ГКП на ПХВ «<mark>Многопрофильная областная больница</mark> №2» при управлении здравоохранения Акмолинской области Бюрабеков И.Д.

<mark>Приказ №474 от «15» декабря 2020 года</mark>

#### ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

#### по закупу медицинских изделий способом тендера

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупу медицинских изделий на 2021 год (далее — Тендерная документация), разработана в соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования» (далее — Постановление)

Заказчик и организатор закупок в одном лице:Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Многопрофильная областная больница №2» при управлении здравоохранения Акмолинской области (далее — ГКП на ПХВ «Многопрофильная областная больница №2» при управлении здравоохранения Акмолинской области), расположенное по адресу: 010009, г. Нур-Султан,ул. Манаса, 22, БИН:950340000720, БИК EURIKZKA ИИК

АО "Евразийский Банк", в г. Нур-Султан, КБЕ 16.

Представитель Заказчика и организатора закупок в одном лице: Бюрабеков Изат Даулетжанович — главный врач ГКП на ПХВ «Многопрофильная областная больница №2» при управлении здравоохранения Акмолинской области, тел.: 8(717) 2 999 570, e-mail: ogz-aob2@mail.ru.

Тендерная документация предоставляется потенциальным поставщикам бесплатно.

Электронный адрес веб-сайта, на котором планируется размещать информацию, подлежащую опубликованию: www.amob2.kz

#### 1. Общие положения

1. Тендер проводится с целью выбора поставщика по поставке **медицинских изделий** (далее – Товар), на 2021 год.

2. Суммы, выделенные для данного тендера по лотам, по закупке Товаров составляет:

№ лота	Наименование закупаемых товаров	Ед. изм.	Стоимость за ед. тенге	Кол- во	Выделенная сумма, тенге
1	Стент коронарный лекарственно-покрытый	ШТ	230000,00	65	14950000,00
2	Стент коронарный лекарственно-покрытый	ШТ	220000,00	100	22000000,00
3	Стент коронарный лекарственно-покрытый	ШТ	215000,00	60	12900000,00
4	Стент коронарный лекарственно-покрытый	ШТ	225000,00	70	15750000,00
5	Проводниковый гайд катетер	ШТ	28600,00	400	11440000,00
6	Проводник коронарный	ШТ	57500,00	20	1150000,00
7	Проводник коронарный	ШТ	48300,00	200	9660000,00
8	Проводник коронарный	ШТ	32000,00	300	9600000,00
9	Проводник коронарный	ШТ	91900,00	10	919000,00
10	Баллонный дилатационный катетер NC для постдилатации	ШТ	48000,00	70	3360000,00
11	Баллонный дилатационный катетер NC для постдилатации	ШТ	43000,00	200	8600000,00
12	Баллонный дилатационный катетер NC для постдилатации	ШТ	50000,00	50	2500000,00

13	Баллонный дилатационный катетер для предилатации	ШТ	48000,00	100	4800000,00
14	Баллонный дилатационный катетер для предилатации	ШТ	43000,00	300	12900000,00
15	Баллонный дилатационный катетер для предилатации	ШТ	50000,00	70	3500000,00
16	Устройство для раздувания баллонов	ШТ	18000,00	400	7200000,00
17	Интродьюсер трансрадиальный	ШТ	12900,00	600	7740000,00
18	Интродьюсер феморальный	ШТ	10080,00	150	1512000,00
19	Катетер диагностический	ШТ	13380,00	1000	13380000,00
20	Проводник диагностический 0,018-0,035	ШТ	9720,00	40	388800,00
21	Проводник диагностический гидрофильный	ШТ	15000,00	30	450000,00
22	Проводник диагностический гидрофильный 0,35	ШТ	16016,00	70	1121120,00
23	Комплект белья для коронарографии	ШТ	33000,00	370	12210000,00
24	Комплект белья для ангиографии	ШТ	31600,00	230	7268000,00
25	Микрокатетер	ШТ	180000,00	10	1800000,00
26	Микрокатетер	ШТ	180000,00	35	6300000,00
27	Микросферы для эмболизации	ШТ	100000,00	10	1000000,00
28	Микросферы для эмболизации	ШТ	106000,00	40	4240000,00
29	Катетер периферический	ШТ	11560,00	30	346800,00
30	Катетер для маточных артерий	ШТ	16000,00	50	800000,00
31	Шприц ангиографический	ШТ	1500,00	50	75000,00
32	Устройство для вращения проводника 0,35	ШТ	5880,00	20	117600,00
33	Инструмент THUNDERBEAT 5 мм, 35 см, фронтальная рукоятка, Olympus Medical Systems	упак	1950000,00	7	13650000,00

- 3. Настоящая тендерная документация включает в себя:
- 1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям  $\underline{\text{глав 3}}$  и  $\underline{\text{4}}$  настоящих Правил;
- 2) технические и качественные характеристики закупаемых товаров, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;
- 3) объем закупаемых товаров, фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту.

При этом, для обеспечения населения лекарственными средствами, изделиями медицинского назначения, поставляемыми единым дистрибьютором, в объем фармацевтической услуги включаются только реализация, учет и сумма, выделенная для закупа фармацевтических услуг, не должны превышать наценки на фармацевтическую услугу, установленной уполномоченным органом в области здравоохранения, за вычетом наценки единого дистрибьютора в размере 9%;

- 4) место, сроки и другие условия поставки товара или оказания фармацевтических услуг;
- 5) условия платежей и проект <u>договора закупа</u> товаров или <u>договора на оказание фармацевтических услуг</u> по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 6) валюту или валюты, в которых выражена цена тендерной заявки, и курс, применяемый для приведения цен к единому эквиваленту;
  - 7) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на оказание

фармацевтических услуг;

- 8) требования к оформлению тендерной заявки;
- 9) форму гарантийного обеспечения тендерной порядок, сроки внесения заявки; 10) указание возможность порядок тендерной на И отзыва заявки;
- 11) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- 12) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
  - 13) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
  - 14) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- 15) условия предоставления потенциальным поставщикам отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;
- 16) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 17) перечень и количество лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием международного непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен по торговому наименованию по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг).
- В случае индивидуальной непереносимости пациента, перечень и количество лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием торгового названия, а также технической характеристики и предельных цен по торговому наименованию по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);
  - 18) перечень и количество медицинской техники;
- 19) перечень населенных пунктов, в которых надлежит оказывать фармацевтическую услугу, определенный управлениями здравоохранения областей, городов республиканского значения, столицы по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);
- 20) требования к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, установленные <u>главой 3</u> настоящих Правил (при закупе фармацевтических услуг);
- 21) сведения о квалификации согласно форме, <u>утвержденной</u> уполномоченным органом в области здравоохранения;
  - 22) требования к товарам, установленные главой 4 настоящих Правил.

### 2. Разъяснение организатором закупок положений тендерной документации потенциальным поставщикам, получившим ее копию

4. Потенциальный поставщик вправе запросить у организатора тендера разъяснения тендерной документации, но не позднее 11.00 часов, «30» декабря 2020 года.

Запросы потенциальных поставщиков необходимо направлять по следующим реквизитам организатора закупок: 010009, г. Нур-Султан ,ул. Манаса, 22, 2 этаж, кабинет "Отдел государственных закупок ГКП на ПХВ «Многопрофильная областная больница №2» при управлении здравоохранения Акмолинской области.

Организатор закупа не позднее трех рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса. Дополнительно текст разъяснения положений тендерной документации будет опубликовываться на интернет-ресурсе заказчика.

- 5.В срок не позднее 11.00 часов, «30» декабря 2020 года заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, которым представлены тендерные заявки, или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.
- 6. Организатор тендера вправе провести встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера по адресу: 010009, г. Нур-Султан,ул. Манаса, 22, 2 этаж, конференц-зал, «30» декабря 2020 года в 11.00 часов.
- 7. При проведении указанной встречи составляется протокол, содержащий представленные в ходе встречи вопросы и ответы по разъяснению условий тендера, который по итогам встречи незамедлительно направляется всем потенциальным поставщикам, которым была представлена тендерная документация.
- 8. Организатор закупок публикует текстпротокола встречи с потенциальными поставщиками на интернет-ресурсе заказчика.

## 3. Требования к оформлению заявки на участие в закупках способом тендера и представление потенциальными поставщиками конвертов с заявками на участие в закупках способом тендера Заявка на участие в тендере

9. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока представления тендерных заявок представляет организатору тендера в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документацией.

Тендерная заявка, полученная по истечении окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрывается и возвращается представившему ее потенциальному поставщику.

Срок действия тендерной заявки, составляет не менее сорока пяти календарных дней, исчисляемых со дня окончательного приема тендерных заявок.

Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанная в условиях тендера, отклоняется.

- 10. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также представляет к тендерной заявке разрешение, подтверждающее права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры в соответствии с законодательствомРеспублики Казахстан, договор, заключенный между потенциальным поставщиком и его привлекаемым соисполнителем.
  - 11.Основная часть тендерной заявки содержит:
- 1) заявку на участие в тендере по форме (приложение №3), утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме (приложение №5), утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 2) копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;
- 3) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);
- 4) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющую личность;
- 5) копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях, сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально засвидетельствованную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;
- 6) сведенияоб отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
- 7) подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, длящейся более трех месяцев перед банком согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях И акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденному(приложение №6) постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением филиалов и представительств потенциального поставщика, расположенных за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего вскрытия дате конвертов;
- 8) сведения о квалификации по форме, <u>утвержденной</u> (приложение №4) уполномоченным органом области здравоохранения:
- 9) если потенциальный поставщик претендует на преимущественное право, копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или

международному стандарту (для закупа лекарственных средств) и (или) <u>надлежащей</u> дистрибьюторской практики (GDP) (для закупа лекарственных средств) и <u>надлежащей аптечной</u> практики (GPP) (для закупа фармацевтических услуг);

- 10) если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан, то им представляются оригинал или копия письма органа государственных доходов Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик нерезидент Республики Казахстан и не состоит на налоговом учете;
- 11) заявленную потенциальным поставщиком таблицу цен по форме, утвержденной (приложение №7) уполномоченным органом в области здравоохранения, включающую фактические затраты потенциального поставщика, из которых формируется конечная цена заявленных лекарственных средств, изделий медицинского назначения, медицинской техники и (или) фармацевтической услуги, включая цену сопутствующих услуг;
  - 12)сопутствующие услуги;
  - 13) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 14) копию акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, выданный территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками).В случае представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP)вышеуказанные акты не представляются.
  - 15) другие документы, предусмотренные тендерной документацией.
- 12. Техническая часть тендерной заявки содержит:
- 1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленного товара, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники также на электронном носителе в формате \*doc);
- 2) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров и фармацевтических услуг требованиям настоящих Правил и тендерной документации.

<u>Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:</u> Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере *одного процента от суммы*, выделенной для закупа товаров или фармацевтических услуг.

- 1) гарантийный денежный взнос, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа на следующий банковскийсчет БИК EURIKZKA ИИК KZ9894805KZT22033573
- АО "Евразийский Банк" в г. Нур-Султан; предложенных в его тендерной заявке предусмотренный бюджетным законодательством Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;
- 2) банковская гарантия по форме, согласно Приложению 2 к настоящей Тендерной документации организатору закупок.

Срок действия гарантийного обеспечения составляет не менее срока действия тендерной заявки.

Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанный в конкурсной документации, отклоняется.

- 3) Организатор тендера возвращает гарантийное обеспечение тендерной заявки в течение пяти рабочих дней с момента наступления следующих случаев:
  - истечения срока действия тендерной заявки, за исключением победителя (-ей) тендера;
- -отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока представления тендерных заявок;
  - отклонения тендерной заявки как не отвечающей требованиям тендерной документации;
  - при признании победителем тендера другого потенциального поставщика;
  - прекращения процедур закупки без определения победителя тендера;
- вступления в силу договора о закупе или договора финансового лизинга и внесения победителем тендера обеспечения исполнения договора о закупе или договора финансового лизинга, предусмотренного тендерной документацией.
- 4) Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если он: отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок:
- победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;

- признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

#### 4. Требования к оформлению заявки на участие в Тендере

13. Тендерная заявка представляется потенциальным поставщиком в прошитом виде с пронумерованными страницами, и последняя страница заверяется подписью.

Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт. Конверт оформляется в соответствии с пунктом 14 настоящей Тендерной документации.

Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница ее подлежит заверению подписью уполномоченного лица юридического лица или физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность.

Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами и подписывается потенциальным поставщиком. Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

14. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова "Тендер по закупу медицинских изделий" и «Не вскрывать до 12.00 часов «06» января 2021 года»

#### 5.Порядок представления заявки на участие в Тендере

15. Заявки на участие в тендере представляются потенциальными поставщиками либо их уполномоченными представителями организатору закупок нарочно или с использованием заказной почтовой связи по адресу: 010009, г. Нур-Султан,ул. Манаса, 22, кабинет "Отдел государственных закупок» ГКП на ПХВ «Многопрофильная областная больница №2» при управлении здравоохранения Акмолинской области, 2 этаж, секретарю тендерной комиссии Абилхамитовой Айгерим Нурлановне в срок до 10-00 часов 06 января 2021 г. Включительно — окончательный срок приема тендерных заявок.

В процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками могут присутствовать потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители.

Вскрывая конверты, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные цены по каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва тендерных заявок, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

Все тендерные заявки, полученные организатором закупок после истечения окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрываются и возвращаются представившим их потенциальным поставщикам по реквизитам указанным на конвертах с заявками на участие в тендере либо лично соответствующим уполномоченным представителям потенциальных поставщиков под расписку о получении.

Представленные потенциальными поставщиками или их уполномоченными представителями заявки на участие в тендере регистрируются секретарем тендерной комиссии по данному тендеру организатора закупок в соответствующем журнале с указанием даты и времени приема заявок на участие в тендере.

#### 6. Изменение Тендерных заявок и их отзыв

16. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока их приема.

Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок

Потенциальный поставщик несет все расходы, связанные с его участием в тендере. Заказчик, организатор закупок, тендерная комиссия, экспертная комиссия, эксперт не несут обязательства по возмещению этих расходов независимо от итогов закупок способом тендера.

#### 7. Вскрытие тендерной комиссией конвертов с заявками на участие в Тендере

17. Вскрытие конвертов с заявками на участие в тендере производится тендерной комиссией в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей 06 января 2021 г. в 12.00 часов по адресу: 010009, г. Нур-Султан,ул. Манаса, 22, административный корпус 2 этаж, ГКП на ПХВ «Многопрофильная областная больница №2» при управлении здравоохранения Акмолинской области, конференц-зал.

Вскрытию подлежат конверты с заявками потенциальных поставщиков, представленные в сроки и в порядке, установленные в объявлении (уведомлении) организатора закупок и настоящей тендерной документацией.

В случае, если на тендер (лот) представлена только одна заявка на участие в тендере, то данная заявка на участие в тендере также вскрывается.

18. Присутствующие на процедуре вскрытия конвертов с заявками на участие в тендере уполномоченные представители потенциальных поставщиков, подтверждая свое присутствие, должны предъявить документы, подтверждающие их полномочия и зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков по адресу: ГКП на ПХВ «Многопрофильная областная больница №2» при управлении здравоохранения Акмолинской области,г. Нур-Султан ул. Манаса, 22, конференц-зал до 11.45 часов 06 января 2021 г.

Потенциальные поставщики и их уполномоченные представители уведомляют тендерную комиссию о технических средствах аудиозаписи и видеосъемки, которые они намерены использовать для записи процедуры вскрытия конвертов с заявками на участие в тендере.

- 19. Не допускается вмешательство потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей потенциальных поставщиков, присутствующих на заседании тендерной комиссии по вскрытию конвертов с заявками на участие в тендере, в деятельность тендерной комиссии, секретаря тендерной комиссии.
  - 20. На указанном заседании тендерной комиссии:
- 1) секретарь тендерной комиссии объявляет присутствующим лицам наименование и адрес потенциальных поставщиков, участвующих в тендере, предложенные ими цены, условия поставки и оплаты, отзыв и изменения тендерных заявок, если они отражены документально, информацию о наличии документов, составляющих тендерную заявку, и регистрирует данную информацию в протоколе вскрытия конвертов с тендерными заявками; информирует уполномоченных представителей потенциального поставщика о сроке, в течение которого они могут получить копию указанного протокола заседания тендерной комиссии;
- 2) председатель тендерной комиссии либо лицо, определенное председателем из числа членов тендерной комиссии вскрывает конверты с заявками на участие в тендере и оглашает перечень документов, содержащихся в заявке и их краткое содержание.

Протокол заседания тендерной комиссии по вскрытию конвертов с заявками на участие в тендере подписывается и полистно парафируются всеми присутствующими на заседании членами тендерной комиссии, ее председателем, его заместителем, а также секретарем тендерной комиссии.

Копия протокола указанного заседания тендерной комиссии предоставляется потенциальным поставщикам или их уполномоченным представителям, присутствовавшим на заседании тендерной комиссии по вскрытию конвертов с заявками на участие в тендере, не позднее двух рабочих дней, следующих за днем указанного заседания тендерной комиссии, а отсутствующим – по их письменному запросу в срок, не позднее двух рабочих дней со дня получения запроса.

#### 8. Оценка и сопоставление тендерных заявок

- 21. При оценке и сопоставлении тендерных заявок:
- 1) Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок. В случае сомнений в достоверности представленных сведений, содержащихся в тендерных заявках, допускается принятие необходимых мер комиссией, за исключением действий комиссии, связанных с дополнением недостающими документами либо заменой документов, представленных в тендерной заявке.

В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации конкурсная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации, в части их наличия в перечне недобросовестных поставщиков рассматривает информацию на интернет-ресурсе уполномоченного органа в области здравоохранения.

22. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку, если:

Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих

  Правил:
- 2) непредставления копии свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо <u>справки</u> о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;
- 3) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;
- 4) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копии документа, удостоверяющего личность (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
  - 5) непредставления копий разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде

электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях, сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально засвидетельствованных копий соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

- 6) непредставления сведенийоб (наличии) налоговой задолженности отсутствии обязательным налогоплательщика, задолженности ПО обязательным пенсионным взносам, профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
- 7) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);
- 8) непредставления подписанного оригинала справки банка об отсутствии просроченной задолженности согласно требованиям настоящих Правил;
- 9) наличия в справке банка или филиала банка просроченной задолженности по обязательствам потенциального поставщика, длящейся более трех месяцев, предшествующих дате выдачи данной справки;
- 10) непредставления сведений о квалификации <u>по форме</u>, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
  - 11) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;
- 12) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил;
  - 13) установления факта представления недостоверной информации;
- 14) применения процедуры банкротства, ликвидации и (или) наличия в перечне недобросовестных поставщиков;
- 15) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых товаров, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным <u>главой 4</u> настоящих Правил;
- 16) непредставления копии акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, выданного территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" в соответствии с подпунктом 14) пункта 62 настоящих Правил, за исключением случая представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики GDP:
- 17) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;
- 18) несоответствия требованиям <u>пункта 18</u> настоящих Правил, за исключением случаев, предусмотренных <u>пунктом</u> 19 настоящих Правил;
  - 19) установленных <u>пунктами 26,</u> <u>30</u> настоящих Правил;
- 20) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях в тендерной документации;
  - 21) если не представлена либо представлена не подписанная таблица цен
- 22) представления таблицы цен с закупочной ценой выше цены, выделенной для закупа по соответствующему лоту и (или) предельной цены, установленной уполномоченным органом;
- 23) представления тендерной заявки в непрошитом виде, с непронумерованными страницами, не заверенной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа.

Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа изменяют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с разделом 2 настоящих Правил.

23. Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей требованиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.

- 24. Закуп способом тендера или его какой либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:
  - 1) отсутствия представленных тендерных заявок; 2) представления менее тендерных двух заявок;
  - 3) если не допущен ни один потенциальный поставщик; 4) допущен потенциальный поставшик. если один
  - 25. Победитель тендера определяется на основе наименьшей цены.
- 26. Потенциальный поставщик, участвовавший в тендере, может обжаловать итоги тендера в порядке, установленном законодательными актами Республики Казахстан.

#### 9. Протокол об итогах тендера

- 27. Итоги тендера подводятся в течение десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, составляется протокол, который включаются: чем
  - 1) наименования краткое описание товаров фармацевтических **V**СЛVГ: 2) закупа; сумма
  - 3) наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков,
- представивших тендерные заявки;
  - 4) цена и другие условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;
  - 5) изложение тендерных оценки И сопоставления заявок;
  - основания отклонения тендерных заявок:
- 7) наименования и местонахождение победителя(ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель. указанием торгового наименования;
- 8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является победителя указанием торгового наименования; после предложения c
  - 9) основания, победитель определен; если тендера не
  - 10) закупа; срок, В течение которого надлежит заключить договор
  - 11) информация о привлечении экспертной комиссии.
- 28. В течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера, заказчик или организатор закупа письменно уведомляют об этом всех принявших участие в тендере потенциальных поставщиков о результатах тендера путем направления уведомления и копии протокола итогов потенциальным поставщикам.
- 29. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение трех календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию товаров победителя.

#### 10. Порядок заключения договора о закупе

- 30. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по формам, утвержденным *<u>УПОЛНОМОЧЕННЫМ</u>* органом области здравоохранения.
- 31. В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать двух рабочих лней.
- 32. Договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено подписания его законодательными Республики Казахстан. актами
- 33. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с участником тендера, соответствующим требованиям настоящих Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.
- 34. Не допускаются внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор (за исключением уменьшения цены товара, объема), которые изменяют содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового наименования, указанного в договоре другим торговым наименованием.
- 35. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности качества и других явившихся основой для выбора поставщика,
- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на товары и соответственно цены договора;
  - 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема товаров, фармацевтических услуг.

36. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены товара либо фармацевтической услуги до подписания договора о закупе, об оказании фармацевтических услуг. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены товара или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

### 11. Порядок внесения обеспечения исполнения договора о закупе или договора финансового лизинга.

- 37. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:
- 1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчикав виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на счет: БИК EURIKZKA ИИК

  КZ9894805KZT22033573
- АО "Евразийский Банк", в г. Нур-Султан, КБЕ 16.
- 2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, <u>утвержденной</u> уполномоченным органом в области здравоохранения.

Размер обеспечения исполнения договора о закупе или договора финансового лизинга составляет три процента от общей суммы договора.

Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

38. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

### Приложение 1 к Тендерной документации

N₂	Торговое	Краткая характеристика	Ед.изм.	Цена за	Кол/во	Сумма
лота	наименование			ед.		
1	Стент коронарный лекарственно- покрытый	Материал стента: кобальт-хромовый сплав, L-605 с двумя типами покрытия. 1) Пассивное покрытие: аморфный карбид кремния, 2) активное покрытие: биодеградируемый полимер Полилактид (L-ПЛА, Poly-L-LacticAcid, PLLA) включающий антипролиферативный препарат Сиролимус. Доза лекарственного вещества не более 1.4 мкг/мм2. Лекарственное вещество выделяется в течении 12-14 недель. Толщина каркаса для стентов Ø 2,25 -3,00 мм - не более 60 мкм (0,0024") и для Ø 3,5-4,0 мм - не более 80мкм (0,0031"). Кроссинг профиль стента не более 0.039" (0.994 мм) для Ø3мм. Конструкция каркаса стента: матричный, по типу двойной спирали. Длина стентов: 9, 13, 15, 18, 22, 26, 30, 35, 40 мм. Номинальный диаметр стентов: 2.25/2.5/2.75/3.0/3.5/4.0 мм. Система доставки быстрой смены. Предукорочениестента номинальным диаметром 2.25-3.0мм: 0% и диаметром 3.5-4.0 мм: -0.7%. Материал баллона: полукристаллический ко-полимер. Покрытие дистального тубуса (шафта) гидрофильное. Два вмонтированных платиноиридиевых маркера с нулевым профилем. Диаметр проводника не более 0.014" (0.3556 мм). Диаметр проводникового катетера не более 5 F (минимальный внутренний диаметр 0.056" (1.4224 мм). Диаметр дистальной торцевой части (профиль входа) - 0.017" (0.4318 мм). Рабочая длина катетера - 140 см. Диаметр проксимального тубуса (шафта) не более 2.0 F. Диаметр дистального тубуса (шафта) стента номинальным диаметром не более 2.5 – 3.5 мм - 2,6 F. Диаметр дистального тубуса (шафта) стента номинальным диаметром 4,0 мм не более 2,8 F. Номинальное давление не менее 8 атм. Расчетное давление разрыва баллона не менее 16 атм. для всех размеров. Диаметр стента 2,25 мм при давлении 8 атм.: 2.25 мм. Диаметр стента 2,25 мм при давлении 16 атм.: 2,50 мм.  Наличие Системы усиленной передачи воздействия шафта. Маркеры тубуса (шафта) на расстоянии 92 см и 102 см от наконечника. Подтверждение клинической эффективности и безопасности стента по результатам рандромизированных клинических исследований с участием не менее 32500 пациентов. Срок хранения не менее 24 месяцев.	шт	230000,00	65	14950000,00
2	Стент коронарный лекарственно- покрытый	Стент с лекарственным покрытием нового поколения - Кобальт Хромовый сплав L605 с лекарственным и полимерным покрытием для увеличения просвета коронарных артерий различной конфигурации диаметром от 2.00мм., до 4.50 мм., с протяженностью стенотического поражения до 36 мм. Лекарственный компонент покрытия представлен Эверолимусом в концентрации 1.25 µ/мм². Полное выведение лекарственного препарата, через 30 дней после имплантации. Специально разработаная сверхнизкая толщина страт 50µm для ускорения раннего сосудистого заживления, а также для уменьшения риска повреждения сосудов, воспалений и образований тромбов по сравнению со стентами с более толстыми стратами. Длина стента (мм): 8; 13; 16; 19; 24; 29; 32; 37; 40; 44; 48; Диаметр стента (мм): 2.00; 2.25; 2.50; 2.75; 3.00; 3.50; 4.00; 4.50; Диаметр стента (мм) и поперечный профиль (мм/дюйм): 2.00мм.(083м/0.033′′); 2.25мм(0.85мм/0.033′′); 2.50мм (0.91мм/0.036′′); 2.575мм (0.98мм/0.039′′); 3.00мм (0.99мм/0.039′′); 3.50мм (1.06мм/0.042′′); 4.00мм (1.16мм/0.046′′); 4.50мм (1.19мм/0.047′′).	ШТ	220000,00	100	22000000,00

			ı	1		
		Рабочая длина системы доставки 140-142 см., Стент обладает исключительной				
		гибкостью и хорошей доставляемостью в извилистых местах, что позволяет достич				
		лучших результатов лечения.				
		Рекойл – 3%. Измененная ширина балки и измененная конструкция коронки для				
		обеспечения достаточной радиальной прочности 1,1 бар *. Среднее укорочение – 0.29				
		%. Система доставки быстрой смены «RapidExchange». Номинальное давление 9 атм;				
		Расчетное давление разрыва – 14/16 атм., в зависимости от размера и длины				
		стента. Короткие плечи баллона снижающие риск краевого повреждения - <0.5мм;				
		Диаметр наружного шафта: Проксимальный 1.95F – 1.98 F (2.13 F для стентов длиной				
		44мм. и 48мм). Совместимость с проводниковым катетером – 5F(Минимальный				
		внутренний диаметр 0,056"/1.42мм.); Максимальный диаметр проводника –				
		0.014"(0.36мм); Стабильное, эластичное, не вызывающее воспаления				
		биодеградируемое покрытие BioPoly толщиной 2 µm; Гибридный дизайн ячеек с				
		оптимальным доступом в боковую ветвь. Морфологически обусловленное раскрытие				
		стента с середины, для предотвращения деформации краев и улучшения				
		прилегания. Рентгенконтрастные маркеры – 2 платино- иридиевых маркера.				
		Коронарная стент-система, покрытая сиролимусом, представляет собой				
		комбинированный продукт устройство/лекарство, состоящее из двух компонентов:				
		одобренная СЕ коронарная стент-система из сплава хрома-кобальта F562; поверхность				
		инертная, обработана методом ионной имплантации для уменьшения высвобождения				
		ионов Cr, Co и Ni, покрыта биостойкой полимерной матрицей, содержащей сиролимус				
		(в дозе 0,90 мкг/мм2) в просвете. Устройство представляет собой				
		баллонорасширяемый коронарный стент внутри быстрозаменяемого доставляющего				
		катетера. Состав покрытия, которое накладывается аблюминально на поверхность				
		стент системы, включает комбинацию Акрилового и гидрофобного сополимеров,				
		смешанных с сиролимусом. Номинальные дозы сиролимуса на стенте 0,90 мкг/мм2.				
		Активный фармацевтический ингредиент (АФИ): Сиролимус. Неактивные				
		ингредиенты; Акриловый и гидрофобный сополимер Неактивный и биосовместимый				
		полимер Р5 Полимер Р5 смешиватеся с сиролимусоми наносится на стент, получая				
		однородное покрытие на аблюминальной поверхности. Стент подходит для крепления				
	Стент коронарный	к баллонам доставляющего катетера различных размеров, от 2,0 до 4,0 мм. Система				
3	лекарственно-	доставки быстрой смены катетера с баллоном, расположенным на дистальном конце.	ШТ	215000,00	60	12900000,00
	покрытый	Дистальный стержень состоит из двух лучей, один используется для расширения		213000,00	00	12,00000,00
	покрытый	баллона, а второй представляет собой проводник. Проксимальный стент представляет				
		собой гипотрубку из нержавеющей стали. Визуальные проксимальные маркеры из				
		состава золота 24 К $(0.9 \pm 0.1 \text{mm})$ расположены на расстоянии 88 см и 98 см от				
		дистального вспомогательного наконечника катетера, позиционирование которого не				
		требует помощи рентгеноскопии. Характеристики компонентов стента: Длина стента				
		(мм) 8; 12; 15; 18, 23; 28; 32; 36; 40. Доступные номинальные диаметры стента (мм)				
		2.0, 2.25; 2.50; 2.75; 3.00; 3.50; 4.00. Толщина каркаса 62 µm. Дизайн стента: открытые				
		ячейки. Рабочая длина системы доставки 141 см. Соотношение металл/артерия в				
		среднем 14%. Сжимаемость менее 1 %. Средняя сократимость менее 5 %. Совместим с				
		коронарным проводником (макс.)-0.014" (0,36 мм). Совместим с проводниковым				
		катетером 5 F (1,65 мм). Номинальное давление 7 бар. Расчетное давление разрыва 17				
		бар. Продукт используется для увеличения просвета коронарной артерии у пациентов с				
		симптомами ИБС вследствие образования очагов протяженностью ≤ 40 мм в нативной				
		коронарной артерии диаметром от 2,0 мм до 4,0 мм. Способ стерилизации -				

		этиленоксид. Размеры по заявке заказчика				
4	Стент коронарный лекарственно- покрытый	Коронарный платино-хромовый стент с лекарственным покрытием (семейство лимусов). На монорельсовой системе, совместимый с проводником 0.014" и проводниковым катетером 6F, 7F, 8F. Номинальное давление - не менее 12 атм. Предельное давление - не менее 18 атм. Профиль кончика баллона доставляющей системы стента - не более 0,017". Диаметры стента: 2.25 мм, 2.50 мм, 2.75 мм, 3.00 мм, 3.50 мм, 4.00 мм. Длина: 8 мм, 12 мм, 16 мм, 20 мм, 24 мм, 28 мм, 32 мм, 38 мм. Толщина балки стента 0,0032in (0,081 мм). Конформное покрытие из полимерного носителя, загруженного с 100 мкг / см лекарственного вещества, нанесенного на стент с максимально номинальным содержанием лекарства 243,0 мкг на стент по величине. Рабочая длина баллонного катетера, на котором смонтирован стент - не менее 144 см. Проксимальная часть шафта покрыта тонкой полимерной оплеткой. Внутренняя часть шафта состоит из двух сегментов - максимального гибкого дистального сегмента и максимально жесткого проксимального сегмента. Длина кончика баллона доставляющей системы - 1.75 мм. 5-ти лепестковая технология укладки баллона. Рентгенконтрастные маркеры из платино-иридиевого сплава. Размеры: диаметр - 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00 мм; длина - 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 38 мм; Размеры по заявке заказчика.	ШТ	225000,00	70	15750000,00
5	Проводниковый гайд катетер	Катетер проводниковый коронарный. Материал катетера — наружный слой — Nylon (нейлон), средняя часть — армированная двухслойная стальная оплетка, внутренний слой — PTFE покрытие (политетрафторэтилен), дистальный кончик рентгенконтрастный (длина 2,5 мм). Мультисегментный дизайн. Термосплавка отдельных сегментов (мягкого кончика, формирующейся части, основного шафта), кончик мягкий, гибкий, атравматичный. «Гибридная технология» оплетки увеличивает внутренний просвет и обеспечивает поддержку во время манипуляции. Армирование стенки катетера стальной сеткой препятствует перегибанию устройства в местах анатомических изгибов. Постоянный внутренний просвет по всей длине. Внутренний просвет катетера: 6 F — 0 .070",5 F — 0 .056". (А) Размеры: длина 80, 90, 95, 100 и 125 см. Размеры по заявке Заказчика	шт	28600,00	400	11440000,00
6	Проводник коронарный	Коронарные проводники для для субтотальных и диффузных окклюзии Диаметр: не более 0,014" (0,3556 мм)  Наличие длин, см: 180 см. Наличие длин спирали: 11,12.30,20,17,  Материал сердечника: наличие нержавеющая сталь, Тип сердечника: наличие однокомпонентный из стали и дублирующий, идущий параллельно витой микросердечник из стальных проволок. Передача вращения наличие 1:1  Дистальная рентгенокотрастная спираль, длиной: 3, 11,17,20, см Проксимальная спираль из нержавеющей стали, длиной: 15, 25 см Покрытие проксимальной спирали: наличие РТFE  Возможность удлинения до: не менее 300 см Варианты покрытия дистальной части: наличие гидрофильное Варианты жесткости кончика: наличие высокой гибкости, гибкий, средней гибкости, жесткий, высокой жесткости. Варианты поддержки: наличие стандартная и дополнительная Варианты дистального кончика: наличие прямой и Ј Степень жесткости кончика в граммах, 0.8г, 1.0 г, 3.0 г,4.0 г,5.0 г.6.0 г, 9.0 г, 12.0 г,20.0 г.	шт	57500,00	20	1150000,00

