность проведения обработки дезинфицирующими растворами	
	Электропитание:	
	220 В $\pm$ 10 %, 50 Гц	
	Источник резервного электрического питания, не менее 1,5 ч. с зарядным устройством	
	Сетевой кабель с евровозьемом	
	Комплектующие, запасные части и расходные материалы (для каждой единицы):	
	Ручки съемные стерилизуемые – 3 шт.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 24 месяца	

	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить приезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
2.	БИОПСИЙНЫЙ ПИСТОЛЕТ С ОДНОРАЗОВЫМИ ИГЛАМИ (1 набор)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г	
	Назначение: Биопсийный пистолет - для взятия биопсийного материала из трансплантата с последующим иммуногистохимическим исследованием с целью диагностики патологии трансплантированной почки.	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	

	Игла для автоматической биопсийной системы 18G × 25 см - 50 шт.	
	Игла для автоматической биопсийной системы 18G × 30 см – 50 шт.	
	Игла для автоматической биопсийной системы 16G × 20 см - 20 шт.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 12 месяцев	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
3.	СТОЛ ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ПАТОЛОГОАНАТОМИЧЕСКОГО ВСКРЫТИЯ (2 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г	
	Назначение:	

	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Конструкция модульная	
	Материал конструкции - нержавеющая сталь марки 304	
	Длина стола, не менее 2500 мм	
	Ширина стола, не менее 800 мм	
	Высота стола, не менее 800 мм	
	Возможная нагрузка на стол – не менее 250 кг.	
	Стол оснащен подъемным механизмом, позволяющим регулировать высоту рабочей поверхности в диапазоне до 200 мм	
	Стол оснащен поворотным механизмом, позволяющим вращать рабочую поверхность на 90 гр, с функцией фиксации в крайних положениях	
	Все элементы управления опциями стола дублируются с обеих сторон (смеситель холодной и горячей воды, гибкий шланг с душевой насадкой, кнопки управления подъемным механизмом, кнопки включения/выключения системы вентиляции)	
	Стол располагается на четырех регулируемых опорах	
	Встроенная раковина	
	Смеситель с локтевым управлением	
	Душ с гибким шлангом	
	Система измельчения отходов	
	Система вытяжки, расположенная в основании стола	
	Вертикальный нисходящий поток, производительностью не менее 1000 м3/ч	
	Возможность регулировки скорости вращения вентилятора	
	В комплекте монтажные принадлежности: муфта, воздухопровод, отвод, ниппель, хомуты, винты и монтажная лента	
	Электропитание:	
	220 В ± 10 %, 50 Гц;	
	Сетевой кабель, разъём евростандарт;	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE: или Declaration of Conformity	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	

	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 12 месяцев	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 3 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
4.	СЕКЦИОННЫЙ НАБОР (1 набор)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г	
	Назначение: Набор инструментов предназначен для использования при патологоанатомических операциях	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую	

	техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	Инструменты должны быть изготовлены из высококачественной нержавеющей стали (необходимо представить подробную информацию о марке стали в предложении)	
	Состав набора:	
	Брусок шлифовальный	
	Долото с шестигранной ручкой плоское с односторонней. Заточкой 20 мм	
	Зонд анатомический трупный с делениями	
	Зонд хирургический желобоватый длиной 170 мм	
	Зонд хирургический пуговчатый двухсторонний	
	Игла хирургическая с изогн. концом с трехгранным острием .1B2-1,8*108 или те же упрочненные лазером	
	Крючок хирургический трехзубый острый длиной 200 мм	
	Кусачки костные для опер. на позвоночнике типа Листона с удлин.ручками или аналог	
	Ложка измерительная для жидкости	
	Молоток анатомический с крючком	
	Нож ампутационный большой длина 315 мм рабочая часть 180 мм	
	Нож ампутационный малый длина 250 мм рабочая часть 120 мм	
	Нож мозговой длина 300 мм рабочая часть 175 мм	
	Нож хрящевой реберный длина 205 мм рабочая часть 75	
	Ножницы анатомические кишечные прямые, 205 мм	
	Ножницы глазные для снятия шва прямые, 110 мм	
	Ножницы с одним остр. Конц. Прям.,140 мм или те же армированные .тв. сплавные .	
	Ножницы тупоконечные прямые, 170 мм или те же армированные .тв. сплавные .	
	Пила листовая	
	Пила рамочная (3 сменных полотна)	
	Пинцет анатомический общего назначения длина150 мм ширина рабочей части 2,5 мм	
	Пинцет зубчатопалчатый длина150 мм ширина рабочей части 5,5 мм	
	Пинцет зубчатопалчатый длина200 мм ширина рабочее 18мм	
	Скальпель брюшистый большой длина160 мм длина рабочей части 50 мм	
	Ссылки на каталожные номера различных производителей хирургических инструментов и фотографии инструментов, даны только для демонстрации формы и размеров достаточных для заказчика. Предполагается, что Участник торгов сможет лучше сориентироваться при подборе инструментов собственного производства/ассортимента для предложения на данную закупку и предложить эквивалентный по качеству, форме и функциональному назначению товар. Различия в размере в пределах +/-15% будут считать приемлемыми.	

	Инструменты должны быть из высококачественной нержавеющей стали или титановых сплавов (необходимо представить подробную информацию о марке стали в предложении)	
	Материал изготовления должен обеспечивать устойчивость инструментов к коррозии при стерилизации автоклавированием и воздушной стерилизацией.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	ГОСТ 30208-94 / ISO 7153-1:2016 «Инструменты хирургические. Металлические материалы»/ “Surgical instruments. Metallic materials”	
	Сертификаты: CE или FDA	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 12 месяцев	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
5.	ХОЛОДИЛЬНАЯ КАМЕРА ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ТРУПОВ (1 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г	
	Назначение: Холодильные камеры для хранения трупов из оцинкованной или нержавеющей стали (с отдельной дверью на каждое место)	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	
	Общие характеристики:	
	По количеству ячеек для трупов: 4	
	По типу загрузочных дверей: индивидуальная дверь на каждую ячейку	
	По типу загрузки: фронтальная	
	По температурному режиму: - отрицательная температура (до - 25°C) - положительная температура (+2 °C +4 °C) - битемпературный вариант (камера совмещает ячейки обоих температурных режимов)	
	По типу поддонов для тел: - скользящие поддоны для тел на колесиках	
	Электропитание:	
	220 В ± 10 %, 50 Гц;	
	Сетевой кабель, разъем евростандарт	

	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию: 12 месяцев	
	В течение гарантийного периода поставщик должен обеспечить проезд специалиста к месту эксплуатации оборудования не позднее 5-ти рабочих дней с момента получения письменного уведомления от уполномоченной стороны (Минздрав РУз или агент по закупке или конечный пользователь).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
ЛОТ-№6		
1.	ФУНКЦИОНАЛЬНАЯ КРОВАТЬ ДЛЯ РЕАНИМАЦИИ (ВЗРОСЛЫМ) (46 штук)	
	Модель (полное и точное название):	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Назначение:	
	Претендент должен предоставить, как неотъемлемую часть предложения каталоги, паспорта на оборудование и другую техническую документацию для подтверждения соответствия заявленных характеристик.	

	Общие характеристики:	
	Кровать функциональная механическая четырехсекционная:	
	Регулировка головной, ножной секций и высоты ложа:	
	Основание кровати выполнено из стального профиля, покрытого эпоксидной эмалью или эквивалентом:	
	Ложе кровати состоит из отдельных ложементов, изготовленных из высокопрочной перфорированной стали, покрытых ударопрочной эпоксидной эмалью или эквивалентом:	
	Спинка кровати, головная и ножная - съемные, изготовлены из металла или пластика:	
	Колеса кровати имеют стальные несущие части, не менее двух колес должны быть оснащены индивидуальными тормозами:	
	Механический привод регулировки угла наклона спинной и тазобедренной секций:	
	Рама кровати оснащена отверстиями для установки стойки - держателя для внутривенных инъекций:	
	Матрас четырехсекционный, водоотталкивающая ткань:	
	Размеры ложа не менее: 1900 x 890 мм	
	Высота ложа не более: 500 мм	
	Диаметр колес не менее: 125 мм	
	Диапазон угла наклона спинной секции не менее: 0 - 70°	
	Диапазон угла наклона тазобедренной секции, не менее: 0 - 40°	
	Грузоподъемность не менее: 200 кг	
	Комплектующие, запасные части, расходные материалы:	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	CE:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по техническому обслуживанию на русском или английском языке.	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию:	
	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).	
	Монтаж:	
	Оборудование должно быть смонтировано, протестировано и сдано в эксплуатацию поставщиком на каждом рабочем месте (см. Таблицу распределения оборудования по проектным объектам).	
	Обучение медицинского персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать на рабочем месте обучение медицинского персонала (до 5 человек).	
	Обучение должно включать теоретический и практический курс, охватывающий все необходимые вопросы эксплуатации оборудования.	
	Обучение технического персонала:	
	Обучение должно быть на русском языке.	
	Поставщик должен организовать обучение 1 инженера на рабочем месте.	
	Обучение должно обеспечить получение теоретических знаний и практических навыков, необходимых для технического обслуживания оборудования и включать:	
	Общую инструкцию по технике безопасности.	
	Общую инструкцию по эксплуатации оборудования.	
	Описание основных принципов работы оборудования, его конструкции, установки и пусконаладочных работ.	
	Знания об общих и специальных правилах профилактического обслуживания, замены запасных частей, а также поиска и устранения неполадок/поломок.	
	Регистрация:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	
2.	ПРИКРОВАТНЫЙ ПЕРЕДВИЖНОЙ МЕДИЦИНСКИЙ СТОЛИК (10 штук)	
	Производитель (полное и точное название):	
	Страна происхождения:	
	Год производства товаров не ранее 2022 г.	
	Общие характеристики:	
	Возможность крепления к кровати (для стационарных) или рассматривать варианты подкатного и стационарного размещения	
	наличие подъемного и поворотного механизма столешницы	
	Возможность регулировки высоты	
	Наличие тормозного механизма для подкатных моделей	
	Наличие раскладной столешницы	
	Прикроватные столики имеют разборную конструкцию, а за счет металлического основания они прочные и устойчивые.	
	Столешница, должен быть изготовлена из гипоаллергенного пластика, стали или алюминия, покрыта полимерным покрытием.	
	дополнительную комплектацию, например, корзину для обуви и стойку для капельницы	

	Комплекующие, запасные части, расходные материалы:	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми деталями, узлами, материалами (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для сборки, монтажа и сдачи в эксплуатацию на рабочем месте.	
	Поставщик (при необходимости) должен укомплектовать оборудование (с учётом специфики предлагаемой модели) всеми необходимыми запасными частями (стоимость которых должна быть включена в конкурсное предложение) для его полноценной эксплуатации в течение гарантийного периода. Перечень таких запасных частей должен быть представлен в конкурсном предложении.	
	Стандарты качества и безопасности:	
	ISO 13485:	
	Копии сертификатов качества и безопасности должны быть представлены в конкурсном предложении и заверены печатью участника торгов.	
	Документация:	
	Инструкция по эксплуатации на русском языке.	
	Инструкция по сервисному обслуживанию:	
	Участник торгов должен представить одну копию инструкции по эксплуатации в конкурсном предложении.	
	Гарантийные условия:	
	Гарантийный срок со дня сдачи в эксплуатацию не менее:	
	Регистрация: - Предлагаемая модель должна быть зарегистрирована в Государственном Унитарном Предприятии «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» МЗ РУз, или сопровождаться письмом с обязательством проведения регистрации в случае присуждения контракта (Если подлежит по коду ТН ВЭД).	

III. ЦЕНОВАЯ ЧАСТЬ

Глава 1. ОСНОВНЫЕ ЦЕНОВЫЕ УСЛОВИЯ

1.1 Участник отбора должен представить ценовое предложение на весь объем закупаемых товаров по лоту, в котором принимает участие.

1	Стартовая стоимость	371 601,80 (триста семьдесят одна тысяча шестьсот один доллар США восемьдесят центов) долл. США без учета НДС. (для отечественных поставщиков в сумовом эквиваленте по курсу Центрального Банка Республики Узбекистан); ЛОТ №1 – 99 820,80 Долл. США (девяносто девять тысяч восемьсот двадцать долларов США восемьдесят центов); ЛОТ №2 – 28 980 Долл. США (двадцать восемь тысяч девятьсот восемьдесят долларов США); ЛОТ №3 – 55 000 Долл. США (пятьдесят пять тысяч долларов США); ЛОТ №4 – 109 801 Долл. США (сто девять тысяч восемьсот один доллар); ЛОТ №5 – 30 500 Долл. США (тридцать тысяч пятьсот долларов США); ЛОТ №6 – 47 500 Долл. США (сорок семь тысяч пятьсот долларов США).
2	Сумма гарантии обеспечения предложения (задаток или банковская гарантия)	2% от стартовой цены лота: ЛОТ №1 – 1 996,42 Долл. США (одна тысяча девятьсот девяносто шесть долларов США сорок две цента); ЛОТ №2 – 579,60 Долл. США (пятьсот семьдесят девять долларов США шестьдесят центов); ЛОТ №3 – 1 100 Долл. США (одна тысяча сто долларов США); ЛОТ №4 – 2 196,02 Долл. США (две тысячи сто девяносто шесть долларов США две цента); ЛОТ №5 – 610 Долл. США (шестьсот десять долларов США); ЛОТ №6 – 950 Долл. США (девятьсот пятьдесят долларов США).
3	Источник финансирования	Средства государственного бюджета Республики Узбекистан
4	Условия оплаты	Оплата иностранным поставщикам за поставляемые товары будет произведена в долларах США или в евро в виде безотзывного делимого аккредитива, открываемого ООО «O'ZMEDIMPEKS» в пользу Продавца. Аккредитив открывается в АО «KDB Bank Uzbekistan» после предоставления Продавцом Гарантии на исполнение договора в адрес ООО «O'ZMEDIMPEKS». Для отечественных поставщиков оплата будет произведена в национальной валюте в виде предоплаты – 15% от общей суммы договора. Остальная сумма в размере 85% оплачивается после фактического получения товара согласно счет-фактуре. Последующая оплата фактически поставленной продукции производится в течение 30 (тридцати) календарных дней после составления акта приема по представленным счетам-фактурам, с учетом вычета суммы произведенной предоплаты.

