



областное государственное автономное учреждение здравоохранения  
"Ангарская городская больница № 1"

Юридический адрес: 665830, Иркутская область, г. Ангарск, ул. Горького, 24  
Почтовый адрес: 665806, Иркутская область, г. Ангарск, а/я 606

т. (3955) 52-37-87  
ф. (3955) 52-32-97

э.п. почта: ang\_gbl@ykt.ru  
сайт: angarsk.gbl.ru

ИНН: 3801012780  
КПП: 380101001

ОГРН: 1033800519191  
ОКПО: 65248348

**ПРОТОКОЛ РАССМОТРЕНИЯ И ОЦЕНКИ ЗАЯВОК  
НА УЧАСТИЕ В ЗАПРОСЕ КОТИРОВОК В ЭЛЕКТРОННОЙ ФОРМЕ, УЧАСТНИКАМИ КОТОРОГО МОГУТ БЫТЬ ТОЛЬКО  
СУБЪЕКТЫ МАЛОГО И СРЕДНЕГО ПРЕДПРИНИМАТЕЛЬСТВА № 1705**

«27» апреля 2022г.

Запрос котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства проводится в соответствии с Федеральным законом от 18 июля 2011 г. № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее - Федеральный закон № 223-ФЗ), законодательством Российской Федерации, регулирующим отношения в сфере осуществления закупок отдельными видами юридических лиц, Положением о закупке товаров, работ, услуг для нужд областного государственного автономного учреждения здравоохранения «Ангарская городская больница №1», утвержденным Протоколом Наблюдательного совета автономного учреждения от 21.02.2022г. № 02-2022, размещенным в единой информационной системе в сфере закупок 01.03.2022г. (далее – Положение о закупке).

<b>Закупка</b>	32211315685 от 15.04.2022г.
<b>Наименование закупки:</b>	Поставка медицинских изделий для отделения паллиативной медицинской помощи
<b>Способ проведения закупки:</b>	Запрос котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства
<b>Наименование электронной площадки в сети Интернет</b>	RTS-tender
<b>Адрес электронной площадки в сети Интернет</b>	<a href="https://www.rts-tender.ru/">https://www.rts-tender.ru/</a>
<b>Заказчик</b>	
<b>Наименование организации:</b>	областное государственное автономное учреждение здравоохранения «Ангарская городская больница № 1»
<b>Место нахождения:</b>	665830, Иркутская область, г. Ангарск, ул. Горького, дом 24
<b>Почтовый адрес:</b>	665806, Иркутская область, г. Ангарск, а/я 606
<b>Проведение процедуры</b>	

Дата и время проведения процедуры рассмотрения и оценки котировочных заявок: 27.04.2022. 10:00 (местное время)  
Место проведения процедуры рассмотрения и оценки котировочных заявок: г. Ангарск, ул. Горького, дом 24, кабинет 419, 4 этаж

Дата подписания протокола: 27.04.2022

**Признание закупки несостоявшейся**

Причина признания закупки несостоявшейся: Конкурентная закупка признана несостоявшейся в связи с тем, что на участие в закупке подана только одна заявка

**Сведения о комиссии:**

На процедуре заседания Единой комиссии (далее - комиссии) по рассмотрению заявок на участие в запросе котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства присутствуют:

Ф.И.О.	Должность	Статус
<b>Председатель комиссии:</b>		
И.А. Демко	Главный врач ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует
<b>Члены комиссии:</b>		
Д.И. Гончарук	Заместитель главного врача по ФЭР ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует
О.Д. Дроздова	Главный бухгалтер ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует
Е.П. Барышникова	Юрисконсульт ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует
И.В. Молева	Главная медицинская сестра ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует
<b>Секретарь комиссии:</b>		
И.П. Пушница	Специалист по закупкам ОГАУЗ «Ангарская городская больница № 1»	присутствует

Всего на заседании присутствовало 6 членов комиссии.

Кворум  
Комиссия

Имеется	V	не имеется	
правомочна	V	неправомочна	

Предмет договора                    Поставка медицинских изделий для отделения паллиативной медицинской помощи

Начальная (максимальная) цена договора:                    3 127 255 (три миллиона сто двадцать семь тысяч двести пятьдесят пять) рублей 02 копейки, включая НДС

Срок поставки товара, выполнения работ, оказания услуг                    в течение 90 (девяносто) календарных дней с момента заключения договора

Место поставки товара, выполнения работ, оказания услуг:                    г. Ангарск, квартал 86, строение 12

**Сведения о наименовании и объеме закупаемых товаров работ, услуг:**

№ п/п	Наименование товара	Характеристика товара	Ед. изм.	Кол-во	ИМЦ единицы Товара, руб.

	<p>Кресло-коляска управляемая сопровождающим лицом, складная КТРУ: 30.92.20.000-00000012</p>	<p>Колесное персональное средство передвижения, которое состоит из оборудованного места сидения для инвалида или немощного человека, не способного самостоятельно ходить, и оно вручную продвигается сопровождающим, который подает ручку устройства. Устройство может быть демонтировано или свернуто для помещения на транспорте</p> <p>1. Технические характеристики код позиции КТРУ: 30.92.20.000-00000012</p> <p>1.1. Ширина в сложенном состоянии, не более мм - 300</p> <p>1.2. Высота спинки, не менее мм - 500</p> <p>1.3. Материал рамы - металлический сплав</p> <p>1.4. Тип рамы - складная</p> <p>1.5. Тип привода - механический</p> <p>1.6. Тип колес - литые</p> <p>1.7. Стояночный тормоз - наличие</p> <p>1.8. Общая длина, не более мм - 1050</p> <p>1.9. Общая высота, не более мм - 920</p> <p>1.10. Ширина сидения, не более мм - 435</p> <p>1.11. Общая ширина, не более мм - 590</p> <p>1.12. Угол наклона спинки, град - 90</p> <p>1.13. Глубина сидения, не менее мм - 400</p> <p>1.14. Тип тормоза - ручной</p> <p>1.15. Грузоподъемность, не менее кг - 110</p> <p>1.16. Вес, не более кг - 18,7</p> <p>2. Комплектация:</p> <p>2.1. Ручки для сопровождающего, оснащенные системой торможения - наличие</p> <p>2.2. Складная спинка -</p> <p>2.3. Отдельные съемные подлокотники - наличие</p> <p>2.4. Мягкие накладки на подлокотники - наличие</p> <p>2.5. Отдельные подножки - наличие</p> <p>2.6. Подножки, регулируемые по длине -</p> <p>2.7. Ручные стояночные тормоза задних колес - наличие</p>	шт	2	34 843,33
--	--	--	----	---	-----------

