

## АДМИНИСТРАЦИЯ ГОРОДА ВЛАДИМИРА

### Протокол рассмотрения заявок на участие в открытом аукционе №А-4-Р

Место рассмотрения заявок: 600000, г.Владимир, ул.Горького, д.36  
Дата и время рассмотрения заявок: 19.02.2008 9 ч 45 мин по московскому времени

В состав комиссии входит 8 человек. Присутствует 7 человек. Кворум имеется. Комиссия правомочна.

#### Повестка дня:

Рассмотрение заявок на участие в открытом аукционе на поставку рентгено – диагностического комплекса на 2 рабочих места для муниципального учреждения здравоохранения «Городская клиническая больница скорой медицинской помощи» города Владимира в I квартале 2008 года.

Распорядитель бюджетных средств (муниципальный заказчик) – управление здравоохранения администрации г.Владимира.

**Источник финансирования:** бюджет города Владимира.

**Основание:** Приказ первого заместителя главы города от 24.01.2008 № 7-П. Извещение № 7 о проведении аукциона опубликовано в газете «Перископ» от 24.01.2008 № 8.

**Начальная (максимальная) цена муниципального контракта:** 3 000 000 (три миллиона) рублей.

1. До начала процедуры рассмотрения заявок на участие в аукционе **9 часов 05 минут** по московскому времени **19 февраля 2008 года**, указанного в извещении, было подано **2** (две) заявки на участие в аукционе.

Сведения об участниках размещения заказа, подавших заявки на участие в аукционе:

№ заявки	Наименование и почтовый адрес участника размещения заказа	Сведения и документы, предусмотренные аукционной документацией
1.	Федеральное Государственное Унитарное предприятие Научно-Исследовательский институт электромеханики Технико-медицинское отделение НИИЭМ (ФГУП НИИЭМ ТМО НИИЭМ), 143502, Московская область, г.Истра, ул.Панфилова, д.11;	В наличии
2.	ЗАО «НПВЛ ЛИАНА», 600000, г.Владимир, а/я 149.	В наличии

Условия исполнения муниципального контракта, заявленные участниками размещения заказа:

#### **1. ФГУП НИИЭМ ТМО НИИЭМ, 143502, Московская область, г.Истра, ул.Панфилова, д.11:**

№ лота	№ п/п	Наименование товара (функциональные характеристики)	Производитель	Единица измерения	Количество
1	1	Рентгено-диагностический комплекс на 2 рабочих места По коду ОКП № 3310110, по лоту 1 (В соответствии с технической спецификацией)		комплект	1
	а)	Аппарат рентгенографический на 2 рабочих места СД-РА-«ТМО»	ТМО НИИЭМ, г.Истра	Шт.	1
	б)	Рентгеновская стоматологическая установка X-MIND	Satelec S.A.S., Франция	Шт.	1

Место, условия и сроки поставки товара	<p><u>Место поставки:</u> МУЗ «Городская клиническая больница скорой медицинской помощи» по адресу: г.Владимир, ул.Горького, д.5</p> <p><u>Условия поставки:</u> Доставка и разгрузка товара силами поставщика. Монтаж, пуск, наладка, гарантийное обслуживание. Комплектация в соответствии с технической спецификацией муниципального заказчика. Технические данные на русском языке. Наличие сертификата соответствия Госстандарта РФ. Наличие регистрационного удостоверения МЗ РФ. Наличие копии руководства по технической эксплуатации (паспорт).</p> <p><u>Сроки поставки товара:</u> I квартал 2008 года</p>
Форма, сроки и порядок оплаты товара	Безналичный расчет; оплата по факту поставки товара в течение 30 календарных дней, по счет-фактуре, товарно-транспортным накладным.
Безопасность товара	Наличие санитарно-эпидемиологического заключения №77.99.24.944.Д.012155.10.07 от 16.10.2007г. и №77.99.24.944.Д.012538.10.07 от 26.10.2007г.
Требования к размерам товара	Аппарат на 2 рабочих места должен устанавливаться в процедурной площадью не менее 16м <sup>2</sup> , а площадь комнаты управления не менее 6м <sup>2</sup> .
Требования к упаковке товара	Исправная и ненарушенная упаковка изготовителя
Требования к хранению	Сухое отапливаемое помещение при температуре не ниже 5°С и относительной влажности 60% при 20°С. Гарантийный срок хранения 6 месяцев.
Требования к отгрузке товара	Транспортирование товаров должно производиться в закрытом транспорте (железнодорожных вагонах, контейнерах, закрытых автомашинах, трюмах и т.д.) при температуре от +5°С до -25°С и относительной влажности 60% при 20°С. Время транспортирования не более 3 месяцев.
Срок предоставления гарантий качества товара	Гарантийный срок эксплуатации аппарата рентгенографического СД-РАТ-«ТМО» и дентального рентгеновского аппарата X-mind составляет 24 месяца со дня ввода аппарата в эксплуатацию у потребителя.
Объем предоставления гарантий качества товара	100% на все оборудование, монтаж, пуск, наладка, обучение персонала, гарантийное обслуживание
Требования к обслуживанию товара	Техническое обслуживание и ремонт аппарата выполняются заводом-изготовителем или другими организациями, уполномоченными на то заводом-изготовителем. Организация, выполняющая сервисное обслуживание, должна быть аккредитована и иметь лицензию на право проведения работ.
Требования к расходам на эксплуатацию товара	Расходы на эксплуатацию оборудования за 5 лет: 6034,44 руб. с НДС (См. приложение 1)
Соответствие национальным, региональным, международным стандартам	<p>СД-РАТ-«ТМО»:</p> <p>1). Соответствует требованиям нормативных документов: ГОСТ Р 50267.0-92(МЭК 601-1-88), ГОСТ Р 50267.0.2-95(МЭК 601-1-2-93), ГОСТ Р 50267.7-95(МЭК 601-2-7-87), ГОСТ Р 50267.28-95(МЭК 601-2-28-93), ГОСТ Р 50267.32-99(МЭК 601-2-32-94), ГОСТ Р 50267.0.3-99(МЭК 601-1-3-94), ГОСТ 26140-84</p> <p>2). ТУ 9442-008-04657145-98</p> <p>3). Сертификат EN ISO 9001:2000 № 44 100 070286</p> <p>X-mind:</p> <p>1). ГОСТ Р 50444-92, ГОСТ Р 50267.0-92, ГОСТ Р МЭК 601-1-1-96, ГОСТ Р 50267.0.2-2005 (МЭК 60601-1-2:2001)</p>