5	Валюта платежа	Для иностранных поставщиков – доллар США или евро (по курсу ЦБ РУз на момент окончания приёма предложений). Для отечественных производителей и поставщиков – сум РУз.
6	Условия поставки	Для иностранных поставщиков: DAP г. Ташкент (согласно Инкотермс-2020): а) при отгрузке воздушным транспортом – «Международный аэропорт Ташкент»; таможенный пост ВЭД «Авиа Юклар» № 00102 б) при отгрузке автотранспортом – Таможенный пост ВЭД «Ark Buloq» №26003;/ Таможенный пост ВЭД «Авиа Юклар» №00102 с) при отгрузке железнодорожным транспортом – до ж/д станции «Ташкент-Товарный», код станции 722400, таможенный пост ВЭД «Ташкент-товарный» №26002 Для местных поставщиков: До склада покупателя.
7	Сроки поставки/оказания услуг	- для иностранных исполнителей: 90 дней со дня открытия аккредитива, датой поставки считается дата поступления товара в Республику Узбекистан (отметка таможенных органов Республики Узбекистан на ТТН); - для отечественных исполнителей: 90 дней со дня проведения 15% предоплаты. Днем поставки считается дата передачи товара Покупателю (дата, указанная на счёт-фактуре).
8	Срок действия предложения	Не более 90 рабочих дней с момента окончания подачи предложений

1.2 Стартовая цена:

№	Наименование закупаемого товара (предмет торгов)	Ед. изм.	Закупа емое коли чество	Стартовая цена товара за шт. в долл. США	Предельная сумма в долл. США	Сумма здатка (гарантии на предложение)
Лот №1						
1	Медицинская консоль (12 розетка)	набор	4	7 875,00	31 500,00	630,00
2	ЦЕНТРАЛЬНАЯ МОНИТОРИНГОВАЯ СТАНЦИЯ	шт.	2	10 000,00	20 000,00	400,00
3	Медицинская консоль (6 розетка)	шт.	10	1 832,08	18 320,80	366,42
4	Медицинская консоль (настенная)	набор	15	2 000,00	30 000,00	600,00
Итого					99 820,80	1 996,42
Лот №2						
1	Портативный аспиратор	шт.	4	650,00	2 600,00	52,00
2	Набор для ларингоскопии	набор	5	1 500,00	7 500,00	150,00
3	Шприцевой насос	шт.	8	1 000,00	8 000,00	160,00

№	Наименование закупаемого товара (предмет торгов)	Ед. изм.	Закупа емое коли чество	Стартовая цена товара за шт. в долл. США	Предельная сумма в долл. США	Сумма здатка (гарантии на предложение)
4	Инфузионный насос	шт.	8	985,00	7 880,00	157,60
5	Кислородный концентратор, мобильный	шт.	3	1 000,00	3 000,00	60,00
Итого					28 980,00	579,60
Лот №3						
1	Электрокардиограф, 12-канальный	шт.	5	2 000,00	10 000,00	200,00
2	Дефибриллятор-монитор	шт.	3	5 000,00	15 000,00	300,00
3	Кардиомонитор (инвазивный)	шт.	3	5 000,00	15 000,00	300,00
4	Кардиомонитор (не инвазивный)	набор	10	1 500,00	15 000,00	300,00
Итого					55 000,00	1 100,00
Лот №4						
1	Аквадистиллятор (50 л/час)	шт.	2	2 500,00	5 000,00	100,00
2	Моечная машина, лабораторная	шт.	1	2 000,00	2 000,00	40,00
3	Водяная баня, лабораторная	шт.	1	2 500,00	2 500,00	50,00
4	Анализатор ПЦР	набор	1	60 000,00	60 000,00	1 200,00
5	Центрифуга вортекс	шт.	1	1 000,00	1 000,00	20,00
6	Камера для электрофореза	шт.	1	1 000,00	1 000,00	20,00
7	Трансиллюминатор	шт.	1	1 000,00	1 000,00	20,00
8	Тромбоэластограф	шт.	1	8 000,00	8 000,00	160,00
9	Центрифуга, лабораторная	шт.	2	2 000,00	4 000,00	80,00
10	Биноклярная лупа	шт.	2	2 000,00	4 000,00	80,00
11	Термостат воздушный	шт.	2	3 000,00	6 000,00	120,00
12	Пипетка-дозатор, механическая	набор	4	800,00	3 200,00	64,00
13	Промыватель микропланшет	шт.	1	2 000,00	2 000,00	40,00
14	Микроскоп, лабораторный	набор	1	6 000,00	6 000,00	120,00

№	Наименование закупаемого товара (предмет торгов)	Ед. изм.	Закупа емое коли чество	Стартовая цена товара за шт. в долл. США	Предельная сумма в долл. США	Сумма зататка (гарантии на предложение)
15	Морозильник медицинский	шт.	3	1 367,00	4 101,00	82,02
Итого					109 801,00	2 196,02
Лот №5						
1	Операционный светильник, мобильный	шт.	1	3 500,00	3 500,00	70,00
2	Биопсийный пистолет	набор	1	4 000,00	4 000,00	80,00
3	Секционный стол	шт.	2	4 000,00	8 000,00	160,00
4	Набор инструментов для аутопсии	набор	1	5 000,00	5 000,00	100,00
5	Холодильная камера для моргов (на 4 трупа)	шт.	1	10 000,00	10 000,00	200,00
Итого					30 500,00	610,00
Лот №6						
1	Функциональная кровать	шт.	46	1 000,00	46 000,00	920,00
2	Тумба прикроватная	шт.	10	150,00	1 500,00	30,00
Итого					47 500,00	950,00
Итого в долл. США					371 601,80	7 432,04

IV. ПРОЕКТ ДОГОВОРА

Проект договора для отечественных исполнителей

Договор поставки № UMI-2022/____

г. Ташкент

«____» _____ 2022г.

____ «____» (далее - «Поставщик»), в лице директора _____, действующей на основании Устава, с одной стороны, и ООО «O'zmedimpeks» Министерства Здравоохранения Республики Узбекистан, именуемое в дальнейшем «Покупатель», в лице директора **Набиева А.Х.**, действующего на основании Устава с другой стороны, совместно именуемые «Стороны», а по отдельности – «Сторона», на основании _____, заключили настоящий Договор о нижеследующем:

1. ПРЕДМЕТ ДОГОВОРА

1.1. Поставщик обязуется поставить, а Покупатель обязуется принять и оплатить медицинское оборудование, согласно Приложению №1 к настоящему Договору, далее «Товар», на условиях оговоренных настоящим Договором.

1.2. Наименование товара, ассортимент, количество, единица измерения, цена за единицу измерения, общая сумма, производитель товара, страна происхождения и другие дополнительные сведения по поставляемому товару, указываются в Приложение №1 к настоящему Договору, которое является его неотъемлемой частью.

1.3. Товар должен быть зарегистрирован в ГУП «Государственный Центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» Республики Узбекистан (товарные позиции, указанные в Приложении №1 к настоящему Договору, которые подлежат обязательной регистрации).

2. ЦЕНА И ПОРЯДОК РАСЧЕТОВ ЗА ТОВАР

2.1. Общая сумма договора составляет 00000000,00 (_____*прописью*_____) сум. Сумма договора включает все расходы по транспортировке до склада Покупателя, таможенной очистке, сертификации товара, а также всех налогов, включая налог на добавленную стоимость (НДС) 15%.

2.2. Оплата осуществляется следующим образом:

- 15% от суммы, подлежащей к оплате, указанной в п. 2.1. настоящего Договора, что составляет 0000000,00 (_____*прописью*_____) сум, оплачивается авансом в течение 15 (пятнадцати) банковских дней с даты поступления денежных средств от Министерства Здравоохранения Республики Узбекистан на счет ООО «O'zmedimpeks» Министерства Здравоохранения Республики Узбекистан для 15% предоплаты по данному договору;

- оставшаяся сумма в размере 85% от суммы, указанной в п. 2.1. настоящего Договора, что составляет 00000000,00 (_____*прописью*_____) сум, оплачивается по факту поставки всего Товара в течение 15 (пятнадцати) банковских дней со дня подписания накладной (счет-фактуры) и после поступления денежных средств от Министерства Здравоохранения Республики Узбекистан на счет ООО «O'zmedimpeks» Министерства Здравоохранения Республики Узбекистан для оплаты 85% стоимости товара. Допускается оплата по частям за поставленный товар.

2.3. Цены остаются фиксированными и не подлежат изменению.

3. СРОКИ ПОСТАВКИ И ВЫПОЛНЕНИЯ РАБОТ

3.1. Поставка товара осуществляется в течение ____ календарных дней со дня осуществления предварительной оплаты в размере 15%, согласно п. 2.2. настоящего договора. Поставка товара может быть осуществлена досрочно и по партиям.

3.2. Поставщик осуществляет поставку товара до склада Покупателя своими силами и средствами.

3.3. Датой поставки товара считается - дата подтвержденной счет-фактуры.

3.4. Право собственности на товар переходит к Покупателю с даты подтверждения счет-фактуры Покупателем, за исключением товаров ненадлежащего качества, подлежащих замене по условиям настоящего договора, вне зависимости от факта принятия таких товаров Покупателем.

3.5. Монтаж и обучение по товарным позициям, указанным в Приложении №1 к настоящему Договору осуществляется Поставщиком в течение 30 (тридцати) календарных дней с даты получения уведомления от Покупателя, подтверждающего доставку товарных позиций до проектных мест.

3.6. Акт монтажа и/или обучения на товарные позиции указанные в Приложении №1 к настоящему Договору подписывается руководителем проектного места (заведующий отделением или его заместитель) и уполномоченными представителями Поставщика.

4. ПОСТАВКА И ПРИЕМКА ТОВАРА

4.1. Датой поставки товара считается - дата подтвержденной счет-фактуры.

4.2. Условия поставки: поставка товара осуществляется до склада Покупателя силами и средствами Поставщика.

4.3. Товар отгружается со склада Поставщика силами и средствами Поставщика в количестве, качестве и ассортименте в соответствии с Приложением №1 к настоящему Договору.

4.4. Частичная отгрузка и/или досрочная поставка разрешена.

4.5. Приемка товара по количеству и качеству осуществляется Покупателем в присутствии представителя Поставщика.

4.6. Покупатель извещает Поставщика о дате приёма передачи товара.

5. ПРАВА И ОБЯЗАННОСТИ СТОРОН

5.1. Поставщик обязан:

5.1.1. Передать Покупателю товар надлежащего качества и в обусловленные, настоящим Договором сроки в соответствии с п. 3.1. настоящего договора.

Поставщик, допустивший недопоставку товаров, обязан за свой счет восполнить недопоставленное количество товаров в течение 3 (трех) рабочих дней с момента получения претензии от Покупателя.

5.1.2. Произвести соответствующую замену товара в течение 90 (девяноста) календарных дней с момента получения и принятия претензии от Покупателя о несоответствии товара, при этом под несоответствием товара также понимается порча товарного вида, упаковки допущенной по вине Поставщика.

5.1.3. Поставлять товары с сохранением товарного вида.

5.1.4. Поставщик обязуется передать Покупателю вместе с товаром все необходимые документы (сертификат соответствия и др.).

5.2. Покупатель обязан:

5.2.1. Произвести оплату за поставляемый товар в сроки и на условиях, определенных настоящим договором.

5.2.2. Обеспечить приемку поставленного товара в установленный срок.

5.2.3. Покупатель обязуется при хранении товара соблюдать все нормативные требования хранения лекарственных средств, в случае их нарушения ответственность за Товар возлагается на Покупателя.

6. КАЧЕСТВО ТОВАРА И ГАРАНТИИ

6.1. Качество поставляемых товаров должно соответствовать сертификату качества Товара и требованиям настоящего Договора.

6.2. Поставщик обязуется предоставить Покупателю:

а) Сертификат происхождения товара и качества страны производителя – 1 копия (заверенные Поставщиком) на товарные позиции указанные в Приложении №1 к настоящему Договору.

б) Регистрационное удостоверение выданное ГУП «Государственным Центром экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» Агентства по развитию фармацевтической отрасли при Министерстве здравоохранения Республики Узбекистан – 1 копия (заверенные Поставщиком), на те товарные позиции указанные в Приложении №1 к настоящему Договору, которые подлежат обязательной регистрации.

в) Сертификат соответствия или письмо, выданное уполномоченным органом «Узбекское агентство по техническому регулированию при Министерстве инвестиций и внешней торговли Республики Узбекистан», (где применимо) – 1 копия (заверенные Поставщиком), на те товарные позиции указанные в Приложении №1 к настоящему Договору, которые подлежат обязательной сертификации.

6.3. Поставщик гарантирует, что:

а) Все товары, указанные в Приложении №1, являются новыми – произведенными не ранее 202__ г.