2	Кресло-туалет, КТРУ: 32.50.22.129-00002084	<p>Специальный стул со ветровым отсеком под пилосное ведро для кал/мочи, предназначенный для сбора испражнений инвалидов. К этой общей категории относятся также кресла-катажки с санитарно-гигиеническими модулями и туалеты для душевых кабин. Могут монтироваться на колесных шасси (например, поворотных мебельных).</p> <p>1. Технические характеристики код позиции КТРУ: 32.50.22.129-00002084</p> <p>1.1. Высота спинки, не менее, см 25</p> <p>1.2. Материал рамы: Сталь</p> <p>1.3. Глубина сиденья, не менее, см 45</p> <p>1.4. Расстояние между поручнями, не менее, см 41</p> <p>1.5. Общая длина, не более, см 54</p> <p>1.6. Диапазон регулирования общей высоты, не менее, см 67,5 – 82,5</p> <p>1.7. Диапазон регулирования высоты сиденья, не менее, см 40,5 – 55,5</p> <p>1.8. Общая ширина в диапазоне, не более, см 61,5 – 65,0</p> <p>1.9. Грузоподъемность, не менее, кг 130</p> <p>1.10. Вес, не более, кг: (в 5%) 5,3</p> <p>2. Комплектация:</p> <p>2.1. Подлокотники с противоскользящими накладками: Наличие</p> <p>2.2. Покли регулируемые по высоте: Наличие</p> <p>2.3. Съёмное санитарное судно с крышкой из прочного пластика: Наличие</p> <p>2.4. Стул/диск с крышкой из прочного пластика: Наличие</p> <p>2.5. Противоскользящие шпатель из резины: Наличие</p>	шт	5	6 323,67
3	Кровать больничная, КТРУ: 32.50.50.190-00002379	<p>Кровать для пациента, предназначенная для отдыха/сна в больничной палате/комнате, с ручным механизмом регулировки высоты и профиля поверхности кровати. Обычно включает в себя каркас с изголовьями, регулируемую платформу для матраса, изголовье и изножье, поручни и управляемые вручную датчики положения подголовника, подъем секций у изголовья и у изножья.</p> <p>1. Грузоподъемность: <math>\geq 200</math> кг</p> <p>2. Привод: Механический</p> <p>3. Тип: Четырехсекционная</p> <p>4. Тип регулировки секций: Механической</p> <p>5. Длина общая: не более 2200 мм, ширина общая: не более 990 мм требование обусловлено габаритами помещений, системой работы персонала в условиях учреждения</p> <p>6. Высота кровати с учетом торцевой спинки в изножье не менее 790 мм, с учетом торцевой спинки в изголовье не менее 880 мм</p> <p>7. Длина рабочей поверхности воя не менее 1880 мм,</p>	шт	20	119 366,67

	<p>ширина рабочей поверхности ложа кровати не менее 900 мм для комфортного размещения всех групп пациентов</p> <p>8. Высота от пола до рабочей поверхности ложа не менее 470 мм и не более 500 мм</p> <p>9. Количество подвижных секций ложа кровати не менее 3 для удобства размещения пациента, принятия различных положений в процессе выздоровления</p> <p>10. Вспомогательная тазовая неподвижная секция</p> <p>Наличие</p> <p>11. Длина подвижной: спиной секции ложа не менее 680 мм и не более 730мм, бедренной секции ложа не менее 280 мм и не более 320 мм, ножной секции ложа не менее 560 мм и не более 610 мм, для комфортного размещения пациента</p> <p>12. Длина неподвижной тазовой секции ложа не менее 150 мм и не более 200 мм</p> <p>13. Расстояние между секциями не менее 35 мм и не более 40 мм для безопасного размещения пациента</p> <p>14. Длина подматрасного пространства кровати не менее 2050 мм для комфортного размещения пациента</p> <p>15. Функция удлинения подматрасного пространства с помощью телескопического механизма: наличие для комфортного размещения высоких пациентов и удобства работы медперсонала</p> <p>16. Бесступенчатая регулировка удлинения подматрасного пространства, фиксация положения двумя винтовыми механизмами: Наличие</p> <p>17. Длина подматрасного пространства с учетом удлинения: не менее 2150мм</p> <p>18. Каркас кровати изготовлен из стальной трубы прямоугольного сечения с полимерно-порошковым покрытием, сечение не менее 60х30 мм, характеристика, определяющая прочность и обеспечивающая длительную эксплуатацию изделия, толщина металла каркаса не менее 1,7 мм</p> <p>19. Каркас ложа изготовлен из стальной трубы, закругленной в ножной и головной частях кровати, сечение не менее 30х20 мм</p> <p>20. Каркас каждой секции имеет продольные усилители из стальной трубы прямоугольного сечения с полимерно-порошковым покрытием: Наличие, количество усилителей каждой секции не менее 2</p> <p>21. Рабочая поверхность ложа – стальной перфорированный лист с полимерно-порошковым покрытием: Соответствие Характеристика, определяющая прочность и обеспечивающая длительную эксплуатацию изделия, толщина листа не менее 1 мм</p> <p>22. Для обеспечения циркуляции воздуха рабочая поверхность ложа по всей длине имеет перфорированные</p>			
--	--	--	--	--