Информация о наличии сертификатов соответствия изделий и услуг требованиям по качеству и наименованию организаций, выдавших сертификаты	СД-РАТ-«ТМО»: Сертификат соответствия № РОСС RU.ИМ02.В13470 Орган по сертификации № РОСС. RU.0001.11ИМ02 Медицинских изделий АНО «ВНИИИМТ» X-mind: Сертификат соответствия № РОСС FR.АИ11.В01029 Орган по сертификации № РОСС RU.0001.11АИ11 ООО «ЦЕНТР НОВЫХ ТЕХНОЛОГИЙ»
Иные показатели, подтверждающие соответствие поставляемого товара, потребностям заказчика	Лицензия на источники ионизирующего излучения № 50.99.02.002.Л.000088.07.06 от 24.07.2006г. Регистрационное удостоверение № 29/04040802/4388-02 от 11 октября 2002г. и № ФСЗ 2007/00206 от 17 августа 2007г. Сертификат EN ISO 9001 13485:2003 №44 221 06 335078-001 Санитарно-эпидемиологическое заключение №77.99.24.944.Т.002246.10.07 от 16.10.2007г.

### Техническая спецификация:

	НАИМЕНОВАНИЕ	Предлагаемый параметр
	Соответствие требованиям	
A.	<b>Рентгенодиагностический комплекс на 2 рабочих места</b>	<b>СД-РАТ-"ТМО" ТМО НИИЭМ (Россия)</b>
1	<b>Общие требования</b>	
1.1	Регистрационное удостоверение МЗ и СР РФ или Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития на оборудование	№ 29/04040802/4388-02 от 11.10.2002г.
1.2	Сертификат соответствия Госстандарта России на оборудование	РОСС.RU.ИМ02.В13470 от 17.12.2005г.
1.3	Санитарно-эпидемиологическое заключение Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благосостояния человека или ГСЭС РФ на оборудование	№ 77.99.24.944.Д.012155.10.07 от 16.10.2007
1.4	Производство заявленной техники имеет сертификат ISO 9001:2000	44 100 070286 от 04.05.06
1.8	Наличие эксплуатационной документации на русском языке	Руководство по эксплуатации ИМЦЖ.941213.008-04 РЭ
2	<b>Томографический стол снимков</b>	<b>стол снимков ТМО.00А.3375-01 ТМО НИИЭМ</b>
2.1	Размер деки стола должен быть не менее 70x218 см.	69x240 см
2.2	Общее продольное перемещение деки стола должно быть не менее - 83 см;	120 см
2.3	Общее поперечное перемещение деки стола должно быть не менее - 23 см;	24 см
2.4	Общее вертикальное перемещение деки стола должно лежать в диапазоне не менее - 46 - 79 см от пола;	высота стола равна высоте стандартной каталки (75см от пола)
2.5	Выключение электромагнитов, фиксирующих деку стола, должно осуществляться в любой точке стола с помощью фотодиода	Выключение электромагнитов, фиксирующих деку стола, осуществляется с помощью педали, расположенной по всей длине стола
2.6	Колонна излучателя должна двигаться по рельсам на полу без дополнительного крепления на потолке.	Колонна излучателя движется по рельсам на полу
2.7	Движение колонны должно быть моторизовано	моторизованные движения
2.8	Линейное томографическое исследование должно выполняться при не менее чем 4 (четырёх) углах, со следующими значениями: 5°, 20°, 30°, 45°	<b>8°, 20°, 30°, 40°</b> <b>(возможна настройка на углы 5°, 20°, 30°, 45°)</b>
2.9	Для каждого угла должен быть предусмотрен выбор не менее чем 3 (трех)	3 скорости

	скоростей обследования.	
2.10	Возможность выбора слоя томографического обследования с шагом 1 мм, в диапазоне до 25 см.	диапазон до 25 см с шагом 1мм
2.11	Световая индикация высоты исследуемого слоя.	световая индикация
2.12	Кассетодержатель должен иметь возможность работать с кассетами размеров от 18x24 до 35x43 см	кассеты от 18x24 до 35x43 см
2.13	Кассетодержатель должен быть оборудован движущимся растром со следующими характеристиками:	кассетодержатель с движущимся растром
2.13.1	Отношение 10:1	12:1
2.13.2	Плотность не более 34 линии/см,	40 линий/см
2.13.3	P=120см	115
2.14	Диапазон продольного движения кассетодержателя должен быть не менее 54 см	50 см (большой диапазон компенсируется за счет большего продольного перемещения деки стола)
2.15	Кассетодержатель должен быть оборудован углепластиковой ионизационной камерой.	<b>Philips</b>
2.6	Наличие инструкции по эксплуатации стола снимков на русском языке.	в составе инструкции на аппарат
3	<b>Стойка снимков:</b>	<b>стойка снимков ТМО.00А.0701-01 ТМО НИИЭМ</b>
3.1	Общее вертикальное перемещение кассетодержателя не менее 150 см;	180 см
3.2	Нижнее положение центра снимка от пола не более 40 см;	38 см
3.3	Кассетодержатель должен быть оборудован движущимся растром со следующими характеристиками:	кассетодержатель с движущимся растром
3.3.1	Отношение 10:1,	12:1
3.3.2	Плотность не более 34 линии/см	40 линий/см
3.3.3	P=150см	150
3.4	На стойке снимков должна быть реализована возможность выполнения рентгенографии без растра (например, для исследования плечевого сустава).	безрастровый кассетодержатель
3.5	Кассетодержатель должен быть оборудован углепластиковой ионизационной камерой.	<b>Philips</b>
3.6	Наличие инструкции по эксплуатации стойки снимков на русском языке.	в составе инструкции на аппарат
4	<b>Рентгеновский генератор</b>	<b>Editor</b>
4.1	Русский интерфейс управления генератором	русский интерфейс управления генератором
4.2	Пульт управления должен быть выполнен в виде сенсорного экрана типа «тачскрин»	пульт управления с необходимыми клавишами и дисплеями
4.3	Размер сенсорного экрана по диагонали не менее 15 дюймов	44x34,5см
4.4	Частота высоковольтного преобразования должна изменяться в диапазоне не менее от 100 до 200 кГц (в зависимости от нагрузки)	100 кГц
4.5	Мощность не более 50 кВт.	50 кВт
4.6	Диапазон рабочих значений высокого напряжения от 40 до 150 кВ.	от 40 до 150 кВ
4.7	Система автоматического контроля экспозиции должна использовать твердотельные ионизационные камеры без предусилителей.	с предусилителем
4.8	Наличие режима автоматического выбора параметров экспозиции по выбранному органу исследования, количество программ, доступных одновременно, не менее 1024.	Наличие режима автоматического выбора параметров экспозиции по выбранному органу. Количество органоанатомических программ, доступных одновременно выбрано с учетом удобства работы и рекомендации врачей.
4.9	Инструкция по эксплуатации рентгеновского генератора на русском языке.	в составе инструкции на аппарат
5	<b>Излучатель с рентгеновской трубкой (1 шт.)</b>	<b>DU2550 DA90</b>
5.1	Максимальное рабочее напряжение должно быть не хуже 150 кВ.	150кВ