		Возможность использования многократно во время одной операции- для обеспечения				
		доступа к сосудам, имеющим различные анатомические характеристики, для				
		прохождения зон поражения и так же для доставки инструментов- коронарных				
		баллонов и стентов.				
		Срок хранения с момента производства, мес.: не менее 24				
		Универсальные коронарные проводник для острых окклюзии				
		Диаметр: не более 0,014" (0,3556 мм)				
		Наличие длин, см: 180-190 см				
		Материал сердечника: наличие нержавеющая сталь,				
		Тип сердечника: Технология изготовления «composite core» наличие				
		однокомпонентный из стали и дублирующий, идущий параллельно витой				
		микросердечник из стальных проволок. Передача вращения наличие 1:1				
		Усиление, необходимое для изгиба дистальной части проводника 0.5. 0,7 г.				
		Дистальная рентгенокотрастная спираль, длиной: 3 см				
	Проводник	Проксимальная спираль из нержавеющей стали, длиной: 15-25 см				
7	коронарный	Покрытие проксимальной спирали: наличие РТГЕ	ШТ	48300,00	200	9660000,00
		Наличие дублирующей (внутренней) оплетки сердечника.				
		Возможность удлинения до: не менее 300 см				
		Варианты покрытия дистальной части: наличие гидрофильное.				
		Варианты поддержки: наличие стандартная и дополнительная				
		Варианты дистального кончика: наличие прямой и Ј				
		Возможность использования многократно во время одной операции- для обеспечения				
		доступа к сосудам, имеющим различные анатомические характеристики, для				
		прохождения зон поражения, включая субтотальные стенозы, а так же для доставки				
		инструментов- коронарных баллонов и стентов.				
		Срок хранения с момента производства, мес.: не менее 24				
		Наружный диаметр проводника 0,014" (0,36 мм). Сердечник из медицинской нержавеющей стали повышенной жесткости, обеспечивающий большую опору для				
		доставки стента. Дизайн дистального сегмента сердечника – комбинация из трех				
		конических и двух цилиндрических сегментов, обеспечивающих плавное и				
		ступенчатое уменьшение диаметра от проксимального сегмента к дистальному.				
	Проводник	Дизайн жесткого кончика проводника – проволочная спираль. Полимерная оболочка с		22000 00	• • •	0.400000.00
8	коронарный	гидрофильным покрытием рабочей дистальной части проводника на всем протяжении.	ШТ	32000,00	300	9600000,00
	1 1	Высокий уровень проходимости. Степень жесткости кончика проводника -				
		стандартная. Степень жесткости тела проводника - низкая. Толщина средней части				
		сердечника 0,0077". Жесткий рентгенконтрастный кончик 2,8 см для облегчения				
		прохождения окклюзированных поражений. Возможность присоединения				
		удлиняющего устройства посредством магнитного замка.				
		Универсальные коронарные проводник для для хронических окклюзии				
		Диаметр: не более 0.014 / 0.36, 0.23 / 0.36, 0.009 / 0.014, 0.008 / 0.014, (0.20 / 0.36),				
	Пес	0.010, 0.011, 0.012, 0.014				
9	Проводник	Наличие длин, см: 180-190 см, 300 см	ШТ	91900,00	10	919000,00
	коронарный	Материал сердечника: наличие нержавеющая сталь, Тип сердечника: наличие однокомпонентный из стали и дублирующий, идущий			10	717000,00
		параллельно витой микросердечник из стальных проволок. Передача вращения				
		параллельно витои микросердечник из стальных проволок. Ттередача вращения наличие 1:1				
		HAJINANC 1.1				

		Дистальная рентгенокотрастная спираль, длиной: 11, 17, 20 см				
		Проксимальная спираль из нержавеющей стали, длиной: 11, 15,16, 25 см Покрытие проксимальной спирали: наличие PTFE				
		Возможность удлинения до: не менее 300 см, 345 см, 465 см				
		Варианты покрытия дистальной части: не гидрофильное				
		Варианты жесткости кончика: наличие высокой гибкости, гибкий, средней гибкости,				
		жесткий, высокой жесткости. Варианты поддержки: наличие стандартная и				
		дополнительная Варианты дистального кончика: наличие прямой, изогнутой и Ј формы				
		Степень жесткости кончика в граммах 1.7, 3.0, 3.5, 4.5, 6.0, 9.0, 12.0 г, 20 г				
		Возможность использования многократно во время одной операции- для обеспечения				
		доступа к сосудам, имеющим различные анатомические характеристики, для				
		прохождения зон поражения, включая хронические окклюзии, а так же для доставки				
		инструментов- коронарных баллонов и стентов. Срок хранения с момента производства, мес.: не менее 24				
		Баллонный катетер на монорельсовой платформе и OTW. Внутрений просвет катетера				
		1.8F (0.60mm/0.024 "), с ПТФЭ-покрытием. Внешний диаметр катетера на				
		монорельсовой системе: Проксимальный 2.6F ( 0.91mm/0.036 "), дистальный 2.3 Fr.				
		(0.78mm/0.031 ") / 2.4Fr. (0.82mm/0.032"), а для ОТW: Проксимальный 3.2F (				
		1.09mm/0.043 "), дистальный 2.3Fr. (0.78mm/0.031 ") / 2.4Fr. (0.82mm/0.032"). Доступные диаметры баллонов 1.20 мм, 1.50 мм, 2.00 мм, 2.25 мм, 2.50 мм, 2.75 мм,				
		3.00 мм, 3.25 мм, 3.50 мм, 3.75 мм, 4.00 мм. Длины: 8 мм, 12 мм, 15 мм, 20 мм, 30 мм.				
	Баллонный	Давление разрыва 18 atm (1824 кПа). В дополнении есть две модификации баллонов с				
10	дилатационный катетер NC для	одно-сигментным строением шафта (диаметры баллонов 1,2/1,5mm) и би-сигментным	ШТ	48000,00	70	3360000,00
	постдилатации	строением шафта. В одно-сегментной модификации шафт полностью имеет				
		гидрофильное покрытие, а в би-сигментном только дистальная часть шафта имеет гидрофильное покрытие. Имеются рентгенконтрастные маркеры на баллоне. Благодаря				
		стоя профильное покрытие. Имеются ренттенконтрастные маркеры на оаллоне. Влагодаря стоя профилю шафта в 6Fr. проводниковом катетере можно использовать два				
		баллона на монорельсовой платформе, и в 8 Fr проводниковом катетере на платформе				
		OTW. Профиль кончика 0.017, (0.43mm), и crossing профиль 0.026. Совместим с 0.014				
		проводником.Размерами: диаметр - 1.20, 1.50, 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50,				
		3.75,4.00 мм; длина - 8, 12, 15, 20, 30 мм. Размеры по заявке заказчика. На катетеры нанесены метки для использования при введении через плечевую или				
		бедренную артерию. Rx – порт, расположенный на 25 см дистальнее мягкого				
		наконечника, служит выходом для наконечника. Баллон покрыт гидрофильным				
		покрытием, которое продолжается и проксимальнее баллона в сторону Rx – порта.				
		Материал баллона – нейлон. Проксимальная часть катетера закрыта, снабжена				
	Баллонный	люеровским портом для раздувания/сдувания баллона. Наличие двух рентгенконтрастных платина-иридиевых (обжатие и нулевой профиль) маркеров				
11	дилатационный	позволяют контролировать положение катетера относительно кончика проводника	ШТ	43000.00	200	8600000.00
	катетер NC для	катетера плечевой (90 см) или бедренной (100 см) артерии. Длина кончика 3.5±0.5мм.		.2000,00		300000,00
	постдилатации	Профиль кончика 0.019′′. Профиль баллона 0.70 до 1.30мм для всех диаметров.				
		Баллонный дилатационный катетер должен быть совместим $c \le 0.014$ " (0.36 мм)				
		проводниками и ≥5F (0.056" /1.42 мм) системой доставки катетера. Рабочая длина составляетот 140- 142 сm. Диаметр проксимального шафта – 1,98 F, диаметр				
		составляетот 140- 142 сm. диаметр проксимального шафта – 1,98 г, диаметр дистального шафта – 2,7 Г. Номинальное давление (NP) 12 ATM, давление разрыва				
		(RBP) 20 ATM.				

		Катетер должен иметь размеры баллона - диаметр (мм): 2.0, 2.25, 2.50, 2.75, 3.0, 3.50,				
		4.00, 4.50 и длиной (мм): 8,10,13,15,18,23,28,30,35,38,45.				
		Стерилизация - этилен оксидом.  Быстрозаменяемый баллонный катетер высокого давления для ЧТКА рабочей длиной				
12	Баллонный дилатационный катетер NC для постдилатации	не менее 145 см. Предназначен для проведения постдилатациистентов и дилатации тяжелых поражений коронарных артерий. Материал баллона: полукристаллический полимер. Укладка баллона на катетере: 3х лепестковая. Наличие лоскутного покрытия баллона для точного позиционирования и предотвращения эффекта проскальзывания. Наличие платиноиридиевых маркеров с нулевым профайлом. Количество маркеров не менее 2 штук. Совместимость с проводником 0.014". Диаметр проксимального шафта не более 2.0F. Диаметр дистального шафта не более 2.6F (для баллонов диаметром 2.0 – 3.75 мм), 2.7F (для баллонов диаметром 4.0 – 5.0 мм). Наличие очень коротких плеч, что снижает продольное увеличение баллона и предотвращает травмирование здоровых тканей за пределами зоны поражения. Дополнительная маркировка проксимального шафта от наконечника 92 и 102 см. Гидрофильное покрытие (от баллона до порта выхода проводника) и гидрофобное (баллон и наконечник). Рекомендованный направляющий катетер не более 5F. Профиль входа не более 0.018". Номинальное давление не менее 14 атм. Расчетное давление разрыва не менее 20 атм (Ø 2.0-4.0 мм) и не более 18 атм (Ø 4.5-5.0 мм). Расширение диаметра баллона от номинального давления до расчетного давления разрыва не более чем на 3,0% или 0,09 мм (для баллона диаметром 3,0 мм). Размеры: Диаметр баллона 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 3,75; 4,0; 4,5; 5,0 мм. Длина баллона 8; 12; 15; 20; 30.	ШТ	50000,00	50	2500000,00
13	Баллонный дилатационный катетер для предилатации	Коронарный баллонный катетер на монорельсовой системе и ОТW. Профиль кончика - не более 0,017". Номинальное давление - не более 10 атмосфер. Давление разрыва - не менее 20 атмосфер (для баллонов диаметром 2,0 - 4,0мм), 18 атмосфер (для баллонов 4,5 - 5,0мм). Проксимальный шафтгипотрубки покрыт тонкой полимерной оплеткой. Внутренний шафт состоит из двух сегментов - максимального гибкого дистального сегмента и максимально жесткого проксимального сегмента. Длина кончика баллона - 1,75мм. Наличие баллонов длиной: 6мм, 8 мм, 12 мм, 15 мм, 20 мм, 30 мм. Диаметр: 2,0 мм; 2,25 мм; 2,50 мм; 2,75 мм; 3,0 мм; 3,25 мм; 3,50 мм; 3,75 мм; 4,0 мм; 4,5 мм; 5,0 мм. Технология лазерной сварки между баллоном и кончиком. 5-ти лепестковая технология укладки баллона. Платино - иридиевые рентгенконтрастные маркеры.	шт	48000,00	100	4800000,00
14	Баллонный дилатационный катетер для предилатации	Проксимальный конец катетера снабжен гнездом люэровского разъема для подключения раздувающего устройства. В катетере предусмотрен просвет, позволяющий использовать проволочный проводник для размещения катетера. Рентгенконтрастная метка (метки) на баллоне делает возможным его точное размещение. На катетеры нанесены метки для использования при введении через плечевую или бедренную артерию. Дилатационный баллонный катетер должен состоять из баллона (расширяющий элемент) возле внешнего конца с одинарной рентгеноконтрастной (платиноиридиевой) меткой на середине рабочей длины баллона (для диаметров от 1,25мм до 1,50 мм) и двойной рентгеноконтрастной меткой для баллона (для диаметров от 2,00 мм до 4,50мм), которая определяет рабочую длину баллона при номинальном давлении. Катетер должен иметь мягкий кончик. Два коаксиальных просвета позволяют перемещать проволочный проводник катетера и обеспечивают заполнение баллона. Два указателя на проксимальной части указывают вход головки баллонного катетера из проводникового катетера. (плечевой 90 см, бедренный 100 см). Проксимальная часть трубки имеет покрытие РТFE, внешняя часть	шт	43000,00	300	12900000,00