б) Поставляемый товар соответствует высокому уровню техники и техническим условиям, а также требованиям стандартов: ISO 9001:20XX и ISO 13485:20XX, соответствовать Европейского Союза, установленным в директиве 93/42/ECC/ или 90/385/ECC по вопросу медицинского оборудования и иметь регистрационное удостоверение в странах ЕС и СНГ;

в) Комплектность поставляемого Товара полностью отвечает условиям Договора и обеспечивает выполнение заявленных в технической документации функциональных возможностей;

г) Технические параметры, тип, модель товара соответствуют данным указанным в Спецификации (Приложение №1), которая является неотъемлемой частью настоящего Договора;

д) Поставляемый товар свободен от любых прав или притязаний третьих лиц, которые основаны на промышленной или интеллектуальной собственности.

6.4. В случае если Покупателю и/или его заказчику будут предъявлены третьими лицами какие-либо претензии и/или иски, основанные на нарушении их прав промышленной собственности, Поставщик обязан урегулировать такие претензии и/или иски за свой счет и возместить все убытки, включая расходы, понесенные Покупателем и/или его заказчиком.

6.5. Покупатель должен в 10-ти дневной срок после того, как он узнал о предъявленных ему и/или его заказчику таких претензиях и/или исках, известить о них Поставщика.

6.6. Все текстовые (инструкции) материалы и руководство по сервисному обслуживанию должны быть выполнены на русском. В случае отсутствия технической документации в ящиках, поставка считается некомплектной.

6.7. Гарантийный срок: не менее ____ месяцев с момента закупки и подтверждается гарантийным сертификатом выдаваемым Поставщиком или сервисным центром Поставщика на территории Республики Узбекистан.

6.8. Срок исполнения гарантийных обязательств 30 календарных дней с даты получения уведомления Покупателя об их наступлении.

6.9. Если устранение дефектов производится по согласованию между Сторонами силами Покупателя, Поставщик обязан возместить ему связанные с этим расходы.

6.10. В случае неосуществления или отказа Поставщиком от осуществления гарантийных обязательств в предусмотренные настоящим Договором сроки Поставщик предоставляет неоспоримое право Покупателю осуществить необходимые действия для восстановления качества Товара путем привлечения услуг третьих лиц, с последующим возмещением Поставщиком всех сумм, затраченных Покупателем на оплату указанных работ, материалов.

6.11. Возмещение расходов Покупателя предусмотренных п.п.5.8, 5.9. настоящего Договора производится Поставщиком в течение 7 календарных дней от даты получения Поставщиком требования Покупателя с приложением документов, подтверждающих понесенные расходы.

7. УПАКОВКА

7.1. Упаковка товара должна соответствовать требованиям транспортировки грузов, обеспечивать сохранность товара при транспортировке и перегрузке в любое время года, при любых погодных условиях.

7.2. Упаковка должна быть приспособлена к перегрузке погрузчиками.

7.3. Товар должен быть упакован способом, не допускающим его перемещения внутри тары при транспортировке и перегрузке.

7.4. Поставщик несет ответственность за всякого рода порчу товара вследствие некачественной или ненадлежащей упаковки.

8. ПРЕТЕНЗИИ И ПОРЯДОК ИХ РАССМОТРЕНИЯ

8.1. Любая претензия на поступивший товар, в случае его несоответствия подробному описанию и технической спецификации к настоящему Договору, должна быть направлена Покупателем официальным письмом в течение гарантийного периода по электронной почте, получение рекламации также должно быть официально подтверждено Поставщиком.

8.2. Содержание и обоснование претензии должно быть подтверждено актом входного контроля и/или актом, составленным с участием представителей Покупателя и нейтральной компетентной организации.

8.3. Акт должен содержать следующую информацию:

- наименование товара;
- количество по счет-фактуре;
- фактическое количество;
- № Договора;
- дата поступления товара;
- дата проведения экспертизы.

8.4. Акт должен содержать подробное описание установленных дефектов, с указанием метода их установления и должен составляться против каждой транспортной накладной.

8.5. В претензионном письме должны содержаться требования Покупателя с приложением расчетов и копий транспортных накладных.

8.6. Поставщик обязан рассмотреть полученную претензию и предоставить ответ в течение 10 календарных дней с даты ее получения.

В случае, если по истечении указанного срока ответа от Поставщика не последует, претензия считается им признанной.

8.7. Претензии в отношении количества товара предъявляются в течение 6 месяцев со дня прибытия товара в пункт назначения.

8.8. Претензии по качеству и срокам годности товара, предъявляются в течение всего срока гарантии плюс 30 календарных дней, при условии обнаружения недостатков в пределах срока гарантии.

8.9. Дефектный, некомплектный или недостающий Товар должен быть заменен, доукомплектован или поставлен до склада Покупателя без промедления за счет Поставщика в течение 30 календарных дней после принятия претензии.

9. ОТВЕТСТВЕННОСТЬ СТОРОН

9.1. В случае просрочки поставки или недопоставки товаров, против сроков, указанных в настоящем Договоре, Поставщик уплачивает Покупателю пеню в размере 0,5 процента неисполненной части обязательства за каждый день просрочки, но при этом общая сумма пени не должна превышать 50 процентов стоимости недопоставленных товаров.

В случае если просрочка поставки превысит 90 дней, Покупатель имеет право отказаться от Договора или его части, а также расторгнуть Договор в одностороннем порядке. В этом случае Поставщик обязан уплатить Покупателю штраф за просрочку в поставке в размере 50 процентов от суммы не поставленного товара.

9.2. Если поставленные товары, не соответствуют стандартам, техническим условиям или другим требованиям, оговоренным Договором, а также в случае поставки некомплектных товаров с Поставщика взыскивается штраф в размере 20 процентов от стоимости товаров ненадлежащего качества, недопоставленного или некомплектного товара.

9.3. Поставщик за свой счет обязан в течение 90 календарных дней после принятия претензии заменить товар несоответствующий стандартам, техническим условиям или другим требованиям, оговоренным Договором, а также в случае недопоставки или поставки некомплектных товаров, допоставить и/или доукомплектовать такой товар на соответствующий условиям Договора.

В случае невыполнения данного требования, Поставщик должен уплатить Покупателю пеню в размере 0,5% от суммы дефектного, недопоставленного, неукомплектованного товара или товара, несоответствующего условиям Договора за каждый день просрочки, но не более 50% от суммы дефектного товара недопоставленного, некомплектного товара или товара, несоответствующего условиям Договора.

9.4. Общая сумма штрафов не должна превышать 50% от суммы Договора

9.5. Поставщик обязан уплатить сумму пени и штрафа Покупателю, а также возместить расходы и прямые убытки, понесенные Покупателем в течение 15 календарных дней со дня принятия претензии Покупателя. В случае неуплаты Поставщиком пени и штрафных санкций и не возмещения расходов, понесенных Покупателем выставленных в ходе исполнения настоящего Договора, Покупатель вправе удерживать все начисленные пени, штрафные санкции, все обоснованные расходы и прямые убытки при взаиморасчетах с Поставщиком. Уплата пени и штрафных санкций, а также возмещение убытков и обоснованных расходов не освобождает Поставщика от выполнения Договорных обязательств.

9.6. При несвоевременной оплате поставленных товаров (работ, услуг) Покупатель уплачивает поставщику пеню в размере 0,4% от суммы просроченного платежа за каждый день просрочки, но не более 50% от суммы просроченного платежа.

9.7. За поставку немаркированных либо ненадлежащих маркированных товаров, а также товаров без тары или упаковки либо в ненадлежащей таре или упаковке Поставщик уплачивает Покупателю штраф в размере 5 процентов стоимости таких товаров.

9.8. Сторона, не исполнившая или ненадлежащим образом исполнившая обязательства по настоящему Договору, обязана возместить другой стороне причиненные таким неисполнением убытки, независимо от уплаты штрафных санкций, а также не освобождает виновную сторону от надлежащего выполнения договорных обязательств.

10. ФОРС-МАЖОР

10.1. Сторона, не исполнившая или ненадлежащим образом исполнившая обязательства по Договору, несет ответственность, если не докажет, что надлежащее исполнение оказалось невозможным вследствие непреодолимой силы, то есть чрезвычайных и непредотвратимых при данных условиях обстоятельств (форс-мажор).

10.2. Обстоятельства непреодолимой силы (форс-мажор) – это чрезвычайные, непреодолимые и непредвиденные при данных условиях обстоятельства, вызванные природными явлениями (землетрясения, оползни, ураганы, засухи и др.) или социально-экономическими обстоятельствами (состояние войны, блокады, запреты на импорт и экспорт в

государственных интересах и др.), не зависящими от воли и действий сторон, в связи с которыми они не могут выполнить принятые обязательства.

10.3. Подтверждение обстоятельств непреодолимой силы производится предоставлением оригинала сертификата, выданного уполномоченным органом страны Поставщика и/или Покупателя, в зависимости от того в чьей стране произошли такие обстоятельства.

10.4. Сторона, для которой создалась невозможность исполнения обязательств (форс-мажор), обязана в течении 15 календарных дней в письменной форме уведомить другую сторону о наступлении, предполагаемом сроке действия и прекращении вышеуказанных обстоятельств и в течении 60 календарных дней предоставить сертификат или аналогичный документ уполномоченного органа.

10.5. Если Покупателем не дано иных указаний в письменной форме, Поставщик должен продолжать выполнение до практически разумного момента и заниматься поиском альтернативных и обоснованных средств исполнения, находящихся вне влияния форс-мажорных обстоятельств.

10.6. Если обстоятельство непреодолимой силы вызывает существенное нарушение или неисполнение обязательств по настоящему Договору, длящееся более 3 (трех) месяцев, каждая Сторона имеет право прекратить действие настоящего Договора после подачи другой Стороне предварительного письменного уведомления о своем намерении прекратить действие Договора. При этом Поставщик обязуется в течение 15 рабочих дней вернуть на расчетный счет Покупателя средства по предоплате непоставленного товара.

11. ПОРЯДОК РАССМОТРЕНИЯ СПОРОВ

11.1. Все споры, которые могут возникнуть между Сторонами в ходе исполнения настоящего Договора и не могут быть урегулированы мирным путем, подлежат разрешению в Ташкентском межрайонном экономическом суде. Решение суда является окончательным и обязательным для обеих сторон.

Место проведения арбитража (или рассмотрения спора):

Ташкентский межрайонный экономический суд,

Узбекистан, 100097, Ташкент, ул. Чупанота, 6

Тел: (+998 71) 277-03-22; (+998 71) 277-27-48.

12. АНТИКОРРУПЦИОННАЯ ОГОВОРКА

12.1. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору Стороны, их аффилированные лица, работники или посредники не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым лицам для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или для достижения иных неправомерных целей.

12.2. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору Стороны, их аффилированные лица, работники или посредники не осуществляют действия, квалифицируемые действующим законодательством как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также иные действия, нарушающие требования применимого законодательства и международных актов о противодействии коррупции.

12.3. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящего пункта, соответствующая Сторона обязуется уведомить об этом другую Сторону в письменной форме. В письменном уведомлении Сторона обязана сослаться на факты или предоставить материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящего пункта другой Стороной, ее аффилированными лицами, работниками или посредниками.

12.4. В случае нарушения одной Стороной положений настоящего пункта, другая Сторона имеет право расторгнуть Договор в одностороннем внесудебном порядке путем направления письменного уведомления об отказе от Договора.

13. ПРОЧИЕ УСЛОВИЯ

13.1. Все приложения к настоящему Договору, являются неотъемлемой частью Договора.

13.2. Все изменения и дополнения к настоящему Договору действительны лишь в том случае, если они совершены в письменной форме, подписаны обеими сторонами.

13.3. Изменение и расторжение договора возможны по соглашению сторон, кроме случая предусмотренном в п.9.1. настоящего Договора.

13.3. Поставщик не имеет права передавать третьим лицам исполнение настоящего Договора без письменного разрешения Покупателя.

13.4. После подписания настоящего Договора, все предыдущие переговоры и переписка по нему теряют силу.

13.5. Настоящий Договор подписан в двух экземплярах, по одному для каждой из Сторон на русском языке.

13.6. Настоящий договор вступает в силу с момента его подписания Сторонами, подписания договора комиссии между Министерством Здравоохранения Республики Узбекистан и ООО «O'zmedimpeks» Министерства здравоохранения Республики Узбекистан и регистрации его в системе Казначейства Министерства финансов Республики Узбекистан в установленном порядке и продолжает действовать до полного исполнения сторонами своих обязательств.

13.7. Срок действия настоящего Договора - до полного выполнения обязательств сторонами и проведения взаимных расчетов.

13.8. Во всем остальном, что не предусмотрено настоящим договором, стороны руководствуются Законом Республики Узбекистан «О договорно-правовой базе деятельности хозяйствующих субъектов», Гражданским Кодексом Республики Узбекистан и иными действующими законодательными актами.

14. ЮРИДИЧЕСКИЕ АДРЕСА И БАНКОВСКИЕ РЕКВИЗИТЫ СТОРОН

ПОСТАВЩИК:

ООО «_____»

Адрес: _____

Тел: _____

р/с: _____

ПОКУПАТЕЛЬ:

ООО «O'zmedimpeks»

Министерства Здравоохранения
Республики Узбекистан

Адрес: Республика Узбекистан, 100128
г. Ташкент, Шайхонтохурский р-н,
массив Жангох, дом «1 б». Телефон:

E-mail: info@uzmedimpeh.uz.

р/с 2021 0000 2006 0011 8001

в АО «КДБ Банк Узбекистан»,

МФО 00842, ИНН 200523284,

ОКЭД 46460

Регистрационный код плательщика

НДС: 326020038015

ПОСТАВЩИК:

Директор

ПОКУПАТЕЛЬ:

Директор
Набиев А.Х.