5.2	Качество и параметры рентгеновской трубки:	
5.2.1	Малый фокус не более 0,6 мм,	0,6 мм
5.2.2	Малый фокус, рабочая мощность не менее 24 кВт;	25 кВт
5.2.3	Большой фокус не более 1,2 мм,	1,0 мм
5.2.4	Большой фокус, рабочая мощность не менее 50 кВт.	50 кВт
5.2.5	Теплоемкость анода должна быть не менее чем 300 000 тепловых единиц (300кНУ)	300 000 ТЕ
5.2.6	Угол наклона анода не более 12,5°	15°
5.2.7	Диаметр анода, не менее 90 мм.	90 мм
6	<b>Прочие условия:</b>	
6.1	Гарантийные обязательства не менее 12 месяцев с момента сдачи оборудования по качеству	24 месяца
6.2	Доставка до ЛПУ и демонстрация работоспособности оборудования в собранном виде	Доставка до ЛПУ и демонстрация работоспособности оборудования в собранном виде
6.3	Обучение персонала - один рабочий день	один рабочий день
Б.	<b>Дентальный снимочный аппарат</b>	
1	<b>Общие требования</b>	
1.1	Регистрационное удостоверение МЗ и СР РФ или Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития на оборудование	ФСЗ 2007/00206 от 17.08.07
1.2	Сертификат соответствия Госстандарта России на оборудование	РОСС FR.АИ11.ВО1029 от 19.102007
1.3	Санитарно-эпидемиологическое заключение Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или ГСЭС РФ на оборудование	77.99.24.944.Д.012538.10.07 от 26.10.2007
1.5	Дентальный аппарат должен быть производства того же завода, что и рентгеновский аппарат - см. выше пункт А	<b>X-Mind, Satelec (Франция)</b>
1.6	Наличие пользовательской инструкции на русском языке	Инструкции пользователя на русском языке
4	<b>Рентгеновский моноблок</b>	
4.1	Фиксированное напряжение на трубке не менее 70 кВ	70 кВ
4.2	Максимальный анодный ток не менее 10 мА	см.п.4.9
4.3	Тип генератора - однополупериодный (с контролем излучения с помощью дополнительной сетки)	Генератор с постоянным потенциалом, высокочастотный (200 кГц)
4.4	Наличие отсекающей сетки в трубке (не допускает экспозиции до достижения 75% от номинального напряжения)	Наличие отсекающей сетки в трубке
4.5	Фокус трубки не более 0,8 мм	0,7 мм
4.6	Настенное крепление	настенное крепление
4.7	Наличие системы отслеживания текущего значения напряжения питающей сети и коррекции времени экспозиции таким образом, чтобы получить одинаковую плотность почернения пленки.	Встроенный стабилизатор напряжения в пульте управления и индикация реального времени экспозиции
4.8	Время экспозиции от 0,02 до 3,2 с (33 ступени)	от 0,02 до 3,2 с
4.9	Максимальный анодный ток не менее 8 мА	8 мА
4.10	Расстояние от фокуса трубки до кожи не менее 20 см	20 см
4.11	Диаметр пучка рентгеновского излучения на коже не более 6 см	6 см
5	<b>Таймер</b>	
5.1	Выбор трех размеров пациента	Взрослый, крупный, ребенок
5.2	Возможность выбора анатомического типа исследуемого зуба (4 варианта)	4 варианта выбора анатомического типа исследуемого зуба
5.3	Специальный режим выполнения экспозиции с прикусом пленки	Режим экспозиции с прикусом пленки
5.4	Режим работы с визиографом	режим работы с визиографом
5.5	Трехзначный дисплей	трехзначный дисплей

6	<b>Параметры питающей сети</b>	
6.1	50 Гц, 220 В, однофазная с сопротивлением не более 0,5 Ом	220/230 В, однофазное, 50/60 Гц
7	<b>Прочие условия:</b>	
7.1	Гарантийные обязательства не менее 12 месяцев с момента поставки	24 месяца