			1	1	1	1
		имеет гидрофильное покрытие, для того, чтобы упростить проксимальное введение с				
		плавным переходом к внешней части. Материал баллона – Novalon <sup>TM</sup> Semi-Complaint.				
		Баллонный дилатационный катетер должен быть совместим $c \le 0.014$ " $(0.36 \text{ мм})$				
		проводниками и ≥5F (0.056" /1.42 мм) системой доставки катетера. Рабочая длина				
		составляетот 140-142 см. Диаметр проксимального шафта – 1,98 F, диаметр				
		дистального шафта – 2,4Fдля Ø 1.25 до 2.00 мм.; 2,7 F для Ø 2.25 до 3.50мм.				
		Номинальное давление (NP) 7 ATM, давление разрыва (RBP) 14-16 ATM Ø 1.25 до				
		3.50мм. Длина кончика 5.00мм. для Ø 1.25 до 2.00 мм., 3.50 мм. для Ø 2.25 до 3.50 мм.,				
		Катетер должен иметь размеры баллона - диаметр (мм): 1.25, 1.50, 2.00, 2.25, 2.50, 2.75,				
		3.00, 3.50, 4.00, 4.50; и длиной (мм): 6, 9, 12, 14, 15., 17, 20, 25, 30, 33, 38, 41.				
		Стерилизация - этилен оксидом.				
		Материал баллона: полукристаллический ко-полимер. Покрытие: гидрофильное от				
		баллона до порта выхода проводника, покрытие баллона и наконечника Ø 1.25-2.0 –				
		гидрофильное; Ø 2.5-4.0- гидрофобное. Система доставки: Rx (монорельсовый катетер				
		быстрой смены). Диаметр дистальной торцевой части (профиль входа) – не более				
		0.017" (0.4318 мм). Проксимальный диаметр тубуса (шафта) не более-2 F. Дистальный				
		диаметр тубуса (шафта) не более-: 2.6 F (для баллонов Ø $1.25 - 2.0$ мм), $2.7$ F (для Ø $2.5$				
	Γ					
	Баллонный	- 3.5 мм), 2.9 F (для Ø 4.0 мм). Рекомендуемый диаметр рабочего катетера – не более 5				
15	дилатационный	F (минимальный внутренний диаметр 0.056" /1.4224 мм). Рекомендуемый диаметр	ШТ	50000,00	70	3500000,00
	катетер для	проводника: не более 0.014" (0.3556 мм). Система складывания баллона для Ø 1.25-1,5		ĺ		,
	предилатации	− в виде двух лепестков; Ø 2.0-4.0- в виде трех листков. Рабочая длинна: не менее 140				
		см. Маркеры баллона: платиново-иридиевые. Количество маркеров баллона – для Ø				
		1,25-1,5 мм одна метка; Ø 2,0-4,0 мм две метки. Маркеры тубуса (шафта): для доступа				
		через бедренную и лучевую артерии, на расстоянии 92 см и 102 см от наконечника.				
		Номинальное давление: не менее 7 атм. Расчетное давление разрыва: не менее 14 атм				
		для всех размеров баллонов. Номинальный диаметр баллона: 1.25/1.5/2.0/2.5/3.0/3.5/4.0				
		мм. Длина баллона: 6/10/15/20/25/30 мм.				
		Наборы Angio Kit (Индефлятор) используются для ангиографических процедур,				
		состоят из следующих комплектующих:				
		1. Y-гемостаз:				
		• Стандарт				
		• Тип щелчка с большим отверстием				
		• Тип щелчка с удлинительной линией 25 см				
		Гемостаз совместим с небольшими направляющими катетерами диаметром 0,014 –				
		0,038 проволочного проводника.				
1 1	Устройство для	Игла для введения проводника – инструмент введения/тупоконечная игла		10000 00	400	7200000 00
16	раздувания баллонов	2. Размер – G20 (10см)	ШТ	18000,00	400	7200000,00
	,	3. Устройство для вращения проводника (torque)				
		4. Манифольд, различных вариантов исполнения: от 2 до 5 ядер				
		• НР Манифольды для контроля инъекции контрастной среды во время процедур				
		ангиографии с максимальным давлением до 600 PSI (41.3 бар)				
		• Максимальная продолжительность использования 24 часа.				
		5. Контрольный шприц, объемами – 10, 12, 20мл				
		Контрольный шприц, объемами – 10, 12, 20мл     Индефлятор (прибор надува), с объемами до 30мл., с расширительной трубкой				
		о. индефлятор (приоор надува), с ооъемами до зомл., с расширительной труокой длиной 30 ±1см.				
		Спроектированы для поддержания давления до 30 атм/бар и 35 атм/бар				

17	Интродьюсер трансрадиальный	7. Удлинительная линия высокого давления, размерами: 25, 50, 120 см 8. Краник высокого давления 9. Краник высокого давления – с максимальным давлением до 1200 PSI.  Стерилизация - этилен оксидом.  Трансрадиальныйинтродьюсер.Интродьюсер-порт для проведения диагностического и интервенционного инструментария в сосудистое русло через радиальный доступ в комплекте для проведения коронарографии. Материал интродьюсера — рентгенконтрастный полиэтиленовый пластик, силиконовое смазывающее покрытие канюли, сосудистого дилятора и клапана. Шестилепестковыйгемостатический клапан. Характеристики: наличие бокового отведения для введения контрастного вещества и иных лекарственных растворов. Боковое отведение имеет трехходовой краник. Наличие специального фиксатора для дилятора, исключающего возможность его дислокации при проведении через мягкие ткани. Цветовая кодировка размеров. (А) Комплектация: интродьюсер, сосудистый дилятор, мини-проводник диаметром 0.021" (двухсторонний, длина 70 см), пункционная игла 21G. Размеры: диаметры 4, 5, 6 и 7 F,	ШТ	12900,00	600	7740000,00
18	Интродьюсер феморальный	длины — 11 см для всех диаметров и 23 см для диаметров 4,5 и 6 F. Размеры по заявке Заказчика  Феморальный интродьюсер. Интродьюсер-порт для проведения диагностического и интервенционного инструментария в сосудистое русло для проведения коронарографии. Материал интродьюсера — рентгенконтрастный полиэтиленовый пластик, смазывающее покрытие SiLX® канюли, сосудистого дилятора и SLIX™ клапана. Шестилепестковыйгемостатический клапан (А). Наличие бокового отведения для обмывания инструмента, введения контрольного вещества, иных лекарственных растворов. Трехходовой краник для управления боковым портом. Наличие специального замка для дилятора для исключения возможности его дислокации при проведении через мягкие ткани. Возможность поставки с мини-проводником (двухсторонний, длина 45 см) для интродьюсеров длиной 11 см. Цветовая кодировка размеров. 5 штук в упаковке. Размеры: Ø 4, 5, 6, 7 F (5,5, 11 и 23 см), Ø 5,5 и 6,5 F (11 см), Ø 8, 9, 10 и 11 F (11 и 23 см). Игла металлическая пункционная без стилета с прозрачным хабом и Люеровским соединением. Обеспечивает чрезкожную пункцию сосудов для проведения диагностических и интервенционных инструментов. Диаметр иглы от 18G до 21G. Внутренний просвет от 0.021" до 0.038". Длина: 3,8 см (педиатрическая), 5 см (трансрадиальная) и 7 см (феморальная). Возможна поставка со съемными крылышками для обеспечения лучшего упора при пункции. Размеры по	ШТ	10080,00	150	1512000,00
19	Катетер диагностический	заявке Заказчика  Катетер диагностический коронарный. Наличие атравматичногорентгеноконтрастного дистального кончика. Нейлон придает катетеру гибкость для обеспечения необходимого доступа к сосудам.  Стальная оплетка обеспечивает устойчивость и управляемость – в результате внутренний просвет остается стабильным при прохождении анатомических изгибов. 5F – 0.047"; 6F – 0.057". Внутренний просвет имеет одно и то же значение на всем протяжении катетеров от хаба до дистального кончика. Максимальное давление контрастного вещества – 1200 (А)ряі для всех размеров. Объемная скорость кровотока –21,3 мл/сек для диаметра 5F; 35 мл/сек для диаметра 6F. Наружный диаметр – 5F и 6F. Длина 100 см.Совместимость с проводником – не более 0,038". Размеры по заявке Заказчика	ШТ	13380,00	1000	13380000,00

20	Проводник диагностический 0,018-0,035	Проводник диагностический коронарный. Материал — нержавеющая сталь, РТFЕ-покрытие. Характеристики: нержавеющая сталь. РТFЕ-покрытие снаружи для обеспечения гидрофильности. Мягкий кончик прямой или Ј-изогнутый, Ј-загиб имеет различный радиус. Наличие мягкого кончика различной длины, диаметр: 0.018", 0.021", 0.025", 0.032", 0.035" и 0.038"(А). Длина: 125см, 150см, 175 см, 180 см, 260 см. Выбор проводников с фиксированным и нефиксированным внутренним стержнем. Размеры по заявке Заказчика	ШТ	9720,00	40	388800,00
21	Проводник диагностический гидрофильный	Проводник диагностический с направителем. Материал проводника: высокоэластичный сплав на основе нитинола нержавеющей стали покрытый полиуретаном. Наличие выбора диаметров: 0,018"; 0,025"; 0,032"; 0,035"; 0,038". Наличие выбора длин проводника: 40см, 80см, 100см, 125см, 150см, 180см, 260 см. Наличие возможности выбора формы проводников: прямой; прямой жесткий; изогнутый; изгиб 45°; изгиб 45° жесткий. Длина гибкой дистальной части: 10; 30; 50; 80 мм. Наличие гидрофильного устойчивого покрытия по всей длине проводник.	ШТ	15000,00	30	450000,00
22	Проводник диагностический гидрофильный 0,35	Диагностический проводник: 0,18; 0,25;0,35; 0,38. Длина проводников не менее 80, 150, 180,220 и не более 260 см. Наличие проводников с двумя рабочими кончиками: — изогнутый/прямой. Фиксированный стержень. Гидрофильное покрытие повышенной устойчивости по всей длине проводника, сердцевина из нитинола, увеличенная рентгеноконтрастность благодаря запатентованной полимерной оболочке. Полиуретановая оболочка и гидрофильное покрытие также обеспечивает устойчивость к тромбообразованию. Гибкий кончик 3 см. Возможность выбора проводников различной жесткости. Конфигурация проводника стандартной и повышенной жесткости Материал оплетки проводника полиуретан. Выпрямитель -кончика в комплекте. Наличие проводников быстрой замены (только для проводников длиной 260см). Крутящий момент проводника 1:1.	шт	16016,00	70	1121120,00
23	Комплект белья для коронарографии	Комплект белья для ангиографических процедур, Класс безопасности 26. в составе:. Покрывало 140х150см — Изготовлено из многослойной ткани по технологии нанесения расплава. Сухое холстоформирование. Вискоза светло-синего цвета. Соэкструдированный полиэтилен низкой плотности с микротиснением -синего цвета. Вес 54 г/м2, впитываемость 250 гр/м2. Резистентность к проникновению жидкости не менее 139 см Н2О. Не содержит латекс1 шт; Ангиопростыня 280х330 см (4 отверст) — Ангиографическая простыня 280 х 330 см, с 2 радиальными отверстиями, с 2 феморальными отверстиями, с двухсторонним прозрачным пленочным краем. Центральная часть 110 х 330 см изготовлена из трехслойного нетканного материала (TNT/PE/TNT), вес 75 мг/мк. Сверхвпитывающий и водонепроницаемый вкладыш из вискозы размером 140 см х 140см. наличие: 2 радиальных отверстия с адгезивными краями с диметром 6 см, пленочный шов 12 х 8 см, 2 феморральных отверствия с диаметром 9 см с пленочным краем диаметр 15 см., 2 прозрачных боковых окна 55 х 330 см1 шт;. Халат усиленный XL, Длина халата 122см, комплектован полотенцами для рук. Изготовлен из трехслойного нетканного материала SMS 45 г/мк из полипропиленовых волокон: между двумя слоями спанбонда находится прослойка из мелтблауна. — 1 шт; Халат М-2 шт. Стерильное покрытие для защиты пациента от рентген облучения. Экологически чистый материал без содержания свинца. Обеспечивает снижение дозы излучения до 95%.Поддерживает принцип радиационной безопасности ALARA. Наличие специальной клейкой ленты на задней стороне драпировки для лучшей фиксации во избежании перемещения и конфликта с полем изображения. Внешний материал изготовлен из впитывающей ткани для удержания	ШТ	33000,00	370	12210000,00