№ п/п	Наименование товаров	Ед. изм.	Кол- во	Цена за ед., сум	Общая сумма, сум
1.	Наименование оборудования Производитель: Страна происхождения: Год выпуска: не ранее 202__ г.				
Итого:					

ПОСТАВЩИК:

ПОКУПАТЕЛЬ:

Директор

Директор
Набиев А.Х.

Проект договора для иностранных исполнителей

КОНТРАКТ №UMI-2022/___

CONTRACT №UMI-2022/___

г. Ташкент

от ___.2022г.

Tashkent

dd. ___.2022

Компания «____», (____), именуемая в дальнейшем «Продавец» в лице Директора _____, действующего на основании Устава, с одной стороны, и Общество с ограниченной ответственностью «O'zmedimpeks» Министерства здравоохранения Республики Узбекистан, именуемое в дальнейшем «Покупатель», в лице Директора – **Набиева Адилхужа Хошимхужаевича**, действующего на основании Устава, с другой стороны, вместе именуемые Стороны, на основании _____ заключили настоящий Контракт о нижеследующем:

The company «____», (____) hereinafter referred to as the «Seller» represented by the Director _____, acting on the basis of Charter, on the one part, **Limited liability company «O'zmedimpeks» of the Ministry of health of the Republic of Uzbekistan**, hereinafter referred to as the «Buyer» represented by **Nabiev Adilkhujja Khoshimkhujjaevich** - Director, acting on the basis of Charter, on the other part, together referred to as the Parties, on the basis of the _____ have concluded the present Contract on the following:

1. ПРЕДМЕТ КОНТРАКТА

1.1. Продавец обязуется поставить, а Покупатель обязуется принять и оплатить **Медицинскую технику (оборудование)**, далее «Товар», на условиях, оговоренных настоящим контрактом.

1.2. Наименование товара, ассортимент, количество, единица измерения, код ТН ВЭД товара, цена за единицу измерения, общая сумма, производитель товара, страна происхождения и другие дополнительные сведения по поставляемому товару, указываются в спецификации - Приложение №1 к настоящему контракту, которое является его неотъемлемой частью.

1.3. Товар должен быть зарегистрирован в установленном порядке в ГУП «Государственным Центром экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» Агентства по развитию фармацевтической отрасли при Министерстве здравоохранения Республики Узбекистан, (при необходимости).

1. SUBJECT OF THE CONTRACT

1.1. The Seller is obliged to deliver, and the Buyer is obliged to accept and pay the **Medical equipment**, hereinafter referred to as the «Goods», on the terms stipulated by this contract.

1.2. The name of the goods, assortment, quantity, unit of measure, HS code of the foreign economic activity of the goods, price per unit of measurement, total amount, manufacturer of the goods, country of origin and other additional information on the delivered goods are specified in the specification - Annex No. 1 to this contract, which is its an integral part.

1.3. The goods must be registered with State Unitary Enterprise «State Center for Expertise and Standardization of Medicines, Medical Devices and Medical Equipment» » Agency for the development of the pharmaceutical industry under the Ministry of health of the Republic of Uzbekistan (if it necessary).

2. СРОКИ ПОСТАВКИ И ВЫПОЛНЕНИЯ РАБОТ

2.1. Товары, указанные в Приложении №1, поставляются в течение _____ календарных дней со дня открытия безотзывного, документарного аккредитива.

2.2. К указанному сроку, товары должны быть изготовлены, испытаны, упакованы, промаркированы и поставлены на условиях поставки DAP-Ташкент.

2.3. Монтаж и обучение по товарным позициям, указанным в Приложении №1 к настоящему контракту осуществляется Продавцом в течение 30 календарных дней с даты получения уведомления от Покупателя, подтверждающего доставку товарных позиций до конечных получателей (проектных мест).

2.4. В случае, если помещение не соответствует техническим требованиям монтажа по товарным позициям, указанным в Приложение №1 к настоящему контракту, срок указанный в п.2.3. настоящего контракта будет продлеваться в установленном порядке до полной подготовки помещения со стороны уполномоченных лиц.

2.5. Акт приема монтажных работ (ввода в эксплуатацию) и/или обучения на товарные позиции, указанные в Приложение №1 к настоящему контракту, подписывается руководителем конечного получателя (проектного места) или его заместителем и уполномоченным представителем Продавца. Указанные в данном пункте оригиналы документов должны быть направлены Покупателю в количестве 1 единицы.

2. TERMS OF DELIVERY AND PERFORMANCE

2.1. The goods specified in Annex No. 1 to be delivered within _____ calendar days from the day of opening of the irrevocable, documentary letter of credit.

2.2. To the specified time, the goods must be manufactured, tested, packaged, marked and delivered on DAP-Tashkent delivery terms.

2.3. The installation and training for the commodity items specified in Annex No. 1 to the present contract shall be carried out by the Seller within 30 calendar days from the date of receipt of the notice from the Buyer confirming the delivery of the goods to the project sites.

2.4. In case of premises do not correspond the technical requirements of installation for the product items specified in Annex No. 1 to this contract, the period specified in clause 2.3. of this contract. it will be extended in accordance with the established procedure until the premises are fully prepared by authorized persons

2.5. The act of commissioning report and/or training for the goods items specified in Annex No.1 to the present contract shall be signed by the head of the project site (department manager or his deputy) and by authorized representatives of the Seller. The original documents specified in this paragraph must be sent to the Buyer in the amount of 1 unit

3. УСЛОВИЯ ПОСТАВКИ

3.1. Продавец осуществляет поставку товара на условиях DAP-Ташкент (Incoterms-2020), пункт назначения:

- при отгрузке воздушным транспортом – «Международный аэропорт Ташкент»; таможенный пост ВЭД «Авиа Юклар» № 00102
- при отгрузке автотранспортом – Таможенный пост ВЭД «Ark Buloq» №26003;/ Таможенный пост ВЭД «Авиа Юклар» №00102
- при отгрузке железнодорожным транспортом – до ж/д станции «Ташкент-Товарный», код станции 722400, таможенный пост ВЭД «Ташкент-товарный» №26002

3.2. Датой поставки считается дата штампа таможенного поста пункта назначения на товарно-транспортной накладной, оформленной грузоотправителем или первым грузоперевозчиком.

3.3. Частичная отгрузка и/или досрочная поставка разрешена

3.4. Для ввоза товара на территорию Республики Узбекистан и его таможенной очистки, Продавец обязан предоставить с товаром

3. TERMS OF DELIVERY

3.1. The seller delivers goods on the terms of DAP-Tashkent (Incoterms-2020), the destination:

- by air – «Tashkent International Airport»; Customs post of FEA «Avia Yuklar» №00102
- by truck - Customs post of FEA «Ark Buloq» No. 26003;/ Customs post of FEA «Avia Yuklar» №00102
- by railway - to railway station «Tashkent-Tovarniy», station code 722400, Customs post of FEA «Tashkent Tovarniy» №26002

3.2. The date of delivery is the date of the stamp of the customs point of destination on the way bill issued by the consignor or the first carrier.

3.3. Partial shipping and/or early delivery is allowed.

3.4. For the import of goods into the territory of the Republic of Uzbekistan and its Custom's clearance, the Seller must provide the

следующие документы, оформленные должным образом и без расхождений:

- Инвойс на русском или английском языке – 1 оригинал, 2 копии;
 - Транспортная накладная – 1 оригинал, 2 копии;
 - Упаковочный лист с указанием содержимого каждой упаковки и серийных номеров товара, там, где требуется – 1 оригинал, 2 копии;
 - Копии Сертификата качества производителя, заверенный печатью производителя или Продавца – 1 оригинал, 1 копия;
 - Регистрационное удостоверение или письмо, выданное ГУП «Государственным Центром экспертизы и стандартизации лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники» Агентства по развитию фармацевтической отрасли при Министерстве здравоохранения Республики Узбекистан – 2 копии;
 - Сертификат Соответствия или письмо, выданное уполномоченным органом «Узбекское агентство по техническому регулированию при Министерстве инвестиций и внешней торговли Республики Узбекистан», (где применимо) – 1 оригинал, 2 копия;
 - Гарантийный сертификат, выданный Продавцом или сервисным центром Продавца на территории Республики Узбекистан с указанием серийных номеров Товаров, там, где требуется- 1 оригинал, 1 копия;
- В случае необходимости Продавец также предоставляет:
- Санитарно-эпидемиологическое заключение или письмо, выданное уполномоченным органом Республики Узбекистан – 1 оригинал;
 - любые другие разрешительные документы уполномоченных органов Республики Узбекистан не предусмотренные настоящим контрактом, которые согласно действующему законодательству Республики Узбекистан могут потребоваться при оформлении товара в таможенный режим «Свободное обращение» (ИМ-40).

3.5. В необходимых случаях Покупатель может провести работы по сертификации товаров, поставляемых в Узбекистан, от своего имени, но за счет Продавца, а Продавец обязуется покрыть расходы Покупателя в течении 15 дней со дня предоставления счета на оплату (инвойса). При этом Покупатель обязан в течении 10 дней после проведения сертификационных работ и получения соответствующих документов направить копии полученных документов Продавцу.

3.6. До предоставления, полного и правильно оформленного пакета документов, указанного в п. 3.4. контракта, все расходы, связанные с поступлением, обработкой и хранением товара, а также расходы по таможенному оформлению Товара до его перехода в таможенный режим «Свободное обращение» (ИМ-40) относятся на счет Продавца.

4. ПОРЯДОК ИЗВЕЩЕНИЯ ОБ ОТГРУЗКЕ

4.1. Продавец, не позднее, чем за 5 рабочих дней до начала отгрузки, направляет Покупателю по электронной почте подтверждение о готовности к отгрузке с приложением проектов следующих отгрузочных документов в электронном виде:

- Инвойс - 1 копия;
- Упаковочный лист - 1 копия.

4.2. Покупатель обязуется согласовать предоставленные отгрузочные документы, либо предоставить обоснованную формулировку вносимых изменений в течение 5 рабочих дней после предоставления Продавцом документов указанных в п.4.1.

4.3. В случае, если Продавец после согласования с Покупателем предоставленных документов, представит неверно оформленные отгрузочные документы, все дополнительные расходы Покупателя связанные с хранением и оформлением соответствующих документов на поставленные товары, будут отнесены на счет Продавца.

4.4. После отгрузки, Продавец в течение 48 часов направляет Покупателю по электронной почте официальное уведомление, с указанием: № контракта, даты отгрузки, наименования товара, количества мест, веса нетто и брутто, номера транспортной накладной и стоимости отгруженной партии товара.

4.5. К уведомлению прилагаются следующие документы:

- Инвойс на русском или английском языке –1 копия;
- Транспортная накладная – 1 копия;
- Упаковочный лист с указанием содержимого каждой упаковки и серийных номеров товара, там где требуется – 1 копия;

following documents with the goods, duly executed and without any discrepancies:

- Invoice in Russian or English - 1 original, 2 copies;
 - Way bill -1 original, 2 copies;
 - Packing List indicating the contents of each package and indicating the serial numbers of the Goods where required -1 original, 2 copies;
 - Copies of the manufacturer's quality Certificate, sealed by the manufacture or Seller - 1 original, 1 copy;
 - Registration certificate or letter, issued by the SUE «The State Center for Expertise and Standardization of Medicines, Medical Devices and Medical Equipment» Agency for the development of the pharmaceutical industry under the Ministry of health of the Republic of Uzbekistan – 2 copies;
 - Certificate of conformity or letter issued by the authorized department of "Uzbek Agency for Technical Regulation under the Ministry of Investment and Foreign Trade of the Republic of Uzbekistan", (where applicable) -1 original, 2 copy;
 - Warranty certificate issued by the Seller or the Seller's service center in the territory of the Republic of Uzbekistan with the indication serial number of the Goods, where required -1 original, 1 copy;
- If necessary, the Seller also provides:

- Sanitary-epidemiological conclusion or letter, issued by authorized agency of the Republic of Uzbekistan– 1 original;
- any other permissive documents of the authorized agency of the Republic of Uzbekistan are not provided for by present contract, which may be required according to the current legislation of the Republic of Uzbekistan during registration of the Goods to IM-40 Customs mode.

3.5. If necessary the Buyer may on its own behalf carry out the works for certification of the goods delivered to Uzbekistan, but for account of the Seller, and the Seller undertakes to compensate all charges of the Buyer within 15 days from the date of submission of the invoice for payment. The Buyer is obliged to send copies of the received documents to the Seller within 10 days after the certification works are carried out and the relevant documents are received.

3.6. Prior to the submission of a complete and properly executed package of documents specified in clause 3.4 of the contract, all expenses associated with the receipt, processing and storage of the goods, as well as expenses for Customs clearance of the Goods before their transition to the IM-40 regime (free circulation) to be paid by the Seller.

4. SHIPMENT NOTIFICATION PROCEDURE

4.1. The Seller, not later than 5 working days prior shipment, is obliged to send to the Buyer by e-mail confirmation of readiness for shipment with the application of the following shipping documents in electronic form:

- Invoice - 1 copy;
- Packing list - 1 copy.

4.2. The Buyer is obliged to coordinate provided shipping documents or to provide reasoned formulation of the changes made within 5 working days after the Seller has provided the documents specified in p.4.1.

4.3. In case of the Seller, after agreeing with the Buyer of the submitted documents, submits the incorrectly executed shipping documents, all additional costs incurred by the Buyer relating to the storage and processing of the relevant documents for the delivered goods will be charged to the Seller's account.