**2. ЗАО «НПВЛ ЛИАНА», 600000, г.Владимир, а/я 149:**

№ лота	№ п/п	Наименование товара (функциональные характеристики)	Производитель	Ед.изм.	Количество	Срок предоставления гарантии качества товара
1.	А.	Комплекс Рентгенодиагностический MOVIPLAN на 2 рабочих места	Фирма «Villa Sistemi Medical S.p.A.», Италия.	шт.	1	1 год
	Б.	Аппарат рентгенографический внутриротовой ENDOS	Фирма «Villa Sistemi Medical S.p.A.», Италия.	шт.	1	1 год
Место, условия и сроки поставки товара		<p><b>Место поставки товара:</b> Муниципальное учреждение здравоохранения "Городская клиническая больница скорой медицинской помощи", 600017, г.Владимир, ул.Горького, д.5</p> <p><b>Условия поставки товара:</b> Доставка и разгрузка товара силами поставщика. Монтаж, пуск, наладка, гарантийное обслуживание. Комплектация в соответствии с технической спецификацией муниципального заказчика. Технические данные на русском языке. Наличие сертификата соответствия Госстандарта РФ. Наличие регистрационного удостоверения МЗ РФ. Наличие копии руководства по технической эксплуатации (паспорт). Срок предоставления гарантии качества товара – 1 год.</p> <p><b>Сроки поставки товара:</b> I квартал 2008г.</p>				
Форма, сроки и порядок оплаты товара		безналичный расчет; оплата по факту поставки товара в течении 30 календарных дней, по счет – фактуре, товарно-транспортных накладным.				
Безопасность товара		Соответствует нормам и правилам				
Требования к размерам товара		Заводская упаковка				
Требования к упаковке товара		В соответствии с требованиями, установленными производителем товара				
Требования к хранению		В соответствии с требованиями, установленными производителем товара				
Требования к отгрузке товара		Доставка до конечного получателя				
Срок предоставления гарантий качества товара		1 год (12 месяцев)				
Объем предоставления гарантий качества товара		В полном объеме				
Требования к обслуживанию товара		В соответствии с требованиями производителя				
Требования к расходам на эксплуатацию товара		Согласно нормативной документации				
Соответствие национальным, региональным, международным стандартам (ГОСТ, ОСТ, ISO, ТУ и др.)		Соответствует стандартам ГОСТ, ISO				
Информация о наличии сертификатов соответствия изделий и услуг требованиям по качеству и		Представлены в комплекте документов				

наименование организаций, выдавших сертификаты	
Иные показатели, подтверждающие соответствие поставляемого товара, потребностям заказчика	1. Лицензия на техническое обслуживание медицинской техники № 64/2003-0149-Т-0167 от 23.04.2003г. 2. Лицензия на осуществление деятельности области использования источников ионизирующего излучения (генерирующих) № 33.ВЛ.04.002.Л:000030.07.07 от 02.07.2007г. <b>Оборудование выпущено в 2008 году.</b>

**Технические характеристики Лот № 1  
Комплекс Рентгенодиагностический MOVIPLAN на 2 рабочих места**

НАИМЕНОВАНИЕ				Предлагаемый параметр
	Соответствие требованиям	ДА	НЕТ	
<b>A.</b>	<b>Рентгенодиагностический комплекс на 2 рабочих места</b>			
<b>1.</b>	<b>Общие требования</b>			
1.1	Регистрационное удостоверение МЗ и СР РФ или Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития на оборудование	ДА		наличие
1.2	Сертификат соответствия Госстандарта России на оборудование	ДА		наличие
1.3	Санитарно-эпидемиологическое заключение Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или ГСЭС РФ на оборудование	ДА		наличие
1.4	Соответствие ТЗ должно быть заверено производителем оборудования либо его авторизованным представителем	ДА		наличие
1.5	Производство заявленной техники имеет сертификат ISO 9001	ДА		наличие
1.6	Наличие у претендента лицензии на техническое обслуживание медицинской техники	ДА		наличие
1.7	Наличие у претендента лицензии на деятельность в области использования источников ионизирующего излучения	ДА		наличие
1.8	Наличие эксплуатационной документации на русском языке	ДА		наличие
1.9	Название рентгенодиагностического комплекса			<b>MOVIPLAN (МОБИПЛАН)</b>
1.10	Название производителя рентгенодиагностического комплекса			<b>VILLA SISTEMI MEDICALI (ВИЛЛА СИСТЕМИ МЕДИКАЛИ)</b>
<b>2.</b>	<b>Томографический стол снимков</b>			<b>MOVIPLAN (МОБИПЛАН) VILLA SISTEMI MEDICALI (ВИЛЛА СИСТЕМИ МЕДИКАЛИ)</b>
2.1	Размер деки стола должен быть не менее 70×218 см.	ДА		<b>70x218</b>
2.2	Общее продольное перемещение деки стола должно быть не менее – 83 см;	ДА		<b>83 см ±41,5</b>
2.3	Общее поперечное перемещение деки стола должно быть не менее – 23 см;	ДА		<b>23 см ±11,5 см</b>
2.4	Общее вертикальное перемещение деки стола должно лежать в диапазоне не менее – 46 - 79 см от пола;	ДА		<b>46- 80 см</b>
2.5	Выключение электромагнитов, фиксирующих деку стола, должно осуществляться в любой точке стола с помощью фотодиода	ДА		<b>наличие</b>
2.6	Колонна излучателя должна двигаться по рельсам на полу без дополнительного крепления на потолке.	ДА		<b>наличие</b>
2.7	Движение колонны должно быть моторизировано	ДА		<b>наличие</b>
2.8	Линейное томографическое исследование должно выполняться при не менее чем 4 (четырех) углах, желательно	ДА		<b>5°, 20°, 30°, 45°</b>