			l		1	1
		жидкостей ,такие как кровь и физиологический раствор.				
		Размер 30 см х 40 см 1 шт Полотенце для рук 40х40см –2 шт; Мешок для сбора				
		жидкости и отходов 100х120см – Материал термопластик, полимерный материал –				
		1шт; Покрытие для аппарата 100х120см, , по краям имеет прорезиненную окантовку.				
		Многоцелевое покрытие имеет эластичное раскрытие, не имеет острых углов.				
		Изготовлен из прозрачного и водооталкивающего полиэтилена – 1шт; Покрытие для				
		аппарата диаметр 70см, материал прозрачный водоотталкивающий полиэтилен. –				
		1шт; Чаша для хранения проводника 2500 мл, медицинский полимер –1шт; Проводник				
		3 мм Ј тип, 0,035" х 180 см, Диагностический проводник с фиксированным стержнем и				
		тефлоновым покрытием, длиной 180 см, наружным диаметром 0,035". Дистальный				
		кончик типа J изогнутый, длина дистальной части 3 мм. Цвет синий . Поставляется				
		вместе с выпрямителем в цилиндрическом корпусе для предотвращения повреждений.				
		Имеет Люэровское соединение для возможности промывки. Материалы: внутренний				
		стержень проводника из нержавеющей стали, покрытие из тефлона, соединитель из				
		АБС-пластика, и корпус из полипропилена. – 1 шт. Удлинительная инфузионная линия				
		1200 psi, 150 см, Комплект для внутривенного вливания длиной 150см с двойным				
		клапаном, – 1шт;. Зажим пластиковый – 1шт, Скальпель хирургический №11, наличие				
		съемной крышки для защиты лезвия. Апирогенный, не токсичный— 1шт.; Чаша 250мл				
		-Круглая чаша синего цвета с нанесенной градуировкой Материал- полимер				
		медицинского назначения. Не содержит латекс и ПВХ. Чаша 250сс (высота 5,4 см,				
		диаметр 10 см) -1 шт. Чаша 60мл – 2шт. Игла 18 G, Иглы из нержавеющей стали				
		марки AISI 304 с соединением замка Luer lock – 1шт. Прозрачный калиброванный				
		цилиндр шприца из поликарбоната с соединением MLL. Цветной поршень из АБС				
		пластика с клеевым соединением на краю из синтетического полимера: . Шприц 10 мл				
		LL - 2шт.,. Шприц 2 мл с иглой 20G – 1шт Электроды для ЭКГ – 3шт. Манифолд 3-х				
		ходовой с удлинительной инфузионной линией 500 psi, с ангиошприцом 12мл, – 1шт				
		Стерильные хирургические перчатки . Материал - натуральный каучук высокого				
		качества, размер 6,5 – 2 пара, размер 7,5 – 1 пара, . Марлевые салфетки многослойные				
		10х10 см, из стерильной марли с жидким абсорбентом повышенной впитываемостью				
		– 50шт. Набор упакован в единую стерильную упаковку.		<u></u>		
		1. Простынь 140х150см – 1шт				
		2. Ангиопростыня 280x330 см (4 отверст) – 1шт				
		3. Халат усиленный XL – 1 шт, М-2шт				
		4. Марлевые салфетки многослойные 10x10 см – 50шт				
		5. Перчатки хирургические №6,5 – 2 пары				
		6. Перчатки хирургические №7,5 – 1 пара				
		7. Покрытие для аппарата 100x120см — 1шт				
		8. Покрытие для аппарата диаметр 70см – 1шт				
24	Комплект белья для	9. Чаша для хранения проводника 2500 мл – 1шт	шт	31600.00	230	7268000.00
	ангиографии	10. Диагностический проводник J тип, 0,035" x 180 см - 1 шт	ші	31000,00	250	7200000,00
		10. Диагностический проводник 3 тип, 0,033 х 180 см - 1 шт 11. Удлинительная инфузионная линия 1200 рsi, 150 см – 1 шт				
		11. Удлинительная инфузионная линия 1200 psi, 150 см – 1шт 12. Зажим – 1шт				
		13. Скальпель хирургический №11 — 1шт				
		14. Чаша 250мл – 1шт				
		15. Чаша 60мл – 2шт				
		16. Игла 18 G — 1шт				
		17. Шприц 10 мл LL - 2шт				

		10 111	ı	1	Γ	
		18. Шприц 2 мл с иглой 20G – 1шт				
		19. Электроды для ЭКГ – 3шт				
		20. Полотенце для рук 40х40см – 2 шт				
		21. Мешок для сбора жидкости и отходов 100х120см – 1 шт				
		22. Рентгензащитная пленка для пациента				
		Метод стерилизации: Этиленоксидом				
		Конструкция катетера-Микрокатетер Direxion имеет нитиноловую гипотрубку с				
		насечками по всей длине и гидрофильное покрытие на 70% длины дистального				
		сегмента;				
		На проксимальном конце микрокатетера насечки располагаются дальше друг от друга,				
		что позволяет добиться контролируемого ответа на вращения 1:1; на дистальном конце				
		насечки располагаются вплотную друг к другу для улучшенной гибкости и				
		проходимости, имеет 1 (или 2) рентгенконтрастных маркера для улучшенной				
		визуализации (для улучшенной визуализации при использовании отделяемых				
25	Микрокатетер	спиралей). Имеет возможность самостоятельного репозиционирования (без	шт	180000,00	10	1800000,00
		микропроводника). Наличие предформированного кончика (опционально).			10	
		Внутренний просвет -0,021 дюйм или 0.053 мм. Дистальный сегмент-2.4 F. Скорость				
		потока-3.5 мл/сек. Длина-105 см, 130 см, 155 см. Давление разрыва -1200 psi.				
		Совместимость с проводником- управляемые проводники диаметром до 0,018 дюйма				
		(0,47 мм) включительно. Покрытие- Гидрофильное покрытие 70% дистального			,	
		сегмента. Кончик-Формируемый (Straight) и Предформированный (Bern). Форма				
		кончика- Straight, Bern. Совместимость с частицами -Микрочастицы до 500 мк,				
		микросферы до 700 мк, спирали на платформе 0.018".				
		Микрокатетер многофункциональный для использования в коронарных и				
		периферических сосудах. Размер гибкой дистальной части 20 см для атравматичного				
		проведения в сосуды. Гидрофильное покрытие дистальных 80см. Наличие				
		рентгеноконтрастной платиновой метки, инкапсулированной в стенку катетера,				
		расположенной на расстоянии 1.3 мм проксимальнее дистального конца катетера. Три				
		формы кончика катетера - прямой, с 45-градусным изгибом и "Swanneck" позволяет				
		надежно зафиксировать кончик катетера в сосуде, исключая его миграцию при				
		введении эмболизата. Три размера катетеров (проксимально/дистально): 2.8F/2.4F;				
		2.8F/2.8F и 2.9F/2.9F. Длина катетер 110, 130 и 150см. Внутренний диаметр катетеров:				
		0.020" (052-065мм) для катетеров 2.8F/2.4F; 0.024" (0.62-0.65мм) для катетеров				
		2.8F/28F; 0.027", (0.69) для катетеров 2.9F/2.9F. Совместимость с проводников 0,018"				1
		для катетеров 2.8F/2.4F и 0,020" для катетеров 2.8F/2.8F и 2.9F/2.9F. Рекомендованный				
26	Микрокатетер	проводниковый катетер 0.040" (1.02 мм) для катетеров 2.8F/2.4Fu 2.8F/2.8F; и 0.042"	ШТ	180000,00	35	6300000,00
		(1.0.7мм) для катетеров 2.9F/2.9F. Пропускная способность для катетеров 2.8F/2.4F				
		3.41 мл/сек для категеров 2.51/2.11 пропускная способность для категеров 2.51/2.11				
		для катетеров длиной 150см. Пропускная способность для катетеров 2.8F/2.8F 3.44				
		мл/сек для катетеров длиной 110см, 2.58мл/сек для катетеров 130см, 2.22 мл/сек для				
		катетеров длиной 150см. Пропускная способность для катетеров 2.9F/2.9F 4.13 мл/сек				
		для катетеров длиной 130см. Пропускная спосооность для катетеров 2.91/2.91 4.13 мл/сек для катетеров длиной 110см, 3.70мл/сек для катетеров 130см, 3.73 мл/сек для катетеров				
		для катетеров длиной 110см, 5.70мл/сек для катетеров 150см, 5.75 мл/сек для катетеров длиной 150см. Трехслойная конструкция катетера. Наружный материал катетер -				
		длиной тэосм. трехслоиная конструкция катетера. наружный материал катетер - специальный полимер с изменяемыми свойствами, материал оплетки нейлон.				
		Материал внутреннего слоя политетрафторэтилен (PTFE). Максимальное допустимое				
		давление катетера 800 psi. Материал втулки Grilamed, устойчивый к воздействию				
		жиров, растворителей и спиртосодержащих растворов. Цветовая кодировка основания				

		катетера: 2.9F -темно-синяя, 2.8Fr - синяя, 2.8F/2.4Fr - голубая.				
27	Микросферы для эмболизации	Микросферы выпускаются в широком диапазоне размеров, плотно калиброванны для любой эмболизации. Размеры 40 мкм до 1300 мкм микросферы позволяют выборочно и селективно провести процедуры эмболизации в различных сосудах. Цветновая кодировка сферических эмболизатов хорошо видна через шприцы для мгновенного подтверждения размера, чтобы повысить безопасность процедуры. Высоко эффективны при лечении миомы матки, опухолей головы, шеи, грудной клетки, артериовенозных мальформаций, гепатоцеллюлярной карциномой, купирование кровотечений при травмах, предоперационное снижение кровотечений и кровоснабжения целевых органов. Размер частиц: 40 µm, 75 µm, 100 µm, 250 µm, 400 µm, 500 µm, 700 µm, 900 µm, 1100 µm, 1300 µm. Емкость шприца1,0 и 2,0 мл.	ШТ	100000,00	10	1000000,00
28	Микросферы для эмболизации	Микросферы представляют собой биосовместимые, гидрофильные, не рассасывающиеся, точно калиброванные микросферы из акрилового полимера, пропитанные желатином. Форма выпуска: предварительно наполненный шприц вместимостью 20 мл со стандартным наконечником Люэра, индивидуально упакованный на блистерном лотке, герметически закрытом отрывающейся крышкой Туvek®. Пластмассовый навинчивающийся колпачок и поршень. Уплотнитель поршня с тремя кольцами из эластомера. Микросферы в составе с частицами золота окрашены красным цветом для облегчения визуализации при обращении и видимости рентгенконтрастности. Содержимое: 2 мл микросфер в стерильном апирогенном физиологическом растворе с 0,9% NaCl. Диаметр частиц 40-120, 100-300, 300-500, 500-700, 700-900, 900-1200 мкм. Микросферы представляют собой гибкие частицы, способные временно подвергаться сжатию на не более 20 – 30%, что облегчает их прохождение по микрокатетерам, и исключает нецелевую эмболизацию. Микросферы не образуют агрегатов. Совместимы с микрокатетером с І.D. 0.008" до 0.038". Микросферы предназначены для окклюзии кровеносных сосудов в терапевтических или предоперационных целях при следующих процедурах: -  Эмболизации предстательной железы, Эмболизации артериовенозных аномалиймальформаций ,гемостатическойэмболизации, дезартеризациягеммороидальных узлов, эмболизация органов малого таза, менингиомы и пр.	шт	106000,00	40	4240000,00
29	Катетер периферический	Катетер диагностический для проведения ангиографии периферических артерий. Дизайнкончика Simmons, Headhunter, Newton, Bentson , MANI, Vertebral, Modified Cerebral, Berenstein, Straight selective, MW2 или modified MW2, Osborn , Hook 0.8, Hook 1.0, Modified Hook 1, Modofied Hook 2, Modified Hook 3, Cobra, Shepherd Hook, Renal double curve, Hockey Stick, Amir Motarjeme Cane, Reuter, Mikaelsson, KA, KA 2, DVS A1, DVS A2, UHF Shepherd Flush, Ultra Bolus Flush, Ultra High Flow Pigtail, PigtailFlush, StraightFlush, Modified Hook Flush . Длина катетеров 30,40,65,80,90,100,110 и 125см, различная степень жесткости. Размер катетеров 4 и 5F, Внутренний диаметр для катетеров 4F 0.040" (1.02мм), 0.046" (1.17мм) для катетеров 5F. Рекомендованный проводник 0.035" и 0.038" (0.97мм). Наличие 2 боковых отверстий (опция). Наличие катетеров с конфигурацией кончика типа витеретір (упругий кончик). Двойная стальная оплетка стенок катетеров. Материал катетера нейлон пебакс. Материал втулки катетера полиуретан. Материал кончика сплав вольфрама для превосходной визуализации. Конфигурация втулки: крылья. Дизайн втулки "аккордеон" с компенсацией натяжения. Максимальное давление 1200рsi (81, 6 bar). Пропускная способность для селективных катетеров с оплеткой:	шт	11560,00	30	346800,00