4.4. After the shipment, the Seller should send to the Buyer an official notification within 48 hours via e-mail with indication of the contract number, the date of shipment, the name of the goods, the number of seats, the net and gross weight, the number of the way bill and the value of the shipped part of the goods.

4.5. The following documents shall be attached to the notification:

- Invoice in Russian or English - 1 copy;
- Way bill - 1 copy;
- Packing List indicating the contents of each package and indicating the serial numbers of the Goods where required - 1 copy

5. ЦЕНА ТОВАРА И ОБЩАЯ СУММА КОНТРАКТА

5.1. Цены на товары, указанные в Приложении №1, установлены в **Дол.США / Евро** и понимаются на условиях поставки DAP-Ташкент (ИНКОТЕРМС 2020), являются фиксированными на весь срок действия контракта и изменению не подлежат.

5.2. Цены на товары, указанные в Приложении №1, включают в себя: стоимость Товара, экспортной упаковки, маркировки, погрузки и транспортировки, а также расходы, связанные с оформлением экспортных документов.

5.3. Общая сумма Контракта составляет: **00000,00** (_____*прописью*_____) **Дол.США / Евро**.

6. ПОРЯДОК И УСЛОВИЯ ОПЛАТЫ

6.1. Платежи производятся в валюте Контракта (в **Дол.США / Евро**) путем открытия безотзывного, документарного аккредитива на сумму **00000,00** (_____*прописью*_____) **Дол.США / Евро**, открываемого Покупателем со сроком действия 240 дней. Аккредитив открывается после поступления денежных средств от Министерства здравоохранения Республики Узбекистан на расчетный счет ООО «O'zmedimpeks» для оплаты по данному контракту.

6.2. При необходимости, сроки действия аккредитива по согласованию Сторон могут быть продлены.

6.3. Все расходы по изменению условий аккредитива, относятся на счет иницилирующей Стороны.

6.4. Аккредитив открывается через АО «КДБ Банк Узбекистан», г. Ташкент.

6.5. Валюта платежа – **Дол.США / Евро**.

6.6. Оплата, стоимости поставленной партии товара, с аккредитива осуществляется следующим образом:

6.6.1. **70%** контрактной стоимости поставленной партии товара оплачиваются по предоставлению Продавцом в банк Покупателя через банк Продавца следующих документов:

- инвойс (счет фактура) на оплату 70% стоимости поставленной партии товара – 1 оригинал, 2 копии;

- транспортная накладная со штампом таможенного пункта назначения о прибытии груза – 2 копии;

- Грузовая таможенная декларация ИМ-70 или ИМ -74 с QR-кодом таможенного органа Республики Узбекистан на русском языке – 2 копии.

6.6.2. **20%** контрактной стоимости поставленной партии товара оплачиваются по предоставлению Продавцом в банк Покупателя через банк Продавца следующих документов:

- инвойс (счет фактура) на оплату 20% стоимости поставленной партии товара – 1 оригинал, 2 копии;

- Грузовая таможенная декларация ИМ-40 с QR кодом таможенного органа Республики Узбекистан на русском языке – 2 копии;

6.6.3. **10%** контрактной стоимости поставленной партии товара оплачиваются по предоставлению Продавцом в банк Покупателя через банк Продавца следующих документов:

- инвойс (счет фактура) на оплату 10% стоимости поставленной партии товара – 1 оригинал, 2 копии;

- Акт приема монтажных работ (ввода в эксплуатацию) свидетельствующий, что все товары смонтированы, протестированы, проведены пуско-наладочные работы с вводом в эксплуатацию (для товаров по которым требуется проведение данных работ) - 1 оригинал, 2 копии;

- Акт проведения обучения (тренинга) персонала (для товаров по которым требуется проведение данных услуг) – 1 оригинал, 2 копии;

- Гарантийный сертификат, выданный Продавцом, или сервисным центром Продавца на территории Республики Узбекистан с указанием серийных номеров Товаров - 2 копии;

- Сертификат соответствия товара, выданный уполномоченным органом «Узбекское агентство по техническому регулированию при Министерстве инвестиций и внешней торговли Республики Узбекистан» на товары, которые требуют получение данного сертификата - 2 копии;

- Санитарно-эпидемиологическое заключение выданное уполномоченным органом Республики Узбекистан на товары, которые требуют получение данного заключения- 2 копии.

6.7. Покупатель обязан предоставить Продавцу транспортные накладные, и грузовые таможенные декларации, указанные в пунктах 6.6.1. и 6.6.2., в необходимом банку для раскрытия аккредитива в виде и количестве в срок:

- Транспортная накладная – не позднее 10 (десяти) рабочих дней от даты поставки Товара;

- Грузовая таможенная декларация – не позднее 10 (десяти) рабочих дней от даты оформления ГТД;

5. PRICE OF GOODS AND TOTAL AMOUNT OF CONTRACT

5.1. The prices for the goods specified in Annex №1 are established in **USD/ Euro** and are understood on the DAP-Tashkent delivery terms (INCOTERMS 2020), are fixed for the entire term of the contract and are not subject to change.

5.2. The prices for the goods specified in Annex №1 include: the cost of the Goods, export packaging, marking, loading and transportation, as well as costs associated with the execution of export documents.

5.3. The total amount of the Contract is **0000,00** (_____*in words*_____) **USD/ Euro**.

6. PAYMENT TERMS AND CONDITIONS

6.1. Payments are made in the currency of the Contract (in **USD/Euro**) by opening an irrevocable, documentary letter of credit in the amount of **0000,00** (_____*in words*_____) **USD/ Euro** opened by the Buyer with a validity of 240 days. The letter of credit is opened after the receipt of funds from the Ministry of Health of the Republic of Uzbekistan to the account LLC "O'zmedimpeks" for payment under this contract

6.2. If necessary, the validity period of the letter of credit as agreed by the Parties may be extended.

6.3. All costs for changing the terms of the letter of credit are charged to the account of the initiating Party.

6.4. The Letter of Credit shall be issued by JSC «KDB Bank Uzbekistan», Tashkent.

6.5. Currency of payment – **USD/ Euro**.

6.6. Payment from the letter of credit of the cost of the delivered part of goods to be effected as follows:

6.6.1. **70%** of the contract value of the delivered part of the goods against presentation by the Seller to the Buyer's bank through the Seller's bank of the following documents to the Buyer's bank:

- commercial Invoice for payment of the 70% of the cost of the delivered part of the goods – 1 original, 2 copies;

- way bill with a stamp of the Customs point of destination about arrival of the Goods – 2 copies;

- Cargo Customs declaration IM-70/74 with QR code of the customs body of the Republic of Uzbekistan made in Russian – 2 copies.

6.6.2. **20%** of the contract value of the delivered part of the goods shall be paid upon the Seller's provision the following documents to the Buyer's bank:

- commercial Invoice for payment of the 20% of the cost of the delivered part of the goods – 1 original, 2 copies;

- Cargo Customs declaration IM-40 with QR code of the customs body of the Republic of Uzbekistan made in Russian – 2 copies;

6.6.3. **10%** of the contract value of the delivered part of the goods shall be paid upon the Seller's provision the following documents to the Buyer's bank:

- commercial Invoice for payment of the 10% of the cost of the delivered part of the goods – 1 original, 2 copies;

- An act of acceptance of installation work issued by the Buyer testifying that all goods have been installed, tested, commissioning and commissioning have been carried out (for goods for which these works are required). - 1 original, 2 copies

- Certificate of personnel training on equipment issued by the Buyer (for goods for which these services are required)- 1 original, 2 copies;

- Warranty certificate issued by the Seller or the Seller's service center in the territory of the Republic of Uzbekistan with the indication serial number of the Goods where required - 2 copies;

- Certificate of Conformity issued by the authorized department of "Uzbek Agency for Technical Regulation under the Ministry of Investment and Foreign Trade of the Republic of Uzbekistan", (where applicable) - 2 copies;

- Sanitary-epidemiological conclusion issued by authorized agency of the Republic of Uzbekistan for each item of Goods, where required - 2 copies.

6.7. The Buyer is obliged to provide the Seller with the way bills and cargo customs declarations specified in clauses 6.6.1. and 6.6.2., in the form necessary for the bank to open a letter of credit and in the amount on time:

- Way bill - no later than 10 (ten) working days from the date of delivery of the Goods;

- Cargo Customs declaration - no later than 10 (ten) working days from the date of registration of the CCD.;

6.8. Все банковские расходы на территории Республики Узбекистан – за счет Покупателя, за пределами Республики Узбекистан – за счет Продавца.

7. КАЧЕСТВО ТОВАРА И ГАРАНТИИ

7.1. Качество поставляемых товаров должно соответствовать сертификату качества Товара и требованиям настоящего контракта.

7.2. Продавец гарантирует, что:

- a) Все товары, указанные в Приложении №1, являются новыми – произведенными не ранее 202_г.
- b) Поставляемый товар соответствует высокому уровню техники и техническим условиям, а также высоким стандартам утвержденного образца (ЕС по директиве 93/42/ЕЕС от 14.06.1993г.) существующим в стране Продавца;
- c) Комплектность поставляемого Товара полностью отвечает условиям контракта и обеспечивает выполнение заявленных в технической документации функциональных возможностей;
- d) Технические параметры, тип, модель товара соответствуют данным указанным в Спецификации (Приложение №1), которая является неотъемлемой частью настоящего Контракта;
- e) Поставляемый товар свободен от любых прав или притязаний третьих лиц, которые основаны на промышленной или интеллектуальной собственности.

7.3. В случае если Покупателю и/или его клиентам будут предъявлены третьими лицами какие-либо претензии и/или иски, основанные на нарушении их прав промышленной собственности, Продавец обязан урегулировать такие претензии и/или иски за свой счет и возместить все убытки, включая расходы, понесенные Покупателем и/или его клиентами.

7.4. Покупатель должен в 10-ти дневный срок, после того, как он узнал о предъявленных ему и/или его клиентам таких претензиях и/или исках, известить о них Продавца.

7.5. Все текстовые (инструкции) материалы должны быть выполнены на русском или английском языке. В случае отсутствия технической документации в ящиках, поставка считается некомплектной, и допустимый срок хранения исчисляется в этом случае со дня поступления полного комплекта технической документации в адрес, указанный Покупателем.

7.6. Гарантийный срок эксплуатации, поставляемого товара предусматривается в Приложении №1 к настоящему контракту.

7.7. Срок гарантийного обслуживания, предусмотренный техническими условиями и стандартами на поставляемый Товар должен составлять не менее 24 месяцев и подтверждаться гарантийным сертификатом выдаваемым при монтаже Продавцом или сервисным центром Продавца на территории Республики Узбекистан.

7.7.1. Продавец обязуется за свой счет направить своих специалистов или специалистов своего сервисного центра на место монтажа оборудования для устранения возникших дефектов попадающих под гарантийные обязательства.

7.8. Продавец обязуется устранить возникшие дефекты в течение 30 дней с даты получения уведомления Покупателя, если данные дефекты покрываются гарантией Продавца.

7.9. Если устранение дефектов производится по согласованию между Сторонами силами Покупателя, Продавец обязан возместить ему связанные с этим расходы.

7.10. В случае не осуществления или отказа Продавцом от осуществления гарантийных обязательств в предусмотренные настоящим контрактом сроки Продавец предоставляет неоспоримое право Покупателю осуществить необходимые действия для восстановления качества Товара путем привлечения услуг третьих лиц, с последующим возмещением Продавцом всех сумм, затраченных Покупателем на оплату указанных работ, материалов.

7.11. Возмещение расходов Покупателя предусмотренных п.п.7.9, 7.10. настоящего контракта производится Продавцом в течение 7 дней от даты получения Продавцом требования Покупателя с приложением документов, подтверждающих понесенные расходы

7.12. В течение 30 дней с даты вступления контракта в силу, Продавец должен выпустить на имя Покупателя Банковскую гарантию (в формате СВИФТ сообщения – MT 760) на исполнение контракта (Performance Security) выпущенную банком имеющий высокий рейтинг, в размере 5% от общей стоимости Контракта (00000,00 Дол.США/Евро). Банковская гарантия предоставляется не менее чем на 240 дней и должна покрывать срок поставки, оформления грузовой таможенной декларации ИМ-40, проведения монтажных работ (ввода в эксплуатацию) оборудования и обучения персонала. При этом Продавец обязан продлить срок действия Банковской гарантии на период действия двухлетнего гарантийного срока

6.8. All bank charges on the territory of the Republic of Uzbekistan - at the expense of the Buyer, outside the Republic of Uzbekistan - at the Seller's expense

7. QUALITY OF GOODS AND GUARANTEES

7.1. The quality of the delivered goods must comply with the quality certificate of the Goods and the requirements of this contract.

7.2. The Seller warrants that:

- a) All goods specified in Annex №1 are new - produced no earlier than 202_.
- b) The delivered goods correspond to the high level of engineering and technical conditions, as well as the high standards of the approved sample (EC under Directive 93/42/EEC of 14.06.1993) existing in the country of the Seller;
- c) The completeness of the supplied Goods fully meets the terms of the contract and ensures the fulfillment of the functionality stated in the technical documentation;
- d) Technical parameters, type, model of the goods correspond to those specified in the Specification (Annex №1), which is an integral part of this Contract;
- e) The delivered goods are free from any rights or claims of third parties that are based on industrial or intellectual property.

7.3. In case third persons make any claims to the Buyer or the Buyer's clients based on the violation of their rights of industrial property or other intellectual property, the Seller must settle such claims and/or suits at his own expense and indemnify all the losses, including expenses incurred by the Buyer and/or his clients

7.4. The Buyer must within 10 days after he learned about such claims and/or suits made against him and/or his clients notify the Seller about them.