	со следующими значениями: <b>5°, 20°, 30°, 45°</b>		
2.9	Для каждого угла должен быть предусмотрен выбор не менее чем 3 (трех) скоростей обследования.	ДА	<b>3</b>
2.10	Возможность выбора слоя томографического обследования с шагом 1 мм, в диапазоне до 25 см.	ДА	<b>Диапазон 0-25 см Шаг 1 мм</b>
2.11	Световая индикация высоты исследуемого слоя.	ДА	<b>наличие</b>
2.12	Кассетодержатель должен иметь возможность работать с кассетами размеров от 18×24 до 35×43 см	ДА	<b>наличие</b>
2.13	Кассетодержатель должен быть оборудован движущимся растром со следующими характеристиками:	ДА	<b>наличие</b>
2.13.1	Отношение 10:1	ДА	10:1
2.13.2	Плотность не более 34 линии/см,	ДА	34 линии/см,
2.13.3	F=120 см	ДА	F=120 см
2.14	Диапазон продольного движения кассетодержателя должен быть не менее 54 см	ДА	<b>54 см</b>
2.15	Кассетодержатель должен быть оборудован углепластиковой ионизационной камерой.	ДА	Углепластиковая камера Dosemat, фирмы Gilardoni, Италия
2.16	Наличие инструкции по эксплуатации стола снимков на русском языке.	ДА	<b>наличие</b>
<b>3.</b>	<b>Стойка снимков:</b>		<b>TELERADIOGRAFI (ТЕЛЕРАДИОГРАФИ)</b>
3.1	Общее вертикальное перемещение кассетодержателя не менее 150 см;	ДА	150 см
3.2	Нижнее положение центра снимка от пола не более 40 см;	ДА	40 см
3.3	Кассетодержатель должен быть оборудован движущимся растром со следующими характеристиками:	ДА	наличие
3.3.1	Отношение 10:1,	ДА	10:1
3.3.2	Плотность не более 34 линии/см	ДА	34 линии/см
3.3.3	F=150 см	ДА	150 см
3.4	На стойке снимков должна быть реализована возможность выполнения рентгенографии без раstra (например, для исследования плечевого сустава).	ДА	наличие
3.5	Кассетодержатель должен быть оборудован углепластиковой ионизационной камерой.	ДА	Углепластиковая камера Dosemat, фирмы Gilardoni, Италия
3.6	Наличие инструкции по эксплуатации стойки снимков на русском языке.	ДА	наличие
<b>4.</b>	<b>Рентгеновский генератор</b>		<b>G100</b>
4.1	Русский интерфейс управления генератором	ДА	наличие
4.2	Пульт управления должен быть выполнен в виде сенсорного экрана типа «тачскрин»	ДА	наличие
4.3	Размер сенсорного экрана по диагонали не менее 15 дюймов	ДА	15 дюймов
4.4	Частота высоковольтного преобразования должна изменяться в диапазоне не менее от 100 до 200 кГц (в зависимости от нагрузки)	ДА	от 100 до 200 кГц
4.5	Мощность не более 50 кВт.	ДА	50 кВт
4.6	Диапазон рабочих значений высокого напряжения от 40 до 150 кВ.	ДА	От 40 до 150 кВ
4.7	Система автоматического контроля экспозиции должна использовать твердотельные ионизационные камеры без преусилителей.	ДА	наличие
4.8	Наличие режима автоматического выбора параметров экспозиции по выбранному органу исследования, количество программ, доступных одновременно, не менее 1024.	ДА	1024
4.9	Инструкция по эксплуатации рентгеновского генератора на русском языке.	ДА	наличие
<b>5.</b>	<b>Излучатель с рентгеновской трубкой (1 шт.)</b>	ДА	<b>RTM90</b>
5.1	Максимальное рабочее напряжение должно быть не хуже 150	ДА	150Кв

	кВ.			
5.2	Качество и параметры рентгеновской трубки:			
5.2.1	Малый фокус не более 0,6 мм,	ДА		0,6 мм
5.2.2	Малый фокус, рабочая мощность не менее 24 кВт;	ДА		24 кВт
5.2.3	Большой фокус не более 1,2 мм,	ДА		1,2 мм
5.2.4	Большой фокус, рабочая мощность не менее 50 кВт.	ДА		60 кВт
5.2.5	Теплоемкость анода должна быть не менее чем 300 000 тепловых единиц (300 кНУ)	ДА		300 000
5.2.6	Угол наклона анода не более 12,5°	ДА		12,5°
5.2.7	Диаметр анода, не менее 90 мм.	ДА		90 мм
<b>6.</b>	<b>Прочие условия:</b>			
6.1	Гарантийные обязательства не менее 12 месяцев с момента сдачи оборудования по качеству	ДА		12 месяцев
6.2	Доставка до ЛПУ и демонстрация работоспособности оборудования в собранном виде	ДА		Наличие
6.3	Обучение персонала – один рабочий день	ДА		наличие
<b>Б.</b>	<b>Дентальный снимочный аппарат</b>			
<b>1.</b>	<b>Общие требования</b>	ДА	НЕТ	
1.1	Регистрационное удостоверение МЗ и СР РФ или Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития на оборудование	ДА		наличие
1.2	Сертификат соответствия Госстандарта России на оборудование	ДА		наличие
1.3	Санитарно-эпидемиологическое заключение Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или ГСЭС РФ на оборудование	ДА		наличие
1.4	Название стоматологического рентгеновского аппарата			<b>ENDOS ACP (ЭНДОС АСР)</b>
1.5	Дентальный аппарат должен быть производства того же завода, что и рентгеновский аппарат – см. выше пункт А			<b>VILLA SISTEMI MEDICALI (ВИЛЛА СИСТЕМИ МЕДИКАЛИ)</b>
1.6	Наличие пользовательской инструкции на русском языке	ДА		наличие
<b>4.</b>	<b>Рентгеновский моноблок</b>			
4.1	Фиксированное напряжение на трубке не менее 70 кВ	ДА		70 кВт
4.2	Максимальный анодный ток не менее 10 мА	ДА		10 мА
4.3	Тип генератора – однополупериодный (с контролем излучения с помощью дополнительной сетки)	ДА		наличие
4.4	Наличие отсекающей сетки в трубке (не допускает экспозиции до достижения 75% от номинального напряжения)	ДА		наличие
4.5	Фокус трубки не более 0,8 мм	ДА		0,8 мм
4.6	Настенное крепление	ДА		наличие
4.7	Наличие системы отслеживания текущего значения напряжения питающей сети и коррекции времени экспозиции таким образом, чтобы получить одинаковую плотность почернения пленки.	ДА		наличие
4.8	Время экспозиции от 0,02 до 3,2 с (33 ступени)	ДА		0,02 до 3,2 с (33 ступени)
4.9	Максимальный анодный ток не менее 8 мА	ДА		8 мА
4.10	Расстояние от фокуса трубки до кожи не менее 20 см	ДА		20 см
4.11	Диаметр пучка рентгеновского излучения на коже не более 6 см	ДА		6 см
<b>5.</b>	<b>Таймер</b>			
5.1	Выбор трех размеров пациента	ДА		Наличие
5.2	Возможность выбора анатомического типа исследуемого зуба (4 варианта)	ДА		наличие
5.3	Специальный режим выполнения экспозиции с прикусом пленки	ДА		наличие