	<p>отверстия. Наличие характеристика, обеспечивающая вентиляцию подматрасного пространства, внутренний диаметр перфорированных отверстий не менее 20 мм и не более 25 мм, внешний диаметр перфорированных отверстий не менее 40 мм, глубина перфорированных отверстий не менее 3 мм</p> <p>23. Общее количество перфорированных отверстий не менее 50 и не более 70, количество перфорированных отверстий: спинной секции не менее 20 и не более 25, тазовой секции не менее 5 и не более 10, бедренной секции не менее 10 и не более 15, ножной секции не менее 15 и не более 20</p>			
	<p>24. Регулировка секций ложа бесступенчатая с промежуточной фиксацией в любом положении: Соответствие, характеристика, обеспечивающая наиболее удобное положение пациента при различных манипуляциях</p> <p>25. Угол наклона спинной секции ложа регулируется в пределах не менее 0°- 70°</p> <p>26. Механизм регулировки спинной секции ложа червячного типа, характеристика, описывающая конструктивную особенность изделия</p> <p>27. Угол наклона бедренной секции изменяется одновременно с положением ножной секции и регулируется в пределах не менее 0°- 30°, характеристика, обеспечивающая наиболее удобное положение пациента при различных манипуляциях</p> <p>28. Механизм регулировки бедренной секции ложа червячного типа, характеристика, описывающая конструктивную особенность изделия</p> <p>29. Ножная секция дополнительно оборудована механизмом регулировки положения типа «трепаки»: Наличие, характеристика, обеспечивающая наиболее удобное положение пациента при различных манипуляциях</p> <p>30. Количество положений регулировки ножной секции не менее 2</p> <p>31. Подъемные механизмы защищены от проникновения загрязнений пластиковой накладкой. Соответствие, для надежности и увеличения срока службы конструкции</p> <p>32. Рычаги регулировки подъемных механизмов изготовлены из алюминия: Соответствие, для обеспечения прочности конструкции и защиты от коррозии при дезинфекции поверхностей</p> <p>33. Рукоять рычагов подъемных механизмов изготовлена из высокопрочного ABS и пластика: Соответствие</p> <p>34. Графическое изображение регулировки секций кровати: Наличие, для визуализации работы механизмов регулировки секций</p>			

	<p>35. Рычаги подъемных механизмов телескопические, складываются и крепятся на специальную пластину на харрисе. Соответствие, для удобства транспортировки</p> <p>36. Подъемные механизмы оборудованы функцией подачи звукового сигнала при максимальном поднятии и максимальном опускании соответствующей секции кровати. Соответствие, характеристика, обеспечивающая удобство регулировки положения секции</p> <p>37. Кровать оснащена быстросъемными торцевыми спинками из полимерного материала HD PE с вставками из ППУ, изделие: Наличие, для возможности быстрого доступа к пациенту с торцевых сторон кровати и обеспечения прочностных характеристик</p> <p>38. Высота торцевой спинки от рабочей поверхности ложа кровати в изголовье не менее 400 мм, а в изножье не менее 310 мм, для безопасного размещения пациента</p> <p>39. Крепление торцевых спинок к каркасу кровати фиксируется подпружиненными столбиками из прочного пластика: Наличие, для безопасного размещения пациента и обеспечения прочностных характеристик</p> <p>40. Торцевые спинки имеют по два технологических отверстия, обеспечивающих удобство перемещения кровати: Наличие, для удобства транспортировки изделия</p> <p>41. Торцевые спинки оборудованы противоударными угловыми бамперами из полимерного материала HD PE: Наличие, для безопасности эксплуатации изделия</p> <p>42. Расстояние от ложа кровати до торцевой спинки в изголовье не менее 50 мм, в изножье не менее 100 мм, для безопасного размещения пациента</p> <p>43. Торцевая спинка в ножной части кровати оборудована табличкой из прозрачного пластика для размещения информации о пациенте: Наличие, для идентификации пациента и результатов процедур/осмотров</p> <p>44. Кровать должна быть оснащена защитными роликовыми бамперами из пластика: Наличие, для обеспечения защиты от ударов, диаметр ролика бампера не менее 45 мм и не более 75 мм</p> <p>45. Каркас кровати оборудован технологическими отверстиями для установки инфузионной стойки и штанги для подтягивания пациента: Наличие, для возможности установки дополнительного оборудования и удобства при проведении лечебного процесса, количество технологических отверстий не менее 4.</p> <p>46. Кровать оснащена штангой для подтягивания пациента: Наличие, для помощи при поднятии пациента с кровати, максимально допустимая нагрузка на штангу для подтягивания не менее 100 кг 47. Штанга для</p>			
--	--	--	--	--



		<p>подтягивания должна быть выполнена из нержавеющей стальной трубы диаметром не менее 30 мм, для прочности, надежности конструкции, антикоррозийной защиты.</p>			
		<p>48. Место сгиба вертикальной опорной штанги должно быть усилено перемычкой из трубы нержавеющей стали: Наличие</p> <p>49. Вертикальные опорная штанги должны фиксироваться с помощью гайки с пластиковой вставкой, предотвращающей самопроизвольное откручивание: Наличие, для предотвращения выладения штанги</p> <p>50. Изделие должно быть оборудовано ремнем с ручкой для подтягивания: Соответствие, для удобства пациента с регулируемой высотой ручки.</p> <p>51. Каркас кровати с обеих сторон должен быть оснащен держателями мочеприемника: Наличие, для удобства при проведении лечебного процесса</p> <p>52. Технологические отверстия, усиленные стальными втулками для установки боковых ограждений: Наличие, для увеличения срока эксплуатации изделия</p> <p>53. Кровать оборудована по длине с каждой стороны боковыми соединяющимися ограждениями: Наличие, характеристика, обеспечивающая удобство при транспортировке и надежность конструкции, длина боковых ограждений не менее 1470 мм, для безопасного размещения пациента, высота боковых ограждений над ложем кровати не менее 350 мм</p> <p>54. Крепление бокового ограждения к каркасу лежа через пластиковую проставку с помощью болтового соединения с полойной головкой, закрытой пластиковой заглушкой: Соответствие, для надежности и увеличения срока службы конструкции,</p> <p>55. Материалы изготовления боковых ограждений:  - верхняя горизонтальная часть: алюминиевый профиль, характеристика, определяющая прочность и обеспечивающая длительную эксплуатацию изделия  - вертикальные стойки: нержавеющая сталь  - нижняя горизонтальная часть: стальная труба с полимерно-порошковым покрытием</p> <p>56. Количество вертикальных стоек бокового</p>			