7.5. All text (instructions) materials must be written in Russian or English. In the absence of technical documentation in the boxes, the delivery is considered incomplete, and the acceptable storage period is calculated in this case from the date of receipt of the full set of technical documentation to the address specified by the Buyer.

7.6. The warranty period of operation, of the supplied goods is provided in Annex №1 to this contract.

7.7. The warranty service period provided by the technical conditions, and standards for the Goods to be delivered shall be not than less 24 months and be confirmed by a warranty certificate issued by the Seller or the Seller's service center in the territory of the Republic of Uzbekistan.

7.7.1. The Seller undertakes, at his own expense, to send specialists or specialists of service center to the place where the equipment is installed to eliminate the defects that have occurred under the warranty obligations.

7.8. The Seller undertakes to eliminate the defects within 30 days from the date of receipt of the Buyer's notice, if these defects are covered by the Seller's warranty

7.9. If the elimination of defects upon agreement between the parties is made by the forces of the Buyer, the Seller is obliged to reimburse him of the costs associated with this

7.10. In case that the Seller fails to exercise or refuses to perform warranty obligations within the terms provided for in this contract, the Seller grants the Buyer the undisputed right to take the necessary actions to restore the quality of the Goods by attracting the services of third parties, with subsequent reimbursement by the Seller of all the amounts spent by the Buyer to pay for these works and materials..

7.11. Reimbursement of the Buyer's expenses stipulated in paragraphs 7.9, 7.10. of this contract shall be made by the Seller within 7 days from the date of receipt by the Seller of the Buyer's claim with attachment of documents confirming the expenses incurred

7.12. Within 30 days from the date of the contract's entering into force, the Seller must issue a Bank Guarantee (in the SWIFT message format - MT 760) for execution of the Contract (Performance Security) issued by a bank with a high rating, in the amount of 5% of the total value of the Contract (0000,00 USD/ Euro). The Bank guarantee shall be submitted for a period not less than 240 days and also must cover the period of delivery, registration of cargo customs declaration IM-40, installation works (commissioning) of equipment and personnel training. In this case, the Seller is obliged to extend the validity of the Bank guarantee for the period of the two-year of the guarantee period

с даты проведения последних монтажных работ (авода в эксплуатацию) оборудования.

Сумма банковской гарантии на исполнение контракта будет уменьшена до 2% (0000,00 Дол.США/Евро) от суммы контракта на период действия двухлетнего гарантийного срока.

В случае невозможности выпуска Продавцом Банковской гарантии на имя Покупателя, Продавец в качестве обеспечения исполнения обязательств по контракту переводит на счет Покупателя денежный задаток в размере 5% от общей стоимости Контракта (00000,00 Дол.США/Евро) на основании подписанного между Сторонами Договора об обеспечении обязательств исполнения импортного контракта, который должен быть заключен в течение 30 дней с даты вступления контракта в силу.

Сумма договора об обеспечении обязательств исполнения импортного контракта будет уменьшена до 2% (00000,00 Дол.США/Евро) от суммы контракта на период действия двухлетнего гарантийного срока.

7.13. Сроки действия банковской гарантии, при необходимости, могут быть продлены по согласованию Покупателя и Продавца.

7.14. Все расходы по предоставлению банковской гарантии относятся на счет Продавца.

8. УПАКОВКА

8.1. Продавец должен отгрузить товар в экспортной упаковке, обеспечивающей сохранность груза от повреждений при перевозке его по железной дороге и смешанным транспортом с учетом нескольких перегрузок в пути.

8.2. Упаковка должна быть приспособлена к перегрузке погрузчиками.

8.3. Товар должен быть упакован способом, не допускающим его перемещения внутри тары при транспортировке и перегрузке.

8.4. Упаковка должна обеспечивать также сохранность товара при перевалке (перегрузке) на складах Покупателя.

8.5. В каждый ящик вкладывается упаковочный лист на русском или английском языке в двух экземплярах и сертификат качества в двух экземплярах.

8.6. В упаковочном листе на русском или английском языке должны быть указаны: № контракта, наименование товара, их тип (модель), количество, серийный номер, дата выпуска (или срок годности), вес брутто каждого типа товара, вес нетто каждого типа товара.

8.7. Продавец несет ответственность за всякого рода порчу товара вследствие некачественной или ненадлежащей упаковки.

9. МАРКИРОВКА

9.1. На каждое грузовое место, с двух сторон отчетливо несмываемой краской наносится на русском или английском языке, следующая маркировка:

- КОНТРАКТ № UMI-2022/___ от ___.2022г.

- Продавец: «_____», (_____)

- Грузоотправитель: «_____», (_____)

- Покупатель/Грузополучатель: ООО «O'zmedimpeks» Министерства здравоохранения Республики Узбекистан

- Заказчик: Министерство Здравоохранения Республики Узбекистан

- Место назначения: г. Ташкент, Республика Узбекистан («Международный аэропорт Ташкент» / терминал «Ark Buloq», код 26003 / Таможенный пост ВЭД «Авиа Юклар» № 00102 железнодорожная станция «Ташкент-Товарный», код станции 722400);

- Место № _____ Вес брутто _____ Вес нетто _____;

- Обозначения: «Верх», «Осторожно», «Оберегать от влаги».

9.2. Места (ящики) нумеруют дробными числами, при этом числитель означает порядковый номер, а знаменатель общее количество мест партии товара.

10. ПОРЯДОК СДАЧИ И ПРИЕМКИ ТОВАРА

10.1. Товар считается сданным Продавцом и принятым Покупателем:

- по качеству – согласно сертификату качества, выданного производителем;

- по количеству мест и весу - согласно товаротранспортным документам;

- по количеству изделий – согласно спецификации, упаковочным листам.

10.2. В случае несоответствия качества и количества Товара товарно-сопроводительным документам и условиям настоящего контракта,

from the date of the last installation works (commissioning) of equipment.

The amount of the bank guarantee for the performance of the contract will be reduced up to 2% (0000,00 USD/ Euro) of the contract amount for the period of the two-year of the guarantee period.

In case of impossibility issuing the Bank guarantee by the Seller in the name of the Buyer, as a security for the performance of obligations under the contract, the Seller transfers a deposit of 5% of the total value of the Contract (0000,00 USD/ Euro) to the Buyer's account on the basis of an Agreement signed between the Parties to secure the obligations of performance of the import contract, which must be concluded within 30 days from the date of entry into force of the contract.

The amount of the Agreement on security obligations of the contract will be reduced up to 2% (0000,00 USD/ Euro) of the contract amount for the period of the two-year of the guarantee period.

7.13. The validity of the bank guarantee, if it's necessary, may be extended upon agreement between the Buyer and the Seller

7.14. All costs related to the provision of the bank guarantee are charged to the Seller's account.

8. PACKAGING

8.1. The Seller must ship the goods in an export package ensuring the safety of the cargo from damage when transporting it by rail and mixed transport, taking into account several overloads in transit.

8.2. Packaging must be adapted to overload by loaders.

8.3. The goods shall be properly fixed inside the package to preserve possible damage and breakage during transportation and transshipment.

8.4. Packing shall also protect the goods during transshipment (overload) of goods at the Buyer's warehouses.

8.5. The Seller shall pack in to an every case the packing list in duplicate and quality certificate in duplicate.

8.6. In the packing list in English or Russian, the contract number, the name of the goods, their type (model), quantity, serial number, date of issue (or expiration date), gross weight of each type of goods, net weight of each type of goods should be indicated.

8.7. The seller is responsible for any kind of damage to the product due to poor quality or improper packaging.

9. MARKING

9.1. On each cargo space on two sides it is applied clearly, indelibly in Russian or English, the following marking:

- CONTRACT № UMI-2022/___ dd ___.2022

- Seller: «_____», (_____)

- Consignor: «_____», (_____)

- Buyer/ Consignee: LLC «O'zmedimpeks» Ministry of Health of the Republic of Uzbekistan

- Customer: The Ministry of Health of the Republic of Uzbekistan

- Place of destination: Tashkent, the Republic of Uzbekistan («International Airport Tashkent» / Terminal «Ark Buloq» / Customs Terminal of FEA «Avia Yuklar» № 00102/railway station «Tashkent-Tovarniy», code station 722400);

- Case № _____ Gross weight _____ Net weight _____;

- Warning instructions: «Upside here», «Handle with care», «Keep from water».

9.2. Packages (cases) shall be numbered in fractions, the numerator, including the original number of package and the denominator showing the total number of packages of the Lot.

10. PROCEDURE OF DELIVERY AND ACCEPTANCE OF GOODS

10.1. The goods shall be deemed to be delivered by the Seller and accepted by the Buyer:

- in regards of quality – according to the quality certificate, issued by a manufacturer;

- in regards of quantity of places and weight - according to commodity-transport documents;

- in regards of quantity of products - according to the specification and packing lists.

10.2. In case of a discrepancy between the quality and quantity of the Goods to the accompanying documents and the terms of this contract,

Покупатель имеет право выставить Продавцу претензию в соответствии с разделом 11 настоящего контракта.

11. ПРЕТЕНЗИИ И ПОРЯДОК ИХ РАССМОТРЕНИЯ

11.1. Любая претензия на поступивший товар, в случае его несоответствия подробному описанию и технической спецификации к настоящему Контракту, должна быть направлена Покупателем официальным письмом в течение гарантийного периода по электронной почте, получение рекламации также должно быть официально подтверждено Продавцом.

11.2. Содержание и обоснование претензии должно быть подтверждено актом входного контроля и/или актом, составленным с участием представителей Покупателя, представителя Конечного получателя (бенефициара) и нейтральной компетентной организации.

11.3. Акт должен содержать следующую информацию:

- наименование товара;
- количество по инвойсу;
- фактическое количество;
- веса брутто и нетто по упаковочному листу;
- фактический вес брутто и нетто;
- № контракта;
- дата поступления товара;
- дата проведения экспертизы.

11.4. Акт должен содержать подробное описание установленных дефектов, с указанием метода их установления и должен составляться против каждой транспортной накладной.

11.5. В претензионном письме должны содержаться требования Покупателя с приложением расчетов и копий транспортных накладных.

11.6. Продавец обязан рассмотреть полученную претензию и предоставить ответ в течение 10 рабочих дней с даты ее получения.

В случае, если по истечении указанного срока ответа от Продавца не последует, претензия считается им признанной.

11.7. Претензии в отношении количества товара предъявляются в течение 6 месяцев со дня прибытия товара в пункт назначения.

11.8. Претензии по качеству и срокам гарантийного обслуживания товара, предъявляются в течение всего срока гарантии плюс 30 дней, при условии обнаружения недостатков в пределах срока гарантии

12. ОТВЕТСТВЕННОСТЬ СТОРОН

12.1. В случае просрочки поставки или недопоставки товаров, против сроков, указанных в настоящем контракте, Продавец уплачивает Покупателю пени в размере 0,5 процента неисполненной части обязательства за каждый день просрочки, но при этом общая сумма пени не должна превышать 50 процентов стоимости недопоставленных товаров.

В случае если просрочка поставки превысит 90 дней, Покупатель имеет право отказаться от контракта или его части, а также расторгнуть контракт в одностороннем порядке с удержанием денежных средств выпущенной Банковской Гарантии на исполнение контракта либо Договора об обеспечении обязательств исполнения импортного контракта. В этом случае Продавец обязан уплатить Покупателю штраф за просрочку в поставке в размере 50 процентов от суммы не поставленного товара.

12.2. Если поставленные товары, не соответствуют стандартам, техническим условиям или другим требованиям, оговоренным контрактом, а также в случае поставки некомплектных товаров с Продавца взыскивается штраф в размере 20 процентов от стоимости товаров ненадлежащего качества, недопоставленного или некомплектного товара.

12.3. Продавец за свой счет обязан в течение 90 дней после принятия претензии заменить товар несоответствующий стандартам, техническим условиям или другим требованиям, оговоренным контрактом, а также в случае недопоставки или поставки некомплектных товаров, допоставить и/или доукомплектовать такой товар на соответствующий условиям контракта, на условиях поставки DAP-Ташкент.

В случае невыполнения данного требования, Продавец должен уплатить Покупателю штраф в размере 0,07% от суммы дефектного, недопоставленного, некомплектованного товара или товара, несоответствующего условиям контракта за каждый день просрочки, но не более 15% от суммы дефектного товара недопоставленного, некомплектного товара или товара, несоответствующего условиям контракта.

12.4. В случае не использования выставленного аккредитива, Продавец по требованию Покупателя уплачивает Покупателю штраф в размере 5% от суммы неиспользованной части аккредитива путем прямого перевода на счет Покупателя в течение 10-ти дней с момента аннуляции аккредитива.

the Buyer has the right to present the Seller a claim in accordance with section 11 of the present contract.

11. CLAIMS AND PROCEDURE FOR THEIR REVIEW

11.1. Any claim for the received goods, if it does not correspond to the detailed description and the technical specification for this Contract, must be sent by the Buyer by an official letter during the guarantee period by e-mail, receipt of the complaint must also be formally confirmed by the Seller.

11.2. The content and substantiation of the claim must be confirmed by an act of incoming inspection and / or an act drawn up with the participation of a representatives of the Buyer and a neutral competent organization.

11.3. The act must contain the following information:

- Name of the goods;
- the amount of the invoice;
- actual quantity;
- Gross and net weights by packing list;
- Actual gross and net weight;
- Contract number;
- the date of receipt of the goods;
- date of examination.

11.4. The act should contain a detailed description of the identified defects, indicating the method of their establishment and should be drawn up against each way bill.