5.4	Режим работы с визиографом	ДА		наличие
5.5	Трехзначный дисплей	ДА		наличие
<b>6.</b>	<b>Параметры питающей сети</b>			
6.1	50 Гц, 220 В, однофазная с сопротивлением не более 0,5 Ом	ДА		50 Гц, 220 В, однофазная с сопротивлением не более 0,5 Ом
<b>7.</b>	<b>Прочие условия:</b>			
7.1	Гарантийные обязательства не менее 12 месяцев с момента поставки	ДА		12 месяцев

**2. Комиссия рассмотрела** заявки на участие в аукционе на соответствие требованиям, установленным документацией об аукционе, и соответствие участника размещения заказа требованиям, установленным в соответствии со ст. 11 Федерального закона от 21.07.2005г. №94-ФЗ «О размещении заказов на поставки товаров, выполнение работ, оказание услуг для государственных и муниципальных нужд» (далее 94-ФЗ), **и приняла решение:**

**3.** Отказать в допуске к участию в аукционе по лоту № 1 следующему участнику размещения заказа, подавшему заявку на участие в аукционе:

№ заявки	Наименование участника размещения заказа	Обоснование принятого решения
1.	Федеральное Государственное Унитарное предприятие Научно-Исследовательский институт электромеханики Технико-медицинское отделение НИИЭМ (ФГУП НИИЭМ ТМО НИИЭМ), 143502, Московская область, г.Истра, ул.Панфилова, д.11;	п. 4 ч. 1 ст. 12 94-ФЗ – несоответствие заявки на участие в аукционе требованиям документации об открытом аукционе; п. 3 Информационной карты аукциона (в Приложении № 2 к Информационной карте в Технической спецификации в п.2.1, п.2.13.3, п.2.14, п.4.4, п.4.8 параметры не соответствуют заявленным).
Результаты голосования		
«ЗА» - Гарев В.А., Терентьева Т.И., Коробушин А.В., Маслова М.О., Некряч Г.П., Романов А.Н, Шибаева М.Н. «ПРОТИВ» - нет		

**4.** Допустить к участию в аукционе по лоту № 1 и признать участником аукциона по лоту №1 участника размещения заказа, подавшего заявку на участие в аукционе:

№ заявки	Наименование и почтовый адрес участника размещения заказа	Результаты голосования
2.	ЗАО «НПВЛ ЛИАНА», 600000, г.Владимир, а/я 149.	«ЗА» - Гарев В.А., Терентьева Т.И., Коробушин А.В., Маслова М.О., Некряч Г.П., Романов А.Н, Шибаева М.Н. «ПРОТИВ» - нет

**5.** На основании результатов рассмотрения заявок на участие в аукционе принято решение о допуске к участию в аукционе по лоту № 1 и о признании участником аукциона по лоту № 1 одного участника размещения заказа: **ЗАО «НПВЛ ЛИАНА», 600000, г.Владимир, а/я 149**, в соответствии с ч. 5 ст. 36 Федерального закона от 21.07.2005г. №94-ФЗ «О размещении заказов на поставки товаров, выполнение работ, оказание услуг для государственных и муниципальных нужд», аукцион по **лоту № 1** признать несостоявшимся.

**6.** В соответствии с ч. 6 ст. 36 Федерального закона от 21.07.2005г. №94-ФЗ «О размещении заказов на поставки товаров, выполнение работ, оказание услуг для государственных и муниципальных нужд» муниципальному заказчику заключить муниципальный контракт с

вышеназванным участником аукциона на условиях предусмотренных заявкой на участие в аукционе и документацией об аукционе по начальной (максимальной) цене лота № 1, указанной в извещении о проведении аукциона, или по согласованной с **ЗАО «НПВЛ ЛИАНА», 600000, г.Владимир, а/я 149** и не превышающей начальной (максимальной) цены лота №1 цене контракта:

**Начальная (максимальная) цена лота: лот № 1 – 3 000 000 (три миллиона) рублей**

№ лота	№ п/п	Наименование товара (функциональные характеристики)	Производитель	Ед.изм.	Количество	Срок предоставления гарантии качества товара
1.	А.	Комплексы Рентгенодиагностический MOVIPLAN на 2 рабочих места	Фирма «Villa Sistemi Medical S.p.A.», Италия.	шт.	1	1 год
	Б.	Аппарат рентгенографический внутриротовой ENDOS	Фирма «Villa Sistemi Medical S.p.A.», Италия.	шт.	1	1 год
Место, условия и сроки поставки товара		<p><b>Место поставки товара:</b> Муниципальное учреждение здравоохранения "Городская клиническая больница скорой медицинской помощи", 600017, г.Владимир, ул.Горького, д.5</p> <p><b>Условия поставки товара:</b> Доставка и разгрузка товара силами поставщика. Монтаж, пуск, наладка, гарантийное обслуживание. Комплектация в соответствии с технической спецификацией муниципального заказчика. Технические данные на русском языке. Наличие сертификата соответствия Госстандарта РФ. Наличие регистрационного удостоверения МЗ РФ. Наличие копии руководства по технической эксплуатации (паспорт). Срок предоставления гарантии качества товара – 1 год.</p> <p><b>Сроки поставки товара:</b> I квартал 2008г.</p>				
Форма, сроки и порядок оплаты товара		безналичный расчет; оплата по факту поставки товара в течении 30 календарных дней, по счет – фактуре, товарно-транспортных накладным.				
Безопасность товара		Соответствует нормам и правилам				
Требования к размерам товара		Заводская упаковка				
Требования к упаковке товара		В соответствии с требованиями, установленными производителем товара				
Требования к хранению		В соответствии с требованиями, установленными производителем товара				
Требования к отгрузке товара		Доставка до конечного получателя				
Срок предоставления гарантий качества товара		1 год (12 месяцев)				
Объем предоставления гарантий качества товара		В полном объеме				
Требования к обслуживанию товара		В соответствии с требованиями производителя				
Требования к расходам на эксплуатацию товара		Согласно нормативной документации				
Соответствие национальным, региональным, международным стандартам (ГОСТ, ОСТ, ISO, ТУ и др.)		Соответствует стандартам ГОСТ, ISO				
Информация о наличии сертификатов соответствия изделий и услуг требованиям по качеству и наименованию организаций,		Представлены в комплекте документов				