		<p>ограждения не менее 6 шт.</p> <p>57. Ограждения оборудованы кнопочным механизмом складывания и фиксации: Наличие, для удобства при опускании/поднимании боковых ограждения</p> <p>58. К каркасу кровати боковым соединением крепятся опоры (ножки): Наличие, характеристика, обеспечивающая удобство при транспортировке и надежность конструкции</p> <p>59. Опоры (ножки) изготовлены из стальной трубы квадратного сечения, сечение не менее 20х30 мм и лопарно соединены перемычками из стальной трубы квадратного сечения, сварное соединение, для обеспечения прочности конструкции</p> <p>60. Сечение трубы перемычек не менее 30х30 мм</p> <p>61. Опоры (ножки) установлены на самоориентирующиеся колеса: Наличие, для мобильности кровати и возможности блокировки перемещения изделия, диаметр колес не менее 125 мм</p> <p>62. Тип тормозной системы: Индивидуальный тормоз на каждое колесо с одновременной блокировкой поворота или центральная тормозная система</p> <p>63. Колеса изготовлены из прочного полимерного материала: Соответствие, для предотвращения повреждения напольного покрытия</p> <p>64. Колеса крепятся к основанию посредством болтового соединения через подшпильник: Соответствие, для обеспечения прочности конструкции</p> <p>65. Все открытые элементы металлического профиля кровати оборудованы заглушками из ABS пластика: Соответствие, для безопасной эксплуатации изделия</p> <p>66. Кровать имеет цельный матрас из вязкоэластичного пенополиуретана: Наличие, высота матраса не менее 100 мм, для удобства размещения пациента</p> <p>67. Матрас оснащен чехлом из водонепроницаемой, воздухопроницаемой, антибактериальной синтетической ткани: Наличие, для соблюдения санитарных правил</p> <p>68. Регистрационное удостоверение медицинского изделия: Наличие</p> <p>69. Руководство по эксплуатации на русском языке: Наличие</p> <p>70. Гарантийный срок не менее 12 месяцев</p>			
--	--	---	--	--	--

4	<p>Матрас противопролежневый надувной с регулируемым давлением, многоразового использования, КТРУ: 32.50.50.190-00001228</p>	<p>Подстилка или тонкий матрас, обычно соответствующий длине тела пациента, помещаемый поверх матраса кровати и имеющий параллельные камеры, которые поочередно заполняются нагнетаемым воздухом для активного изменения точек соприкосновения, лежащего с кроватью, как правило, для уменьшения давления на точки пережатия для обеспечения комфорта и предотвращения возникновения пролежней. Изделие широко используется для пожилых обездвиженных пациентов (особенно в случае наличия пролежней), пациентов с ограниченными физическими возможностями или у пациентов с низким уровнем жира в организме. Это изделие для многоразового использования.</p> <p>1. Технические характеристики код позиции КТРУ: 32.50.50.190-00001228</p> <p>1.1. Материал матраса Поливинилхлорид</p> <p>1.2. Форма пневматических камер Ячейки</p> <p>1.3. Регулировка давления Наличие</p> <p>1.4. Режим работы Статический режим/случ-надув по циклу</p> <p>1.5. Размер, мм не более (ДхШхВ) (± 5%) 2300х1000х65</p> <p>1.6. Максимальная нагрузка, кг не менее 120</p> <p>1.7. Напряжение питания компрессора, В (± 10%) 220 ± 22</p> <p>1.8. Потребляемая мощность, Вт не более 10</p> <p>1.9. Вес матраса с компрессором, кг не более 3,6</p> <p>2. Комплектация:</p> <p>2.1. Матрас, шт не менее 1</p> <p>2.2. Компрессор с крючками для подвешивания, шт не менее 1</p>	шт	9	7 963,33
5	<p>Облучатель-рециркулятор ультрафиолетовый бактерицидный, КТРУ 32.50.50.190-00000120</p>	<p>Изделие медицинского назначения для уничтожения содержащихся в воздухе бактерий ультрафиолетовым (УФ) излучением. Источником УФ и одновременно видимых световых лучей может служить, например, вакуумная ртутная трубка. Может дополнительно оснащаться иными средствами бактерицидного воздействия и снижении концентрации их каплеобразных носителей в атмосфере помещения. Чаще всего используется для предотвращения внутрибольничного распространения воздушно-капельных инфекций, например, туберкулеза.</p> <p>Предназначен для обеззараживания воздуха в присутствии людей для помещений П-У категории.</p> <p>Эффективность обеззараживания, не менее – 99,0 %.</p> <p>Производительность, не менее – 100 м<sup>3</sup>/час.</p> <p>Исполнение – настенное</p> <p>Электробезопасность - соответствие требованиям ГОСТ Р 50267 0-92 «Издлия медицинские электрические для</p>	шт	1	21 600,00

	<p>индустриального класса II. Повышенная безопасность персонала – не требуется соединения с защитным заземляющим проводом стационарной проводки.</p> <p>Самофиксирующийся фильтровальный блок со сменным фильтром, устанавливающийся на корпус рециркулятора посредством упругих фиксаторов-защелок.</p> <p>Фильтровальный блок состоит из защитной решетки рециркулятора с легкозаменяемым воздушным фильтром или комбинированным угольным фильтром посредством самофиксирующейся решетки-фильтродержателя, без применения какого-либо инструмента. Фильтровальный блок доступен для химической дезинфекции методом протирания и погружения.</p> <p>Частицы размером более 10 мкм: оседающая пыль, пыльца, споры растений, плесени, выхлопные дегердеса, аэрозоли, семя. Комплект сменных воздушных фильтров для фильтровального блока – 12 шт.</p> <p>Анестезирующие пары, анестетики, пары металлов в щелочной, мыльной, дезинфицирующей и стерилизующей среде, аммиак, гормональные средства, формальдегиды, фенолы, окислы углерода (CO), азота (NO), растворители (толуол, ксилол), спирты, альдегиды и др.</p> <p>Комплект сменных комбинированных угольных фильтров для фильтровального блока - 3 шт.</p> <p>Срок службы фильтра 1 месяц.</p> <p>Напряжение питающей сети – 220±10% В.</p> <p>Потребляемая мощность – не более 60 Вт.</p> <p>Габаритные размеры в рабочем состоянии не более 890x370x140 мм.</p> <p>Источник излучения (бактерицидная безэлектронная ультрафиолетовая лампа) – 15 Вт TUV 15 W Philips или HNS 15 W OFR Osram, или LTC 15 W T8, Lighttech.</p> <p>Количество – 3 шт.</p> <p>Срок службы источников излучения – не менее 9000 часов.</p> <p>Фиксация отработанного времени источников излучения - цифровая счетчик, оповещение при замене источников излучения.</p> <p>100 % предотвращение возможности выхода УФ-излучения конструкцией корпуса - лабиринтные экраны.</p> <p>Усиление бактерицидного эффекта источников излучения вследствие отражения УФ-излучения - зеркальное алюминиевое напыление поверхности камеры облучения.</p> <p>Сигнализация работоспособности источников излучения и системы прокачки воздуха - индивидуальная световая сигнализация выхода из строя (работоспособности) ультрафиолетовых ламп и вентиляторов.</p>			
--	--	--	--	--