11.5. The claim letter must contain the requirements of the Buyer with the application of calculations and copies of the waybills.

11.6. The seller is obliged to review the received claim and provide a reply within 10 working days from the date of receipt.

If the Seller does not respond after the specified deadline, the claim is deemed to be recognized.

11.7. Claims in relation to the quantity of the goods are made within 6 months from the date of arrival of the goods to the destination.

11.8. Claims on the quality and shelf life of the goods are presented during the whole warranty period plus 30 days, provided defects are discovered within the guarantee period.

12. RESPONSIBILITY OF THE PARTIES

12.1. In case of non-delivery of goods, late delivery, against the terms specified in this contract, the Seller pays the Buyer a penalty in the amount of 0,5 percent of the unfulfilled part of the obligation for each day of delay, but the total amount of the penalty should not exceed 50 percent of the cost of the undelivered goods.

If the delay in delivery exceeds 90 days, the Buyer has the right to withdraw from the contract or part of it, as well as to terminate the contract unilaterally withholding the funds of the issued Bank Guarantee for the performance of the contract or the Contract for securing the obligations of the import contract. In this case, the Seller is obliged to pay the Buyer a penalty for late delivery in the amount of 50 percent of the amount of the goods not delivered..

12.2. If the delivered goods do not comply with the standards, technical conditions, or other requirements stipulated by the contract, as well as in case of short delivery or delivery of incomplete goods, the Seller must pay a fine of 20 percent of the cost of goods of improper quality, short or incomplete goods.

12.3. The Seller is obliged within 90 days to replace the goods which are not meet the standards, technical conditions or other requirements stipulated by the contract, and also in case of short delivery or delivery of incomplete goods, add and/or complete such goods to corresponding to the terms of the contract, on the terms of delivery of DAP-Tashkent.

In case of failure to comply with this requirement, the Seller must pay to the Buyer a penalty in the amount of 0.07% of the amount of the defective, insufficient, incomplete goods or goods which are not corresponding to the terms of the contract for each day of delay, but not more than 15% of the defective goods amount of the short, incomplete product or goods that do not comply with the terms of the contract.

12.4. In case of non-use of L/C issued the Seller by demand of the Buyer and within 10 days from the moment of L/C cancellation shall pay to the Buyer 5 % penalty of the value of unused part of L/C by direct money transfer to the Buyer's account.

12.5. В случае поставки немаркированных либо ненадлежаще маркированных товаров, а также товаров без тары или упаковки либо в ненадлежащей таре или упаковке Продавец уплачивает Покупателю штраф в размере 5 процентов стоимости таких товаров. В тех случаях, когда товары подлежат дальнейшей отправке или хранению, Покупатель, помимо взыскания штрафа, вправе произвести упаковку и затаривание товаров своими средствами, но за счет Продавца или потребовать от однородного Продавца упаковки либо затаривания товаров.

12.6. В случае не предоставления уведомления или позднего уведомления Покупателя о произведенной отгрузке, Продавец уплачивает Покупателю штраф в размере 0,1% от суммы отгруженного товара.

12.7. В случае не предоставления Регистрационного удостоверения, предусмотренного в п.3.4. настоящего контракта, в тех случаях где оно требуется, в течение 155 календарных дней с момента вступления контракта в силу, Продавец уплачивает Покупателю пени в размере 0,5% от стоимости товара на который Продавец не предоставил Регистрационное удостоверение, за каждую неделю просрочки, но не более 10% от стоимости товара на который Продавец не предоставил Регистрационное удостоверение.

Также, в случае не предоставления Регистрационного удостоверения, Покупатель имеет право отказаться от товара и произвести реэкспорт данного товара. Расходы за процедуру реэкспорта в данном случае относятся на счет Продавца в полном объеме.

12.8. Общая сумма штрафов не должна превышать 50% от суммы контракта.

12.9. В случае несвоевременного предоставления Банковской Гарантии на исполнении контракта, либо не заключению Договора об обеспечении обязательств исполнения импортного контракта в соответствии с п.7.12, Покупатель уплачивает пени в размере 0,5% от суммы, указанной в п.7.12, за каждый день просрочки, но не более 50% от суммы выпускаемой Банковской Гарантии или суммы требуемой к оплате по Договору об обеспечении обязательств исполнения импортного контракта.

12.10. Продавец обязан уплатить сумму пени и штрафа Покупателю, а также возместить расходы и прямые убытки, понесенные Покупателем в течение 15 календарных дней со дня принятия претензии Покупателя. В случае неуплаты Продавцом пени и штрафных санкций и не возмещения расходов, понесенных Покупателем выставленных в ходе исполнения настоящего контракта, Покупатель вправе удерживать все начисленные пени, штрафные санкции, все обоснованные расходы и прямые убытки при взаиморасчетах с Продавцом. Уплата пени и штрафных санкций, а также возмещение убытков и обоснованных расходов не освобождает Продавца от выполнения контрактных обязательств.

12.11. Сторона, не исполнившая или ненадлежащим образом исполнившая обязательства по настоящему контракту, обязана возместить другой стороне причиненные таким неисполнением убытки, независимо от уплаты штрафных санкций, а также не освобождает виновную сторону от надлежащего выполнения контрактных обязательств.

13. ФОРС-МАЖОР

13.1. Сторона, не исполнившая или ненадлежащим образом исполнившая обязательства по контракту, несет ответственность, если не докажет, что надлежащее исполнение оказалось невозможным вследствие непреодолимой силы, то есть чрезвычайных и непредотвратимых при данных условиях обстоятельств (форс-мажор).

13.2. Обстоятельства непреодолимой силы (форс-мажор) — это чрезвычайные, непреодолимые и непредвиденные при данных условиях обстоятельства, вызванные природными явлениями (землетрясения, оползни, ураганы, засухи и др.) или социально-экономическими обстоятельствами (состояние войны, блокады, запреты на импорт и экспорт в государственных интересах и др.), не зависящими от воли и действий сторон, в связи с которыми они не могут выполнить принятые обязательства.

13.3. Подтверждение обстоятельств непреодолимой силы производится предоставлением оригинала сертификата, выданного уполномоченным органом страны, где имело место данное обстоятельство.

13.4. Сторона, для которой создавалась невозможность исполнения обязательств (форс-мажор), обязана в течении 15 дней в письменной форме уведомить другую сторону о наступлении, предполагаемом сроке действия и прекращении вышеуказанных обстоятельств и в течении 60 дней предоставить документ уполномоченного органа подтверждающий данные форс-мажорные обстоятельства непосредственно повлиявшие на деятельность продавца/грузоотправителя либо производителя товаров.

12.5. In the case of delivery of unmarked or improperly marked goods, as well as goods without packaging or packaging or in improper packaging or packaging, the Seller pays the Buyer a penalty of 5 percent of the cost of such goods. In cases where the goods are subject to further shipment or storage, the Buyer, in addition to collecting a penalty, has the right to pack and pack the goods by its own means, but at the expense of the Seller, or to require a single-city Seller to pack or pack the goods

12.6. In case of failure to provide notice or late notification to the Buyer regarding shipment, the Seller shall pay to the Buyer a penalty of 0,1% of the shipped goods.

12.7. In case of failure to provide the Registration Certificate stipulated in clause 3.4. of this contract, where it is required, within 155 calendar days from the date of coming into force of the contract, the Seller pays the Buyer a penalty in the amount of 0.5% of the value of the goods for which the Seller did not provide the Registration Certificate for each day of delay, but no more than 10% of the value of the goods for which the Seller has not provided a Registration Certificate.

Also, in case of failure to provide the Registration Certificate, the Buyer has the right to refuse the goods and re-export these goods. The costs of the re-export procedure in this case shall be borne by the Seller in full.

12.8. Total amount of penalty must not exceed 50% of the Contract Price.

12.9. In case of late provision of a Bank Guarantee for the performance of the contract (Performance security), or failure to conclude an Agreement on securing obligations for the performance of the import contract in accordance with clause 7.12., the Buyer pays a penalty in the amount of 0.5% of the amount specified in clause 7.12 for each day of delay, but not more than 50% of the amount of the issued Bank Guarantee or the amount required for payment under the Agreement on Securing obligations for the Performance of the import contract.

12.10. The Seller must pay the penalty amount to the Buyer, as well as to reimburse expenses incurred by the Buyer within 15 calendar days from the date of acceptance of the Seller's claim. In the event of non-payment by the Seller and non-reimbursement of the expenses incurred by the Buyer of the penalties imposed during the execution of this contract, the Buyer shall be entitled to withdraw all accrued penalties, all reasonable expenses and direct losses when making settlements with the Seller. Payment of penalties, all reasonable expenses and direct losses does not relieve the Seller from fulfillment of contractual obligations.

12.11. The party that failed to fulfill or improperly fulfilled its obligations under this contract is obliged to reimburse the other party for the losses caused by such default, irrespective of the payment of penalties, and also does not release the guilty party from proper performance of contractual obligations.

13. FORCE MAJEURE

13.1. The Party that failed to fulfill or improperly fulfilled the obligations under the contract is liable if it does not prove that the proper execution was impossible due to force majeure, that is, extraordinary circumstances that are unavoidable under the given circumstances (force majeure).

13.2. Force-majeure — this is an extraordinary, compelling and unexpected circumstances under the given conditions, caused by natural phenomenon (earthquakes, landslides, hurricanes, drought, etc.), or socio-economic circumstances (a state of war, blockades, prohibition of import and export in the public interest, etc.) beyond the Parties' will and actions, in connection with which they can not fulfill their commitments.

13.3. Confirmation of force majeure circumstances is made by providing the original certificate issued by the authorized body of the country where this circumstance occurred.

13.4. The Party fails to fulfill its obligations (force-majeure) is required within 15 days notify the other Party in writing of the occurrence, expected duration and cessation of the above circumstances and within 60 days to provide document of the authorized body confirming these force majeure circumstances that directly affected the activities of the seller/consignor or manufacturer of goods.

13.5. Если Покупателем не дано иных указаний в письменной форме, Продавец должен продолжать выполнение до практически разумного момента и заниматься поиском альтернативных и обоснованных средств исполнения, находящихся вне влияния форс-мажорных обстоятельств.

14. ПОРЯДОК РАССМОТРЕНИЯ СПОРОВ

14.1. Все споры, которые могут возникнуть между Сторонами в ходе исполнения настоящего Контракта и не могут быть урегулированы мирным путем, подлежат разрешению в Ташкентском городском суде по экономическим делам Республики Узбекистан в соответствии с нормами законодательства Республики Узбекистан. Решение суда является окончательным и обязательным для обеих сторон.

Место рассмотрения спора:

Ташкентский городской суд по экономическим делам,
Узбекистан, 100097, Ташкент, ул. Чупанота, 6
Тел: (+998 71) 277-03-22; (+998 71) 277-27-48.

15. ПРОЧИЕ УСЛОВИЯ

15.1. Все приложения к настоящему Контракту, являются неотъемлемой частью контракта.

15.2. Все изменения и дополнения к настоящему Контракту действительны лишь в том случае, если они совершены в письменной форме, подписаны обеими сторонами, зарегистрированы в Единой электронной информационной системе внешнеторговых операций (ЕЭИСВО) Республики Узбекистан.

15.3. Продавец не имеет права передавать третьим лицам исполнение настоящего Контракта без письменного разрешения Покупателя.

15.4. После подписания настоящего Контракта, все предыдущие переговоры и переписка по нему теряют силу.

15.5. Настоящий Контракт подписан в двух экземплярах, по одному для каждой из Сторон, на Русском и Английском языках.

В случае возникновения разночтений, приоритет будет иметь версия контракта на Русском языке.

15.6. Применимым правом к настоящему Контракту является законодательство Республики Узбекистан, действующее на дату заключения настоящего Контракта.

15.7. Настоящий контракт, вступает в силу после подписания его обеими Сторонами и регистрацией в Единой электронной информационной системе внешнеторговых операций (ЕЭИСВО) Республики Узбекистан.

15.8. Срок действия настоящего Контракта - до полного выполнения обязательств сторонами и проведения взаимных расчетов.

15.9. Контракт, спецификации, приложения, дополнения и изменения к нему, акты сверки взаиморасчетов, и другие документы, оформляемые в рамках исполнения настоящего Контракта, подписанные уполномоченным лицом соответствующей Стороны, могут быть переданы другой Стороне посредством, электронной (электронная почта) связи, при этом направление оригиналов документов осуществляется в установленном настоящим пунктом порядке и обязательно для Сторон. Датой получения указанных документов при передаче по электронной связи (электронная почта) - признается дата отправки сообщения. Для целей настоящего пункта Стороны используют сведения (адреса электронной почты и т.д.) указанные в разделе 16 ("ЮРИДИЧЕСКИЕ АДРЕСА И БАНКОВСКИЕ РЕКВИЗИТЫ СТОРОН") настоящего Контракта, если иное не установлено настоящим Контрактом в отношении отдельных видов документов.

Стороны обязуются направлять оригиналы контрактов, спецификаций, приложений, дополнений и изменения к нему, акты сверки взаиморасчетов, платежные документы и Банковские Гарантии на исполнение контракта (переданных ранее с использованием электронной связи) с собственноручными подписями уполномоченных лиц другой Стороне по почтовой связи, курьерской доставкой в течение 30 (Тридцать) дней с даты передачи соответствующих документов по электронной связи. Документы, переданные по электронной связи в соответствии с условиями настоящего пункта, признаются Сторонами, документами, обладающими полной юридической силой, имеющими простую письменную форму, полноценными доказательствами в судебных разбирательствах, до момента получения оригиналов соответствующих документов.