выдавших сертификаты	
Иные показатели, подтверждающие соответствие поставляемого товара, потребностям заказчика	1. Лицензия на техническое обслуживание медицинской техники № 64/2003-0149-Т-0167 от 23.04.2003г. 2. Лицензия на осуществление деятельности области использования источников ионизирующего излучения (генерирующих) № 33.ВЛ.04.002.Л:000030.07.07 от 02.07.2007г. <b>Оборудование выпущено в 2008 году.</b>

**Технические характеристики Лот № 1  
Комплекс Рентгенодиагностический MOVIPLAN на 2 рабочих места**

НАИМЕНОВАНИЕ				Предлагаемый параметр
	Соответствие требованиям	ДА	НЕТ	
<b>А.</b>	<b>Рентгенодиагностический комплекс на 2 рабочих места</b>			
<b>1.</b>	<b>Общие требования</b>			
1.1	Регистрационное удостоверение МЗ и СР РФ или Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития на оборудование	ДА		наличие
1.2	Сертификат соответствия Госстандарта России на оборудование	ДА		наличие
1.3	Санитарно-эпидемиологическое заключение Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или ГСЭС РФ на оборудование	ДА		наличие
1.4	Соответствие ТЗ должно быть заверено производителем оборудования либо его авторизованным представителем	ДА		наличие
1.5	Производство заявленной техники имеет сертификат ISO 9001	ДА		наличие
1.6	Наличие у претендента лицензии на техническое обслуживание медицинской техники	ДА		наличие
1.7	Наличие у претендента лицензии на деятельность в области использования источников ионизирующего излучения	ДА		наличие
1.8	Наличие эксплуатационной документации на русском языке	ДА		наличие
1.9	Название рентгенодиагностического комплекса			<b>MOVIPLAN (МОБИПЛАН)</b>
1.10	Название производителя рентгенодиагностического комплекса			<b>VILLA SISTEMI MEDICALI (ВИЛЛА СИСТЕМИ МЕДИКАЛИ)</b>
<b>2.</b>	<b>Томографический стол снимков</b>			<b>MOVIPLAN (МОБИПЛАН) VILLA SISTEMI MEDICALI (ВИЛЛА СИСТЕМИ МЕДИКАЛИ)</b>
2.1	Размер деки стола должен быть не менее 70×218 см.	ДА		<b>70x218</b>
2.2	Общее продольное перемещение деки стола должно быть не менее – 83 см;	ДА		<b>83 см ±41,5</b>
2.3	Общее поперечное перемещение деки стола должно быть не менее – 23 см;	ДА		<b>23 см ±11,5 см</b>
2.4	Общее вертикальное перемещение деки стола должно лежать в диапазоне не менее – 46 - 79 см от пола;	ДА		<b>46- 80 см</b>
2.5	Выключение электромагнитов, фиксирующих деку стола, должно осуществляться в любой точке стола с помощью фотодиода	ДА		<b>наличие</b>
2.6	Колонна излучателя должна двигаться по рельсам на полу без дополнительного крепления на потолке.	ДА		<b>наличие</b>
2.7	Движение колонны должно быть моторизировано	ДА		<b>наличие</b>
2.8	Линейное томографическое исследование должно выполняться при не менее чем 4 (четырёх) углах, желательно	ДА		<b>5°, 20°, 30°, 45°</b>

	со следующими значениями: <b>5°, 20°, 30°, 45°</b>		
2.9	Для каждого угла должен быть предусмотрен выбор не менее чем 3 (трех) скоростей обследования.	ДА	<b>3</b>
2.10	Возможность выбора слоя томографического обследования с шагом 1 мм, в диапазоне до 25 см.	ДА	<b>Диапазон 0-25 см Шаг 1 мм</b>
2.11	Световая индикация высоты исследуемого слоя.	ДА	<b>наличие</b>
2.12	Кассетодержатель должен иметь возможность работать с кассетами размеров от 18×24 до 35×43 см	ДА	<b>наличие</b>
2.13	Кассетодержатель должен быть оборудован движущимся растром со следующими характеристиками:	ДА	<b>наличие</b>
2.13.1	Отношение 10:1	ДА	10:1
2.13.2	Плотность не более 34 линии/см,	ДА	34 линии/см,
2.13.3	F=120 см	ДА	F=120 см
2.14	Диапазон продольного движения кассетодержателя должен быть не менее 54 см	ДА	<b>54 см</b>
2.15	Кассетодержатель должен быть оборудован углепластиковой ионизационной камерой.	ДА	Углепластиковая камера Dosemat, фирмы Gilardoni, Италия
2.16	Наличие инструкции по эксплуатации стола снимков на русском языке.	ДА	<b>наличие</b>
<b>3.</b>	<b>Стойка снимков:</b>		<b>TELERADIOGRAFI (ТЕЛЕРАДИОГРАФИ)</b>
3.1	Общее вертикальное перемещение кассетодержателя не менее 150 см;	ДА	150 см
3.2	Нижнее положение центра снимка от пола не более 40 см;	ДА	40 см
3.3	Кассетодержатель должен быть оборудован движущимся растром со следующими характеристиками:	ДА	наличие
3.3.1	Отношение 10:1,	ДА	10:1
3.3.2	Плотность не более 34 линии/см	ДА	34 линии/см
3.3.3	F=150 см	ДА	150 см
3.4	На стойке снимков должна быть реализована возможность выполнения рентгенографии без раstra (например, для исследования плечевого сустава).	ДА	наличие
3.5	Кассетодержатель должен быть оборудован углепластиковой ионизационной камерой.	ДА	Углепластиковая камера Dosemat, фирмы Gilardoni, Италия
3.6	Наличие инструкции по эксплуатации стойки снимков на русском языке.	ДА	наличие
<b>4.</b>	<b>Рентгеновский генератор</b>		<b>G100</b>
4.1	Русский интерфейс управления генератором	ДА	наличие
4.2	Пульт управления должен быть выполнен в виде сенсорного экрана типа «тачскрин»	ДА	наличие
4.3	Размер сенсорного экрана по диагонали не менее 15 дюймов	ДА	15 дюймов
4.4	Частота высоковольтного преобразования должна изменяться в диапазоне не менее от 100 до 200 кГц (в зависимости от нагрузки)	ДА	от 100 до 200 кГц
4.5	Мощность не более 50 кВт.	ДА	50 кВт
4.6	Диапазон рабочих значений высокого напряжения от 40 до 150 кВ.	ДА	От 40 до 150 кВ
4.7	Система автоматического контроля экспозиции должна использовать твердотельные ионизационные камеры без преусилителей.	ДА	наличие
4.8	Наличие режима автоматического выбора параметров экспозиции по выбранному органу исследования, количество программ, доступных одновременно, не менее 1024.	ДА	1024
4.9	Инструкция по эксплуатации рентгеновского генератора на русском языке.	ДА	наличие
<b>5.</b>	<b>Излучатель с рентгеновской трубкой (1 шт.)</b>	ДА	<b>RTM90</b>
5.1	Максимальное рабочее напряжение должно быть не хуже 150	ДА	150Кв