		<p>Сигнализация проведения профилактических работ (протирка источников излучения и камеры излучения от пыли, замена фильтров) – мигание цифрового счетчика каждые 200 часов работы.</p> <p>Ударопрочный корпус с возможностью влажной санитарной обработки - цельнолитой корпус из ударопрочного химически стойкого пластика, допускающий санитарную обработку любыми разрешенными в РФ моющими и дезинфицирующими средствами.</p> <p>Гарантийный срок не менее 2 лет.</p> <p>Срок службы не менее 5 лет.</p> <p>Документация – регистрационное удостоверение Росздравнадзора, эксплуатационная документация (руководство по эксплуатации) на русском языке, инструкция по применению с временными параметрами использования рециркулятора при подготовке помещения к работе, утвержденных Росздравнадзором.</p>			
6	<p>Стойка для внутривенных инфузий, КТРУ: 32.50.50.190-00000122</p>	<p>Конструкция в виде штатива для навески различных емкостей и устройств для подачи жидкостей.</p> <p>Предназначена, как правило, для использования в целях инфузионной терапии или переливания крови. На штативу могут навешиваться/крепиться всевозможные инфузионные пакеты, бутылки и вспомогательные устройства. Может представлять собой вертикальный шест или качающийся захват, крепящийся к койке, операционному столу или независимому наполняемому шару (обычно, колесному), обеспечивающему возможность использования держателя как у койки пациента, так и в мобильном режиме, например, при перемещении велд за каталкой с пациентом.</p> <p>1. Технические характеристики код позиции КТРУ: 32 50 50 190-00000122</p> <p>1.1. Конструкция Разборная, телескопическая</p> <p>1.2. Материал стойки Тонкостенная стальная труба</p> <p>1.3. Покрытие стоек Эпоксидная полимерно-порошковая краска</p> <p>1.4. Диапазон регулирования высоты, мм не менее 1200 - 2000</p> <p>1.5. Диаметр основания, мм не более 640</p> <p>1.6. Колесные опоры, диаметр мм не менее 50</p> <p>1.7. Колесные опоры поворотные самоориентирующиеся со стальной вилкой с прецизионным радиально-упорным подшипником. Наличие</p> <p>1.8. Колесные опоры с ободом из полипропилена и шпикой из полиуретана, не оставляющего следов на полу. Наличие</p> <p>1.9. Количество колесных опор с тормозом, не менее 2</p> <p>1.10. Нагрузка на опору, кг не менее 4</p>	шт	11	5 616,67

		<p>1.11. Вес стойки в сборе, кг не более 4 1.12. Пластиковый держатель Наличие 2. Комплектация: 2.1 Чаши для флаконов, шт не менее 2 2.2 Крючки для инфузионных пакетов, шт не менее 2</p>			
--	--	--	--	--	--

7	Тумба прикроватная, КТРУ: зг.50.50.190-00001546	<p>Подобное мебели изделие, предназначенное для использования в качестве тумбочки у кровати пациента, обычно содержит полки для хранения, открытое пространство для хранения и ящики, в которых пациент может хранить свои личные вещи. Оно может иметь, например, радио и/или кнопку вызова медсестры. Это изделие может также использоваться больничным персоналом, чтобы положить, например, лекарства, нитки, подставку для зубного протеза. **</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Габаритная длина <math>\geq 461</math> и <math>\leq 485</math> <ol style="list-style-type: none"> <li>1.1. Габаритная ширина <math>\geq 451</math> и <math>\leq 475</math></li> <li>1.2. Колеса со сторонами Да</li> <li>1.3. Материал изделия Комбинированный</li> <li>1.4. Наличие дверей Да</li> <li>1.5. Наличие колес Да</li> <li>1.6. Наличие полок Да</li> <li>1.7. Наличие столешницы Да</li> <li>1.8. Наличие ящиков Да</li> </ol> </li> <li>2. Параметры: <ol style="list-style-type: none"> <li>2.1. Высота тумбы не менее 800 мм и не более 850 мм, какажестина, обеспечивающая соответствие максимальным требуемым размерам</li> <li>2.2. Масса тумбы не более 20 кг, для мобильности изделия</li> <li>2.3. Размер рабочей поверхности выдвижного столика (Д*Ш) не менее 400*250 мм и не более 450*300 мм, для зонирования рабочего пространства</li> <li>2.4. Четыре самоориентирующихся колеса диаметром не менее 50 мм и не более 70 мм, для сцепления с поверхностью пола и устойчивости изделия</li> </ol> </li> <li>3. Специальные характеристики: <ol style="list-style-type: none"> <li>3.1. Фронтальная сторона тумбы выполнена из пластика: Соответствие, для прочности конструкции и защиты от коррозии</li> <li>3.2. Задняя и торцевые панели тумбы выполнены из стального листа с полимерно-порошковым эпоксидным покрытием. Соответствие</li> <li>3.3. Рабочая поверхность столешницы выполнена из нержавеющей стали. Соответствие</li> <li>3.4. Под столешницей расположен съемный выдвижной столик из пластика: Наличие, для зонирования рабочего пространства</li> <li>3.5. Под топком расположен несъемный выдвижной столик: Наличие, для зонирования рабочего пространства</li> <li>3.6. На выдвижном столике имеется углубление под емкость: Наличие, для предотвращения опрокидывания емкости</li> <li>3.7. Ниже расположения выдвижного столика находится съемный выдвижной ящик: Соответствие.</li> </ol> </li> </ol>	шт	20	20 233,33
---	---	---	----	----	-----------