16. АНТИКОРРУПЦИОННАЯ ОГОВОРКА

16.1. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору Стороны, их аффилированные лица, работники или посредники не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым

13.5. If the Buyer does not give other instructions in writing, the Seller shall continue performance to practice-reasonable moment and to seek alternative and sound means of execution outside the influence of force-majeure.

14. PROCEDURE FOR CONSIDERATION OF DISPUTES

14.1. All disputes that may arise between the Parties during the execution of this Contract and can not be settled peacefully shall be resolved by the Tashkent City Court for Economic Affairs of the Republic of Uzbekistan in accordance with the regulations of this court and application of the norms of the Legislation of the Republic of Uzbekistan. The decision of the court is final and binding on both parties.

Place of arbitration (or dispute consideration):

Tashkent City Court for Economic Affairs,
Uzbekistan, 100097, Tashkent, 6, Chupanota str.
Tel: (+998 71) 277-03-22; (+998 71) 277-27-48.

15. OTHER CONDITIONS

15.1. All the annexes to the present Contract are to be considered as integral parts of the Contract.

15.2. All the amendments and addenda to the present Contract are valid only if they are made in written form, signed by both parties, registered in the Unified Electronic Information System for Foreign Trade Operations (UEISFTO) of the Republic of Uzbekistan and.

15.3. The Seller shall have no right to transfer the execution of the Contract to third parties without the Buyer's written consent.

15.4. After the signing of this Contract, all previous negotiations and correspondence on it become null and void

15.5. The present Contract is signed in duplicate, one for each of the Parties, in the Russian and English languages.

In the event of a discrepancy, the version of the contract in the Russian language will prevail.

15.6. The applicable law to this Contract is the legislation of the Republic of Uzbekistan, effective on the date of concluding this Contract.

15.7. The present Contract comes into force after its signing by both Parties and registration in the Unified Electronic Information System for Foreign Trade Operations (UEISFTO) of the Republic of Uzbekistan.

15.8. The term of this Contract is until the Parties fulfill their obligations and perform mutual settlements.

15.9. The Contract, specifications, annexes, additions and amendments to it, acts of reconciliation of mutual settlements and other documents drawn up within the framework of the execution of this Contract, signed by an authorized person of the relevant Party, may be transmitted to the opposite Party via electronic (e-mail) communication, while sending the original documents is carried out in accordance with the procedure established by this paragraph and is mandatory for the Parties. The date of receipt of the specified documents when transmitting by electronic communication (e - mail) is the date of sending the message. For the purposes of this paragraph, the Parties use the information (e-mail addresses, etc.) specified in section 16 ("LEGAL ADDRESSES AND BANK DETAILS OF THE PARTIES") of this Contract, unless otherwise provided by this Contract in respect of certain types of documents.

The Parties undertake to send the originals of the contracts, specifications, annexes, additions and amendments to it, acts of reconciliation of mutual settlements, payment documents, Bank Guarantee for execution of the Contract (previously transmitted using electronic communication) with the handwritten signatures of authorized persons to the other Party by mail, by courier delivery within 30 (Thirty) days from the date of transmission of the relevant documents by electronic communication. Documents transmitted by electronic communication in accordance with the terms of this paragraph are recognized by the Parties as documents that have full legal force, have a simple written form, full-fledged evidence in court proceedings, until the originals of the relevant documents are received.

16. ANTI-CORRUPTION CLAUSE

16.1. In the performance of their obligations under this Agreement, the Parties, their affiliates, employees or intermediaries do not pay, offer to pay or permit the payment of any money or valuables, directly or indirectly, to any person to influence the actions or decisions of these

лицам для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или для достижения иных неправомерных целей.

16.2. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору Стороны, их аффилированные лица, работники или посредники не осуществляют действия, квалифицируемые действующим законодательством как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также иные действия, нарушающие требования применимого законодательства и международных актов о противодействии коррупции.

16.3. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящего пункта, соответствующая Сторона обязуется уведомить об этом другую Сторону в письменной форме. В письменном уведомлении Сторона обязана сослаться на факты или предоставить материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящего пункта другой Стороной, ее аффилированными лицами, работниками или посредниками.

16.4. В случае нарушения одной Стороной положений настоящего пункта, другая Сторона имеет право расторгнуть Договор в одностороннем внесудебном порядке путем направления письменного уведомления об отказе от Договора.

persons with to obtain any improper advantage or to achieve any other improper purpose.

16.2. When fulfilling their obligations under this Agreement, the Parties, their affiliates, employees or intermediaries do not carry out actions qualified by the current legislation as giving / receiving a bribe, commercial bribery, as well as other actions that violate the requirements of applicable law and international anti-corruption acts.

16.3. If a Party suspects that a violation of any of the provisions of this paragraph has occurred or may occur, the relevant Party undertakes to notify the other Party in writing. In a written notice, a Party must refer to facts or provide materials that reliably confirm or give reason to believe that a violation of any of the provisions of this paragraph by the other Party, its affiliates, employees or intermediaries has occurred or may occur.

16.4. In case of violation of the provisions of this paragraph by one Party, the other Party has the right to terminate the Agreement unilaterally out of court by sending a written notice of withdrawal from the Agreement.

16. ЮРИДИЧЕСКИЕ АДРЕСА И БАНКОВСКИЕ РЕКВИЗИТЫ СТОРОН

ПРОДАВЕЦ / ГРУЗОТПРАВИТЕЛЬ:

« _____ »
Адрес: _____
Tel./Fax: _____
e-mail: _____
web-site: _____

Банковские реквизиты Продавца:

Банк-корреспондент:

ПОКУПАТЕЛЬ / ГРУЗОПОЛУЧАТЕЛЬ:

ООО «O'zmedimpex» Министерства здравоохранения
Республики Узбекистан

Адрес: Республика Узбекистан, 100128 г. Ташкент, Шайхонтохурский р-н, массив Жангох, дом «1 б». Телефон:
E-mail: info@uzmedimpex.uz.
e-mail: contract@uzmedimpex.uz

Банк Покупателя:

АО «КДБ Банк Узбекистан», Республика Узбекистан,
г. Ташкент, 100047, Ул. Бухара, 3
p/c EUR: 2021 0978 3006 0011 8006
SWIFT: KODBUZ22

ЗАКАЗЧИК:

Министерство здравоохранения Республики Узбекистан
100011, г. Ташкент, ул. Навои, 4

17. ПОДПИСИ СТОРОН

ОТ ПОКУПАТЕЛЯ:
FROM THE BUYER:

Директор / Director

A.X. Набиев / A.Kh. Nabiev _____

16. LEGAL ADDRESSES AND BANK DETAILS OF THE PARTIES

THE SELLER / CONSIGNOR:

« _____ »
Address: _____
Tel./Fax: _____
e-mail: _____
web-site: _____

Seller's Bank details:

Correspondent Bank:

THE BUYER / CONSIGNEE:

LLC «O'zmedimpex» Ministry of Healthcare of
the Republic of Uzbekistan

Republic of Uzbekistan, 100128, Tashkent,
1B, Shayhontohur district Jangoh array,
e-mail: contract@uzmedimpex.uz

Buyer's Bank:

JSC «KDB Bank Uzbekistan», 3, Bukhara Street,
Tashkent 100047, Uzbekistan
EUR acc.: 2021 0978 3006 0011 8006
SWIFT: KODBUZ22

CUSTOMER:

Ministry of Healthcare of the Republic of Uzbekistan
4, Navoi Street, Tashkent, Republic of Uzbekistan, 100011.

17. THE SIGNATURES OF THE PARTIES

ОТ ПРОДАВЦА:
FROM THE SELLER:

Директор / Director

_____ / _____

Спецификация к контракту №УМ1-2022/_____ от _____.2022г
dd. _____.2022

Specification to the Contract No UMI-2022/____

№ No.	Наименование товаров Name of the goods	Ед. изм. Unit	Кол-во Q-ty	Цена DAP, дол.США/ Евро Price DAP, USD/ Euro	Сумма, в дол.США/ Евро Amount, USD/ Euro	Код по ТН ВЭД Customs HS code	Страна происхождения Country of origin	Наименование и страна производителя Name and country of the manufacturer
	Наименование: Модель: Производитель: Код ТНВЭД: Срок производства:							
	Всего: Total:							

ПОКУПАТЕЛЬ:
THE BUYER:

ПРОДАВЕЦ:
THE SELLER:

Директор / Director

Директор/ Director

A.X. Nabiev / A.Kh. Nabiev

127

ПЕРЕЧЕНЬ

государств и территорий, предоставляющих льготный налоговый режим и (или) не предусматривающих раскрытие и предоставление информации при проведении финансовых операций (оффшорные зоны)

(согласно Постановлению Государственного налогового комитета от 6 сентября 2020 года № 2020-34, Государственного таможенного комитета от 29 августа 2020 года № 01-02/15-42 и правления Центрального банка Республики Узбекистан от 5 сентября 2020 года № 20/1 (рег. № 2467-3 от 12.10.2020 г.)

№ п/п	Краткое название страны	Полное название страны	Цифровой код
1.	Американское Самоа	Американское (Восточное) Самоа	101
2.	Ангилья	Ангилья (Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии)	102
3.	Андорра	Княжество Андорра	103
4.	Антигуа и Барбуда	Антигуа и Барбуда	104
5.	Аруба	Остров Аруба (Королевство Нидерланды)	105
6.	Содружество Багамских островов	Содружество Багамских островов	106
7.	Барбадос	Барбадос	107
8.	Белиз	Белиз	108
9.	Бермудские Острова	Бермудские Острова (Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии)	109
10.	Британские Территории	Британская Территория в Индийском Океане (остров Чагос)	110
11.	Бруней-Доруссалам	Государство Бруней-Доруссалам	111
12.	Штат Вайоминг	Штат Вайоминг (Соединенные Штаты Америки)	112
13.	Вануату	Республика Вануату	113
14.	Виргинские Острова	Виргинские Острова (Соединенные Штаты Америки)	114
15.	Британские Виргинские острова	Британские Виргинские Острова	115
16.	Гватемала	Республика Гватемала	116
17.	Гибралтар	Гибралтар (Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии)	117
18.	Гонконг-Сянган	Специальный Административный район Гонконг-Сянган (Китайская Народная Республика)	118
19.	Гренада	Гренада	119
20.	Штат Делавэр	Штат Делавэр (Соединенные Штаты Америки)	120
21.	Доминика	Содружество Доминики	121
22.	Доминиканская Республика	Доминиканская Республика	122
23.	Южная Георгия и Южные Сандвичевы Острова	Южная Георгия и Южные Сандвичевы Острова (Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии)	123
24.	Джибути	Республика Джибути	124
25.	Кайман	Острова Кайман (Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии)	125
26.	Острова Кергелен	Острова Кергелен (Французская Республика)	126
27.	Кипр	Республика Кипр	127
28.	Кирибати	Республика Кирибати	128
29.	Коста-Рика	Республика Коста-Рика	129
30.	Острова Кука	Острова Кука (Новая Зеландия)	130
31.	Лабуан	Федеральная Территория Лабуан (Малайская Федерация)	131
32.	Либерия	Республика Либерия	132
33.	Ливан	Ливанская Республика	133
34.	Лихтенштейн	Княжество Лихтенштейн	134
35.	Маврикий	Республика Маврикий	135
36.	Остров Мадейра	Остров Мадейра (Республика Португалия)	136
37.	Макао-Аоминь	Специальный Административный район Макао-Аоминь (Китайская Народная Республика)	137
38.	Мальдивы	Мальдивская Республика	138
39.	Мальта	Республика Мальта	139

40.	Маршалловы Острова	Республика Маршалловы Острова	140
41.	Монако	Княжество Монако	141
42.	Монтсеррат	Монтсеррат (Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии)	142
43.	Остров Мэн	Остров Мэн (Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии)	143
44.	Науру	Республика Науру	144
45.	Нидерландские Антилы	Нидерландские Антильские острова (Королевство Нидерланды)	145
46.	Ниуэ	Ниуэ (Новая Зеландия)	146
47.	Нормандский остров Гернси	Нормандский остров Гернси (Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии)	147
48.	Нормандский остров Джерси	Нормандский остров Джерси (Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии)	148
49.	Нормандский остров Олдерни	Нормандский остров Олдерни (Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии)	149
50.	Нормандский остров Сарк	Нормандский остров Сарк (Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии)	150
51.	Палау	Республика Палау	151
52.	Панама	Республика Панама	152
53.	Питкэрн	Острова Питкэрн (Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии)	153
54.	Пуэрто-Рико	Пуэрто-Рико (Соединенные Штаты Америки)	154
55.	Самоа	Независимое государство Самоа	155
56.	Сан-Марино	Республика Сан-Марино	156
57.	Острова Сейшелы	Республика Сейшельские Острова	157
58.	Сен-Мартен (Синт-Мартен)	Сен-Мартен (Синт-Мартен) (Королевство Нидерланды)	158
59.	Сент-Винсент и Гренадины	Сент-Винсент и Гренадины	159
60.	Сент-Китс и Невис	Федерация Сент-Китс (Сент-Кристофер) и Невис	160
61.	Сент-Люсия	Сент-Люсия	161
62.	Теркс и Кайкос	Острова Теркс и Кайкос (Соединенное Королевство Великобритании и Северной Ирландии)	162
63.	Тонга	Королевство Тонга	163
64.	Уругвай	Восточная Республика Уругвай	164
65.	Фиджи	Республика Фиджи	165
66.	Филиппины	Республика Филиппины	166
67.	Французская Полинезия	Французская Полинезия (Французская Республика)	167
68.	Шри-Ланка	Демократическая Социалистическая Республика Шри-Ланка	168
69.	Ямайка	Ямайка	169