	кВ.			
5.2	Качество и параметры рентгеновской трубки:			
5.2.1	Малый фокус не более 0,6 мм,	ДА		0,6 мм
5.2.2	Малый фокус, рабочая мощность не менее 24 кВт;	ДА		24 кВт
5.2.3	Большой фокус не более 1,2 мм,	ДА		1,2 мм
5.2.4	Большой фокус, рабочая мощность не менее 50 кВт.	ДА		60 кВт
5.2.5	Теплоемкость анода должна быть не менее чем 300 000 тепловых единиц (300 кНУ)	ДА		300 000
5.2.6	Угол наклона анода не более 12,5°	ДА		12,5°
5.2.7	Диаметр анода, не менее 90 мм.	ДА		90 мм
<b>6.</b>	<b>Прочие условия:</b>			
6.1	Гарантийные обязательства не менее 12 месяцев с момента сдачи оборудования по качеству	ДА		12 месяцев
6.2	Доставка до ЛПУ и демонстрация работоспособности оборудования в собранном виде	ДА		Наличие
6.3	Обучение персонала – один рабочий день	ДА		наличие
<b>Б.</b>	<b>Дентальный снимочный аппарат</b>			
<b>1.</b>	<b>Общие требования</b>	ДА	НЕТ	
1.1	Регистрационное удостоверение МЗ и СР РФ или Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития на оборудование	ДА		наличие
1.2	Сертификат соответствия Госстандарта России на оборудование	ДА		наличие
1.3	Санитарно-эпидемиологическое заключение Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека или ГСЭС РФ на оборудование	ДА		наличие
1.4	Название стоматологического рентгеновского аппарата			<b>ENDOS ACP (ЭНДОС АСР)</b>
1.5	Дентальный аппарат должен быть производства того же завода, что и рентгеновский аппарат – см. выше пункт А			<b>VILLA SISTEMI MEDICALI (ВИЛЛА СИСТЕМИ МЕДИКАЛИ)</b>
1.6	Наличие пользовательской инструкции на русском языке	ДА		наличие
<b>4.</b>	<b>Рентгеновский моноблок</b>			
4.1	Фиксированное напряжение на трубке не менее 70 кВ	ДА		70 кВт
4.2	Максимальный анодный ток не менее 10 мА	ДА		10 мА
4.3	Тип генератора – однополупериодный (с контролем излучения с помощью дополнительной сетки)	ДА		наличие
4.4	Наличие отсекающей сетки в трубке (не допускает экспозиции до достижения 75% от номинального напряжения)	ДА		наличие
4.5	Фокус трубки не более 0,8 мм	ДА		0,8 мм
4.6	Настенное крепление	ДА		наличие
4.7	Наличие системы отслеживания текущего значения напряжения питающей сети и коррекции времени экспозиции таким образом, чтобы получить одинаковую плотность почернения пленки.	ДА		наличие
4.8	Время экспозиции от 0,02 до 3,2 с (33 ступени)	ДА		0,02 до 3,2 с (33 ступени)
4.9	Максимальный анодный ток не менее 8 мА	ДА		8 мА
4.10	Расстояние от фокуса трубки до кожи не менее 20 см	ДА		20 см
4.11	Диаметр пучка рентгеновского излучения на коже не более 6 см	ДА		6 см
<b>5.</b>	<b>Таймер</b>			
5.1	Выбор трех размеров пациента	ДА		Наличие
5.2	Возможность выбора анатомического типа исследуемого зуба (4 варианта)	ДА		наличие
5.3	Специальный режим выполнения экспозиции с прикусом пленки	ДА		наличие

5.4	Режим работы с визиографом	ДА		наличие
5.5	Трехзначный дисплей	ДА		наличие
<b>6.</b>	<b>Параметры питающей сети</b>			
6.1	50 Гц, 220 В, однофазная с сопротивлением не более 0,5 Ом	ДА		50 Гц, 220 В, однофазная с сопротивлением не более 0,5 Ом
<b>7.</b>	<b>Прочие условия:</b>			
7.1	Гарантийные обязательства не менее 12 месяцев с момента поставки	ДА		12 месяцев

*Решение принято единогласно.*

Председатель комиссии	_____	В.А.Гарев
Заместитель председателя комиссии	_____	Т.И.Терентьева
Члены комиссии:	_____	А.В.Коробушин
	_____	М.О.Маслова
	_____	Г.П.Некряч
	_____	А.Н.Романов
Секретарь комиссии	_____	М.Н.Шибеева

Представитель заказчика:  
управление здравоохранения администрации г.Владимира.