		<p>для зонирования рабочего пространства</p> <p>3.8. Внутренние размеры выдвижного ящика</p> <p>3.9. Высота не менее 80 мм и не более 83 мм, длина не менее 390 мм и не более 440 мм, ширина не менее 370 мм и не более 420 мм, для зонирования рабочего пространства и удобства размещения веней пациента</p> <p>3.10. Верхняя часть тумбы оборудована распашной дверцей. Наличие, для герметичности отделения</p> <p>3.11. Угол открытия двери Не менее <math>95^{\circ} 95'</math> Для удобства пользования изделием</p> <p>3.12. Размер распашной дверцы, В*Ш не менее 465*425 мм, для герметичности отделения в прочностных свойствах конструкции, на распашной дверце имеется углубление под ручку для удобства открывания.</p> <p>3.13. Внутренний отсек тумбы оборудован съемной стальной полкой: Наличие, для зонирования рабочего пространства и удобства размещения веней пациента, размеры полки не менее 470*300 мм, полка имеет один уровень, расположена по высоте. Соответствие.</p> <p>3.14. С торцевых сторон тумбы размещены выдвижные держатели для полотенца из нержавеющей стали: Наличие, характеристика, обеспечивающая удобство эксплуатации и прочность конструкции изделия, размеры держателя, Д*Ш Не менее 200*37 мм</p> <p>3.15. Держатель представлен в виде прутка нержавеющей стали диаметром не менее 5 мм, характеристика, обеспечивающая прочность конструкции изделия</p> <p>3.16. Колеса изготовлены из пластика. Соответствие, характеристика, обеспечивающая сохранность напольного покрытия, на всех колесах установлен тормоз. Соответствие, для возможности блокировки перемещения изделия</p>			
8	Шприцовой насос, КТРУ- 32.50.50.190-00001341	<p>Электрососетное устройство для высокоточного по дозировке и скорости инфузии введения лекарственных или физиологических растворов. Благодаря крайне низким предельным скорости инфузии (порядка 0,1 мл/ч) находит широкое применение в неонатологии, ранней педиатрии и реаниматологии, где чаще всего требуются длительные медленные введения лекарственных препаратов и/или физиологических растворов. Может применяться также и для лигудуальной анестезии. Обычно оснащается встроенными вакуумветерными батареями, обеспечивающими продолжение работы устройства в случае отключения электричества или при использовании его в машинах скорой помощи.</p> <p>1.1. Наличие регистрационного удостоверения: Наличие документации установлено в соответствии с</p>	шт	I	78 896,67



	<p>законодательством</p> <p>1.2. Наличие сертификата Госстандарта России и наличие отказа письма. Наличие документации удостоверяющей соответствие с законодательством</p> <p>1.3 Спецификация на русском языке. Наличие инструкции по эксплуатации на русском языке. Наличие информации о работе медицинского персонала. Информация находится всегда перед глазами</p> <p>1.4 Гарантия на прибор 2 года Наличие ГОСТ Р 57504-2017 п.5</p> <p>1.5 Руководство по эксплуатации на русском языке. Методические пособия на русском языке. Наличие инструкции по эксплуатации на русском языке. Наличие информации о работе медицинского персонала.</p> <p>2. Основные характеристики прибора</p> <p>2.1 Ширина ртутных размеров: 5, 10, 20, 30, 50 мл ГОСТ Р 57504-2017</p> <p>2.2 Задаваемый объем инфузии (VTBI) 0-9999,9 мл. Режимы инфузии: режим скорости, режим времени, режим веса, режим температуры, режим TIVA, режим программы, режим трансфузии, режим последовательности, режим дозы.</p> <p>2.3 Скорость KVO 0-5 мл/ч регулируемый, значение по умолчанию: 0.1 мл/ч ГОСТ Р 57504-2017</p> <p>Дополнительные режимы необходимы при создании индивидуального профиля введения препарата для создания необходимой концентрации, ряд лекарственных препаратов имеют индивидуальный профиль введения с рациональным изменением скорости и времени.</p> <p>Объем инфузии 0-9999.9 мл ГОСТ Р 57504-2017</p> <p>2.4 Скорость инфузии 5мл шприц: 0.1-150 мл/ч (10мл шприц: 0.1-300 мл/ч; 20мл шприц: 0.1-600 мл/ч (30мл шприц: 0.1-900 мл/ч; 50мл(60мл) шприц: 0.1-1800 мл/ч) ГОСТ Р 57504-2017</p> <p>2.5 Болоза(мл/ч) 5мл шприц: 100-150 мл/ч (10мл шприц: 100-300 мл/ч; 20мл шприц: 100-600 мл/ч; 30мл шприц: 100-900 мл/ч; 50мл(60мл) шприц: 100-1800 мл/ч) ГОСТ Р 57504-2017. Дополнительные режимы необходимы при создании индивидуального профиля введения препарата.</p> <p>Для создания необходимой концентрации, ряд лекарственных препаратов имеют индивидуальный профиль введения с рациональным изменением скорости и времени.</p> <p>2.6 Промывка 5мл шприц: 150 мл/ч (10мл шприц: 300 мл/ч; 20мл шприц: 600 мл/ч; 30мл шприц: 900 мл/ч; 50(60мл) шприц: 1800 мл/ч) ГОСТ Р 57504-2017 п.5</p> <p>2.7 Минимальная цена деления VTBI Не более 0.1 мл ГОСТ Р 57504-2017 п.5</p> <p>2.8 Макс. Давление инфузии 180 кПа (Значение измеренное во время работы) ГОСТ Р 57504-2017 п.5</p> <p>2.9 Предел тревоги аккумулятор низкий резерв</p>			
--	--	--	--	--

		<p>Напряжение внутреннего аккумулятора &lt;7,1В При срабатывании тревоги, связанной с нарушением параметров инфузии, медицинский персонал оповещается оптическими и звуковыми сигналами, что позволяет своевременно устранить неполадки или ошибку и обезопасить пациента. Предел тревоги аккумулятор разряжен Напряжение внутреннего аккумулятора &lt;6,65В</p> <p>2.10 Степень защиты IP24 Оборудование с классом защиты SF имеет более высокую степень защиты от поражения электрическим током, в частности, в отношении допустимых токов утечки, а также может быть напрямую соединено с сердцем пациента. Защита от дефибрилляции позволяет продолжать введение препаратов в случае необходимости использования дефибриллятора. В противном случае часос противопоказан для больных в критических состояниях.</p> <p>2.11 Аккумулятор Перезаряжаемый литиевый аккумулятор, 7,4V 1900mAh; Время работы аккумулятора: При скорости инфузии 25мл/ч обеспечивает до 6 часов непрерывной работы Температура окружающей среды 25 °С после полной зарядки. Требования к аккумулятору, имеющему достаточное количество потенциальных циклов зарядки/разрядки для инфузионного насоса подобного класса.</p> <p>2.12 Ресурсы энергии 35Ва, постоянный ток 12В ±1,2В, переменный ток 100-240В, 50/60Гц, предохранитель 250В 2А, ГОСТ Р 57504-2017</p> <p>2.13 Количество кнопок управления Не более 17 штук Данное количество кнопок позволяет быстро найти необходимую для реализации искомой функции кнопку на панели управления насоса, тем самым безотлагательно приступить к процессу лечения и быстрее добиться ответной реакции организма пациента на проводимую терапию.</p> <p>2.14 Габариты 258 x 160 x 79 мм (длина x ширина x высота) Инфузионная техника, обладающая большим весом и габаритами, затрудняет процесс организации рабочего пространства вокруг пациентов, и без того занятого другим оборудованием, что существенно упрощает доступ к пациенту и позволяет проводить необходимые манипуляции, тем самым уменьшая риск возникновения осложнений при лечении что может быть, причиной потери времени и привести к тяжелым травмам пациента или даже летальному исходу. Также в процессе лечения периодически возникает потребность в перемещении пациента без прекращения инфузии (для диагностических и других процедур) При соблюдении</p>			
--	--	---	--	--	--

		<p>таких параметров прибора транспортировка сильно упрощается.</p> <p>2.15 Вес Не более 1,7 кг. Класс защиты IEC Класс I , CF Согласно ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010</p> <p>2.16 Модульная конструкция позволяет гибко устанавливать насосы друг на друга Наличие возможности объединения нескольких инфузионных насосов позволяет создавать многоканальную систему, что обусловлено клиническими требованиями, в том числе при проведении паллиативной помощи. Данная система планируется использовать в случае совместного проведения инфузионной поддержки, антибиотикотерапии и коррекции электролитных нарушений, введения иммуномодуляторов и белковой коррекции, а также во многих других ситуациях. Использование единого блока, позволяет располагать инфузионную технику максимально компактно в отделении в рабочей зоне рядом с пациентом, что существенно упрощает доступ к пациенту и позволяет проводить необходимые манипуляции, тем самым уменьшая риск возникновения осложнений при лечении. Существенно упрощается транспортировка больного.</p> <p>2.17 Международный отраслевой стандарт CE, ISO 13485 согласно ГОСТ Р МЭК 60601-1-2010</p> <p>2.18 Точность инфузии ±2% ГОСТ Р 57504-2017</p> <p>2.19 Размер экрана Не менее 2,8 дюйма Дисплей позволяет четко и быстро получать информацию о проводимой инфузионной терапии. Тип экрана Бесконтактный</p> <p>2.20 Яркость экрана Настраиваемая Удобно для длительного наблюдения. Ночной режим Наличие Удобно для длительного наблюдения ночью</p> <p>2.21 Автоматическая идентификация шприца Наличие Предупреждает ошибку в выборе объема при установке шприца, тем самым обеспечивает максимальную точность инфузии.</p> <p>2.22 Бренд шприца (агрессивный) BD, Terumo, Becton, Nitro, Movofes, JERU, Dragonhea, Double-Dove, HONGDA, KINDLY</p> <p>2.23 Количество режимов инфузии Не менее 11 ГОСТ Р 57504-2017 Дополнительные режимы необходимы при создании индивидуального профиля введения препарата. Для создания необходимой концентрации, ряд лекарственных препаратов имеют индивидуальный профиль введения с рациональным изменением скорости и времени.</p> <p>2.24 Минимальная цена деления Не более 0,01 мл/ч. Вводимый объем 0-36000 мл ГОСТ Р 57504-2017</p>			
--	--	--	--	--	--

	<p>2.25 Количество уровней окклюзии, шт. Не менее 11 ГОСТ Р 57504-2017</p> <p><b>Задание различных уровней окклюзионного давления</b> позволяет подобрать чувствительность датчика контроля давления в системе вводящим образом для своевременной подачи сигнала тревоги в конкретной клинической ситуации. Например, при проведении инфузии с высокой скоростью через катетер малого диаметра, уровень окклюзии лучше всего устанавливать наиболее высокий, во избежание срабатывания ложных сигналов тревоги, а при введении гипотензивных высокоактивных препаратов с низкой скоростью – минимальный, для того чтобы датчик тревоги сработал наиболее быстро.</p> <p>2.26 Диапазон определения давления окклюзии 10–130 кПа 4 единицы опционально: мм рт. ст., фунт/кв. дюйм, кПа, бар</p> <p>2.27 Функция антибилоос Наличие ГОСТ Р 57504-2017 п.5</p> <p>2.28 Тип тревоги Шприц отсоединен, Закупорка, Инфузия почти пуста, Инфузия завершена, нет операции, Сбой переменного тока, Низкий заряд батареи, Батарейка разряжена и т. д. При срабатывании тревоги, связанной с нарушением параметров инфузии, медицинский персонал оповещается оптическими и звуковыми сигналами, что позволяет своевременно устранить неполадки или ошибки и обезопасить пациента.</p> <p>2.29 Уровни громкости тревоги Наличие Данная функция позволяет сохранить режим покоя в ночное время, который регламентируется СанПином. Для скорейшего выздоровления пациенты в тяжелых состояниях нуждаются в соблюдении лечебно-охранительного режима. В то же время не отключая полностью, чтобы медицинский персонал мог услышать сигнал</p> <p>2.30 Световой индикатор Наличие При срабатывании тревоги, связанной с нарушением параметров инфузии, медицинский персонал оповещается оптическими и звуковыми сигналами, что позволяет своевременно устранить неполадки или ошибки и обезопасить пациента.</p> <p>2.31 Кол-во записей истории 1200 История событий позволяет восстановить последовательность действий оператора прибора и информацию о состоянии насоса в интересующее время (сигналы тревоги, предупреждения, текущие параметры и т.п.)</p> <p>2.32 Время зарядки аккумулятора 10 часов при включенном питании, 3 часа при выключенном питании ГОСТ Р 57504-2017 п.5</p> <p>2.33 Визуальная связь RS232, USB, выход медсестры</p>			
--	---	--	--	--

		<p>(опционально), Wi-Fi (опционально) Необходим для подключения к центральной станции (локальной сети) медицинского учреждения.</p> <p>2.34 Выполнимая информация на экран марка шприца, скорость потока, индикатор батареи, УТБ, реальное время, направление инфузии, оставшееся время, индикатор динамического давления, режим инфузии, введенный объем. Данная информация на дисплее позволяет четко и быстро получать информацию о проводимой инфузионной терапии. Ухудшение состояния пациента может быть связано с некорректными шприцетками введения лекарственных препаратов.</p> <p>2.35 Диапазон установки времени инфузии, ч: мин. не более 00:01. Диапазон установки времени инфузии, ч: мин. не уже от 00:01 до 99:59</p> <p>2.36 Поддержка многоканальности Наличие ГОСТ Р 57504-2017</p> <p>2.37 Режимы болюса: ручной, автоматический Наличие ГОСТ Р 57504-2017. Дополнительные режимы необходимы при создании индивидуального профиля введения препарата. Для создания необходимой концентрации, ряд лекарственных препаратов имеют индивидуальный профиль введения с разнонаправленным изменением скорости и времени.</p> <p>2.38 Функция: библиотека лекарств Наличие ГОСТ Р 57504-2017</p> <p>2.39 Предварительная сигнализация Наличие Функция необходима для предварительного оповещения персонала о проблемах с инфузией</p> <p>2.40 Блокировка экрана Наличие Удобно для длительного наблюдения</p> <p>2.41 Режим ожидания Наличие Данная функция необходима в том случае, если инфузионная терапия не оказывает должного действия на организм пациента. В этом случае инфузия должна быть приостановлена, а ее параметры изменены.</p> <p>2.42 Калибровка точности инфузии Наличие Предупреждает ошибку в расчете скорости инфузии, что обеспечивает максимальную точность инфузии.</p> <p>2.43 Двойной процессор Наличие Необходима в случае выхода аппарата из строя, чтобы не навредить пациенту в момент введения лекарственных препаратов</p> <p>2.44 Возможность подключения устройства для вылова персонала Опционально Позволяет пациенту вызвать медицинский персонал при усугублении самочувствия или возникновении опасности во время инфузии</p> <p>2.45 Интерфейс: на русском языке Наличие Русифицированное интуитивно понятное меню позволяет</p>		
--	--	---	--	--

		быстро найти необходимое для реализации искомой функции кнопку на панели управления насоса, тем самым безопасно приступить к процессу лечения и быстрее добиться ответной реакции организма пациента на проводимую терапию, не потратив время на перевод в сложное излучение и запоминание комбинаций. 3. Транспортировка и хранение ГОСТ Р 57504-2017: Температура при транспортировке -20°С~-45°С, относительная влажность при транспортировке 10~85% (без замораживания), давление атмосферы при транспортировке 50.0kPa~106.0kPa, Температура хранения 20°С~-45°С (с аккумулятором); -20°С~-+60°С (без аккумулятора), относительная влажность при хранении 10~85% (без замораживания), давление атмосферы при хранении 50.0kPa~106.0kPa.		
--	--	---	--	--

**Котировочные заявки**

Все заявки, предоставленные для участия в запросе котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства, были зарегистрированы в порядке их поступления. К сроку окончания подачи котировочных заявок была предоставлена 1 (одна) заявка.

Дата и время подачи заявки	Ценовое предложение	Участник закупки	Результат
22.04.2022 09:50 (по московскому времени)	2 996 520,00 руб., включая НДС	ООО «АМТ», 664050, Иркутская область, город Иркутск, ул. Дыбовского ИНН 3811458799, КПП 381101001 ОГРН 1183850036149	заключить договор с единственным участником закупки

На повестке заседания Единой комиссии рассмотрение единственной заявки на участие в запросе котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства на поставку медицинских изделий для отделения паллиативной медицинской помощи.

**Принято решение**

1. Признать запрос котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства на поставку медицинских изделий для отделения паллиативной медицинской помощи не состоявшимся, согласно пп. 18.17 Положения о закупках.
2. На основании п. 18.19 Положения о закупках признать единственным участника и поданную им заявку соответствующим требованиям Извещения о проведении запроса котировок в электронной форме, участниками которого могут быть только субъекты малого и среднего предпринимательства на поставку медицинских изделий для отделения паллиативной медицинской помощи.

3 На основании пп 18.26, пп. 21.2 Положения о закупках заключить договор с единственным участником закупки на поставку медицинских изделий для отделения паллиативной медицинской помощи с ООО «АМТ» по цене договора 2 996 520,00 руб., включая НДС.

Настоящий протокол подписан всеми присутствующими на заседании членами комиссии и подлежит направлению оператору электронной площадки и размещению на сайте [www.zakupki.gov.ru](http://www.zakupki.gov.ru).

**Результаты голосования:**

Ф.И.О. члена Единой комиссии	1 вопрос			2 вопрос			3 вопрос			Подпись
	за	про тив	воздер жался	за	про тив	воздер жался	за	про тив	воздер жался	
<b>Председатель комиссии:</b>										
И.А. Демко	1	-	-	1	-	-	1	-	-	
<b>Члены комиссии:</b>										
Д.И. Гончарук	1	-	-	1	-	-	1	-	-	
О.Д. Дроздова	1	-	-	1	-	-	1	-	-	
Е.П. Барышникова	1	-	-	1	-	-	1	-	-	
И.В. Молева	1	-	-	1	-	-	1	-	-	
<b>Секретарь комиссии:</b>										
И.П. Пушнина	1	-	-	1	-	-	1	-	-	
<b>Всего голосов:</b>	<b>6</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>6</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>6</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	