		для катетеров 4F длиной 30см 20 мл/сек, 40см - 20 мл/сек, 65см - 18 мл/сек, 80см - 15 мл/сек, 100см - 15 мл/сек, 110см - 15 мл/сек, 125см - 15 мл/сек; для катетеров 5F длиной 30см 20 мл/сек, 40см - 27 мл/сек, 65см - 20 мл/сек, 80см - 20 мл/сек, 100см - 15 мл/сек, 110см - 15 мл/сек, 125см - 15 мл/сек. Упакован в стерильную упаковку. Упакован в стерильную упаковку.				
30	Катетер для маточных артерий	Катетер радиологический для маточных артерий. Длина катетеров 90см, различная степень жесткости. Размер катетера 5F. Рекомендованный проводник 0.038". Сужающийся кончик катетера для облегчения позиционирования в сосуде. Материал кончика - сплав вольфрама для превосходной визуализации. Материал втулки катетера полиуретан. Конфигурация втулки: крылья. Дизайн втулки "аккордеон" с компенсацией натяжения. Крутящий момент 1:1. Максимальное давление 1200psi (81, 6 bar). Упакован в стерильную упаковку.	шт	16000,00	50	800000,00
31	Шприц ангиографический	Не содержат латекса. Материал корпуса прозрачный поликарбонат для облегчения идентификации пузырьков воздуха, различные цвета поршня шприца (голубой, желтый, красный, белый, ветло-зеленый, темно-зеленый) для облегчения идентификации. Возможность печати надписей белого или черного цвета, любого содержания и на любом языке. Размеры шприца: 1, 3, 6, 10,20, 30 и 60мл. Типы коннекторов: фиксированный коннектор типа "папа" и slip-коннектор. Наличие шприцов с мечевидной рукояткой объемом 10 и 20мл. Наличие шприцов с матовой поверхностью.В упаковке 25 штук.	шт	1500,00	50	75000,00
32	Устройство для вращения проводника 0,35	Эргономичный торк-девайс, разработанный для улучшения манипуляций кончиком проводника. Однокомпонентный пластиковый корпус с кнопкой для фиксирования проводника, возможность использования как на гидрофильном, так и на РТFE покрытом проводнике, обеспечивает легкую навигацию проводника и удаление для его быстрой замены. Совместимы с проводниками 0.18"-0.38".	ШТ	5880,00	20	117600,00
33	Инструмент THUNDERBEAT 5 мм, 35 см, фронтальная рукоятка, Olympus Medical Systems	Инструмент 5 мм, 35 см, фронтальная рукоятка (5 шт в упаковке). Уникальная гибридная технология THUNDERBEAT Тип S с революционной функцией интеллектуального мониторинга тканей предлагает высокоточное иссечение благодаря минимизации термического распространения и точности целевого воздействия энергии на ткань. Атмосферное давление 700-1060 гПа Температура окружающей среды 10−40 °C при влажности 30−85 %; Электроснабжение 200-240В.	упак	1950000,00	7	13650000,00

Требования к закупаемой медицинской технике, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключение (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Колексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

- 2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинской техники соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 3) медицинская техника хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;
- 4) медицинская техника является новой и ранее неиспользованной, произведенной не позднее двадцати четырех месяцев к моменту поставки;
- 5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с <u>законодательством</u> Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией <u>сертификата</u>, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;
- 6) передвижной комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинской техники, изделий медицинского назначения

Главный врач

Бюрабеков И.Д.

Дата «	<u></u> »	2021 год

М.П.

#### Банковская гарантия

Наименование банка	•
(наименование и реквизиты банка) Кому	
(наименование и реквизиты заказч Гарантийное обя	ника, организатора закупа) язательство № " г.
(местонахождение) Мы были проинформированы что	<del></del>
(наименование потенци	ет участие в тендере по закупке
	енование заказчика, организатора закупа ъ услугу) на общую сумму
тенге. (наименование и объем товаров, рабо Тендерной документацией от	
В связи с этим, мы	настоящим берем на себя в Вам по Вашему требованию сумму, равную
— (сумма в цифрах по получении Вашего письменного тр Поставщик:	и прописью) ребования на оплату, а также письменного подтверждения того, что
,	о заявку после истечения окончательного срока приема тендерных
2) победитель уклонился от заклю 3) победитель не внес либо несвое договора на оказание фармацевтическ Данная гарантия вступает в силу с	очения договора закупа после признания победителем тендера; веременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или ких услуг. со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками. нчательного срока действия тендерной заявки Поставщика на
	я тендерной заявки продлен, то данное гарантийное обязательство
Подпись гаранта Печать (при наличии)	Дата и адрес

(Кому) (наименование заказч	ика опганизатова зак					
или единого дистрибы		Cylia				
•	1 /		(От кого)			
			(наименов поставщи	вание потенциалы ка)	НОГО	
		Заявка на уча		,		
	(для физических			едпринимательс	кую	
Dagarra			сть и юридич			Пискина
организации	трев тендерную док	сументацию по	проведению	тендера/ ооъяв.	ление и	<u>правила</u> и
проведения закупа л дезинфицирующих) фармацевтических умедицинской помощ постановлением Пр	препаратов, издел слуг по оказанию г и в системе обязате	ий медицинс арантированно льного медици	кого назнач го объема бы нского социа	ения и медиц сплатной медиц льного страхован	цинской инской инской инской и	техники, помощи и
(наз получение которой получение которой получение которой получение которой получение которой получение которой получение поте фармацевтических у следующим	нциального поставі	ряется (указыв	ет согласие	олучена тендерн	поставку	товаров,
_ (подробное	описание	товаров,	фа	армацевтических		услуг)
1	тендерная		 заявка -	состоит		из:
3.	рная заявка действ (прописью)		2	дней	со дня	вскрытия
конвертов с тендерны				1		
Подпис		его наличии)	должность,	фамилия,	имя,	отчество
Печать		(				
(при наличии) Имеюп ———	ций все полномочи:	я подписать т	гендерную за	явку от имени	и по г	юручению
	ование потенциально	ого поставшика	)			

#### Сведения о квалификации

(заполняются потенциальным поставщиком при закупках лекарственных средств,

		ий медицинсі вание тендера		ия, медицин	ской техники, фармаце	втических усл	іуг)
			циальном пост	авщике:			
-	ицествляющей БИН/ИИ 2. Объем това	го предприним Н*/УНП** аров, поставле	иательскую дея  нных (произве	тельность) денных) поте	ество (при наличии) физи	м, аналогичных	
(cx	ожих) закупас	емым на тенде	ре/двухэтапног	м тендере***	(заполняется в случае на	іличия)	1
	именование вара	Наименован заказчика	место поставки товара	Дата поставки товара	Наименование, дата и номер подтверждающего документа	Стоимость договора, тенге	
	1	2	3	4	5	6	
По По *Е	одпись, дата ечать (при нал БИН/ИИН - би	ичии) знес идентифи		лжность, фам мер/индивид	рждаю иилия, имя, отчество (при уальный идентификацио	ŕ	
				•	к Те прилагаемых пого поставщика	При ендерной доку	гложение 5 ментации
№	Наименован	11 ' ' 11	Краткое	Кем подписан	Оригинал, копия, нотар	' III Th	

№ документа	номер	содержание	подписан документ	засвидетельствованная копия	Стр.

Приложение 6 к Тендерной документации

Банк/филиал банка (наименование) по состоянию на подтвержд	ает отсутствие				
просроченной задолженности по всем видам его обязательств длящейся более трех месяцев г	теред банком,				
огласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях					
и акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденному постановлением правления					
Национального Банка Республики Казахстан					
(указать полное наименование физического лица,					
осуществляющего предпринимательскую деятельность, или юридического лица, телефон, ад	рес, БИН/				
ИИН*, БИК**), обслуживающегося в данном банке/филиале банка,					
выданной не ранее одного месяца предшествующего дате вскрытия конвертов.					
Дата					
Подпись					
Печать					
(при наличии)					
*БИН/ИИН - бизнес идентификационный номер/индивидуальный идентификационны	ый номер;				
**БИК - банковский идентификационный код.					

# Таблица цен потенциального поставщика (наименование потенциального поставщика, заполняется отдельно на каждый лот)

Nº	содержание	наименование товаров
1	2	3
1.	Краткое описание	
2.	Страна происхождения	
3.	Завод-изготовитель	
4.	Единица измерения	
5.	Цена за единицу в на условиях ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения)	
6.	Количество (объем)	
7.	Всего цена = стр.5 x стр.6, в	
8.	Общая цена, в на условиях ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения, DDP) включая все затраты потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, и другие расходы. Потенциальный поставщик вправе указать другие затраты, в том числе: 8.1. 8.2.	
	Размер скидки, в случае ее предоставления 9.1. 9.2.	
	Подпись, дата должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)  Печать (при наличии)	

#### Договор о закупе №

г.Нур-Султан " "
Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения
«Многопрофильная областная больница № 2» при управлении здравоохранения Акмолинской области
именуемый в дальнейшем - «Заказчик», в лице главного врача Бюрабекова И.Д., действующего на
основании Устава, (полное наименование Поставщика – победителя тендера
"Поставщик", в лице, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)уполномоченного
лица, действующего на основании,(устава, положения
с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств
профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий
медицинского назначения и медицинской техники по оказанию гарантированного объема бесплатной
медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского
страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года
№ 1729 и протокола об итогах закупа способом тендера по закупу изделии медицинского назначения
прошедшего в году 2020 , № от "" года заключили настоящий Договој
закупа(далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем
1. Поставщик обязуется поставить товар в соответствии с условиями Договора, в количестве и
качестве, определенных в приложениях к настоящему Договору, а Заказчик принять его и оплатить в
соответствиис условиями Договора
2. Общая стоимость товаров (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной
программы/специфики) составляет (указать сумму цифрами и прописью) (далее – общая сумма договора).
3. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование
1) Договор – гражданско-правовой договор, заключенный между Заказчиком и Поставщиком
в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств
профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий
медицинского назначенияи медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного
объема бесплатноймедицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального
медицинского страхованияи иными нормативными правовыми актами Республики Казахстан
зафиксированный в письменной форме,подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями и
нему, а также со всей документацией,на которую в договоре есть ссылки
2) цена Договора означает цену, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в рамка: Договора за полное выполнение своих договорных обязательств
3) товары - товары и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику
рамках Договора;
4) сопутствующие услуги - услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие, например, ка
транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, например
монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие подобного рода обязанности
Поставщика, предусмотренные данным Договором
5) Заказчик – государственные органы, государственные учреждения, государственные предприяти:
иакционерные общества, контрольный пакет акций которых принадлежит государству, а также
аффилированныес ними юридические лица
6) Поставщик - физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика
в заключенном с ним Договоре о закупе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условия
Договора.
4. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данный Договор и
считаютсяего неотъемлемой частью, а именно
1) настоящий Договор
2) перечень закупаемых товаров
3) техническая спецификация
4) обеспечения исполнения договора в виде банковской гарантииили гарантийных денежных средств
вносится потенциальным поставщиком на счет:

 БИК
 EURIKZKA

 ИИК
 KZ9894805KZT22033573

АО "Евразийский Банк", КБЕ 16

- 5. Форма оплаты в виде перечисление денежных средств
- 6. Сроки выплат в течении 30 календарных дней после поставки товара и пуско-наладочных работ.
- 7. Необходимые документы, предшествующие оплате: 1) копия договора или иные документы, представляемые поставщиком и подтверждающие его статуспроизводителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя; 2) счет-фактура и акт приемки-передачи.
- 8. Товары, поставляемые в рамках данного Договора, должны соответствовать или быть выше стандартов, указанных в технической спецификации.
- 9. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать комулибосодержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, заисключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора. Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько этонеобходимо для выполнения договорных обязательств.
- 10. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика использовать какиелибовышеперечисленные документы или информацию, кроме как в целях реализации Договора.
- 11. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения илипорчи во время перевозки к конечному пункту назначения, указанному в приложении 1 к тендернойдокументации. Упаковка должна выдерживать без каких-либо ограничений интенсивную подъемно-транспортнуюобработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки, а также открытогохранения. При определении габаритов упакованных ящиков и их веса необходимо учитывать отдаленностьконечного пункта доставки и наличие мощных грузоподъемных средств во всех пунктах следования товаров.
- 12. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствоватьспециальным требованиям, определенным Заказчиком.
- 13. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика, оговореннымив перечне закупаемых товаров.
- 14. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении 1 к тендернойдокументации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком,а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.
- 15. В рамках данного Договора Поставщик должен предоставить услуги, указанные в тендерной документации.
  - 16. Цены на сопутствующие услуги должны быть включены в цену Договора.
- 17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить следующую информацию о запасных частях, изготовляемых или реализуемых Поставщиком, а именно стоимость и номенклатуру запасных частей, которые Заказчик может выбрать для закупки у Поставщика и использовать их после истечения гарантийного срока.
  - 18. Поставщик, в случае прекращения производства им запасных частей, должен:
- а) заблаговременно уведомить Заказчика о предстоящем свертывании производства, с тем, чтобы позволить
- ему произвести необходимые закупки в необходимых количествах; б) в случае необходимости вслед за прекращением производства бесплатно предоставить Заказчику планы, чертежи и техническую документацию на запасные части.
- 19. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора, являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификацииконструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары,поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами илиработой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика.В случае появления дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствиис технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущенияЗаказчика в его (Заказчика) технической спецификации.
- 20. Эта гарантия действительна в течение 365 дней после, доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном, пункте назначения, указанном в Договоре.

- 21. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных данной гарантией.
- 22. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семидесяти двух) часов с момента получения уведомления обеспечить выезд квалифицированного специалистана место для определения причин, сроков предполагаемого ремонта. Поставщик должен произвести ремонт, используя запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем, или замену бракованного товара илиего части без каких-либо расходов со стороны заказчика в течение одного месяца.
- 23. Если Поставщик, получив уведомление, не исправит дефект(ы) в течение одного месяца, Заказчикможет применить необходимые санкции и меры по исправлению дефектов за счет Поставщика и без какого-либоущерба другим правам, которыми Заказчик может обладать по Договору в отношении Поставщика.
- 24. Оплата Поставщику за поставленные товары будет производиться в форме и в сроки, указанные в пунктах 5 и 6 настоящего Договора.
- 25. Цены, указанные Заказчиком в Договоре, должны соответствовать ценам, указанным Поставщикомв его тендерной заявке.
- 26. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место доставки, или услуги, предоставляемые Поставщиком и т.д.) в документы Договора не допускаются, за исключением письменных изменений, подписанных обеими сторонами.
- 27. Если любое изменение ведет к уменьшению стоимости или сроков, необходимых Поставщику дляпоставки любой части товаров по Договору, то цена Договора или график поставок, или и то и другоесоответствующим образом корректируется, а в Договор вносятся соответствующие поправки. Все запросыПоставщика на проведение корректировки в рамках данной статьи должны быть предъявлены в течение 30 (тридцати)дней со дня получения Поставщиком распоряжения об изменениях от Заказчика.
- 28. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящемуДоговору без предварительного письменного согласия Заказчика.
- 29. Поставка товаров и предоставление услуг должны осуществляться Поставщиком в соответствии с графиком, указанным в таблице цен.
- 30. Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к удержанию обеспечения исполнениядоговора и выплате неустойки.
- 31. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающимисвоевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомлениео факте задержки, ее предположительной длительности и причине(ах). После получения уведомления от ПоставщикаЗаказчик должен оценить ситуацию и может, по своему усмотрению, продлить срок выполнения Договора поставщиком;в этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в текст договора.
- 32. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договорав виде неустойки сумму в размере 0,1% от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.
- 33. Поставщик не лишается своего обеспечения исполнения Договора и не несет ответственность за выплатунеустоек или расторжение Договора в силу невыполнения его условий, если задержка с выполнением Договораявляется результатом форс-мажорных обстоятельств.
- 34. Для целей настоящего Договора "форс-мажор" означает событие, неподвластное контролю со стороныПоставщика, не связанное с просчетом или небрежностью Поставщика и имеющее непредвиденный характер. Такиесобытия могут включать, но не ограничиваться действиями, такими как: военные действия, природные илистихийные бедствия, эпидемия, карантин и эмбарго на поставки товаров.
- 35. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах. Если от Заказчика не поступают иныеписьменные инструкции, Поставщик продолжает выполнять свои обязательства по Договору, насколько этоцелесообразно, и ведет поиск альтернативных способов выполнения Договора, не зависящих от форс-мажорных обстоятельств.
- 36. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор, направив Поставщику соответствующее письменноеуведомление, если Поставщик становится банкротом или неплатежеспособным. В этом случае, расторжениеосуществляется немедленно, и Заказчик не несет никакой финансовой обязанности по отношению к Поставщикупри условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершениедействий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.

- 37. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор в силу нецелесообразности его дальнейшего выполнения, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление. В уведомлении должна бытьуказана причина расторжения Договора, должен оговариваться объем аннулированных договорных обязательств, а также дата вступления в силу расторжения Договора.
- 38. Когда Договор аннулируется в силу таких обстоятельств, Поставщик имеет право требовать оплату толькоза фактические затраты, связанные с расторжением по Договору, на день расторжения. Заказчик и Поставщикдолжны прилагать все усилия к тому, чтобы разрешать в процессе прямых переговоров все разногласия или споры, возникающие между ними по Договору или в связи с ним.
- 39. Если в течение 21 (двадцати одного) дня после начала таких переговоров Заказчик и Поставщик не могутразрешить спор по Договору, любая из сторон может потребовать решения этого вопроса в соответствиис законодательством Республики Казахстан.
- 40. Договор составляется на государственном и/или русском языках. В случае, если второй стороной Договораявляется иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствиис законодательством Республики Казахстан о языках. В случае необходимости рассмотрения Договора в арбитражерассматривается экземпляр Договора на государственном или русском языках. Вся относящаяся к Договору перепискаи другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.
- 41. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.
- 42. Уведомление вступает в силу после доставки или в указанный день вступления в силу (если указанов уведомлении), в зависимости от того, какая из этих дат наступит позднее.
- 43. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.
- 44. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.
- 45. Настоящий Договор вступает в силу после регистрации его Заказчиком в территориальном органе казначействаМинистерства финансов Республики Казахстан (для государственных органов и государственных учреждений) либопосле подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора.

46.	Адреса	И	реквизиты	Сторон:

#### Заказчик: Поставщик:

ГКП на ПХВ «Многопрофильная я областная больница №2» при управлении здравоохранения Акмолинской области 010009,г. Нур-Султан, ул. Манаса, 22. БИН: 950340000720 БИК EURIKZKA ИИК KZ9894805KZT22033573

АО "Евразийский Банк"
Тот /Асто 9 (7172) 000 570, 000 64

Тел./с	ракс:	8 (7172)	999-570,	999-647	

Главный врач	Бюрабеков И.Д.	Директор 

Настоящий Типовой договор закупа товара регулирует правоотношения, возникающие между Заказчиком иПоставщиком в процессе осуществления Заказчиком закупа лекарственных средств, изделий медицинского назначенияи медицинской техники. Любые вносимые в настоящий Договор изменения и дополнения должны соответствоватьзаконодательству Республики Казахстан, тендерной документации Заказчика, тендерной заявке Поставщика и протоколуоб итогах тендера.

	Кд	оговору №	
O⊤ «	<b>&gt;&gt;</b>	2021	год.

## Перечень закупаемых товаров Тендер по закупу изделии медицинского назначения в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи на 2020 год

№	Наименование	Ед. изм.	Ко л- во	Цена	Сумма (тенге)	Срок поставк и (дней)	Условия поставки (в соответств ии с ИНКОТЕР МС 2000)	Наименова ние заказчика	Место поставки
						По заявке в течении 15 календар ных дней	DDP пункт назначения	ГКП на ПХВ «Многопро фильная областная больница №2» при управлении здравоохран ения Акмолинск ой области	ГКП на ПХВ «Многопрофильная областная больница №2» при управлении здравоохранения Акмолинской области г. Нур-Султан ул. Манаса 22
	Итого								

Поставщик:

Заказчик:

ГК <mark>П на ПХВ «</mark>	Многопрофильная	областная	
<mark>больница №2»</mark> при		оохранения	
Акмолинской облас	СТИ		
Главный врач	Бюрабеков И.Д	ц.	
•	•	,	Директор_

<sup>\*</sup> Полное описание и характеристика товаров указана в технической спецификации (приложение №2)

#### Техническая спецификация закупаемого товара

Лот <b>№</b>	Наименование закупаемого товара	Техническая спецификация закупаемого товара

К закупаемой в рамках настоящего договора медицинской технике предъявляются следующие требования:

- 1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключение (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию предусмотренных Республики Казахстан в случаях, Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного здравоохранения; органа
- 2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинской техники соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 3) медицинская техника хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с <u>правилами</u> хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;
- 4) медицинская техника является новой и ранее неиспользованной, произведенной не позднее двадцати четырех месяцев к моменту поставки;
- 5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;
- 6) передвижной комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинской техники, изделий медицинского назначения
- 7) Ввоз и реализация Товаров должны осуществляться в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Комплект поставки описывается с указанием точных технических характеристик товаров и всей комплектации отдельно для каждого пункта (комплекта или единицы оборудования) данной таблицы.
- 8) Если иное не указано в технической спецификации, электрическое питание должно быть 220В без дополнительных переходников или трансформаторов. Программное обеспечение, поставляемое с приборами должно быть совместимым с программным обеспечением установленного оборудования конечного получателя.
- 9)Поставщик обязан обеспечить сопровождение процесса поставки товара квалифицированными специалистами, имеющими документальное подтверждение на обучение персонала для работы на данном товаре, установку, наладку и подключение товара
- 10) Сервисное обслуживание в течение гарантийного срока обслуживания должно осуществляться квалифицированным специалистом поставщика не реже 1 раза в квартал.
- 11) К технической спецификации потенциального поставщика кроме описания технических и эксплуатационных характеристик, а также моделей и производителей, прилагаются фотографии поставляемых Товаров.

- 12) Товары, относящиеся к измерительным средствам, должны быть внесены в реестр СИ Республики Казахстан, либо поставщик принимает на себя обязательства по внесению товаров в данный реестр к моменту поставки с представлением соответствующих подтверждающих документов.
- 13) Не позднее, чем за 40 календарных дней до инсталляции оборудования, поставщик должен уведомить конечного потребителя о прединсталляционных требованиях, необходимых для успешного запуска оборудования. Крупное оборудование, не предполагающее проведения сложных монтажных работ с прединсталляционной подготовкой помещения, по внешним габаритам должно проходить в стандартные проемы дверей (ширина 80 см., высота 200 см.).
- 14) Доставку к рабочему месту, разгрузку оборудования, распаковку, установку, наладку и запуск приборов, проверку их характеристик на соответствие данному документу и спецификации фирмы (точность, чувствительность, производительность и т.д.), обучение персонала осуществляет поставшик.

Для подтверждения качества предлагаемой медицинской техники потенциальный поставщик предоставляет:

- -нотариально засвидетельствованную копию технической спецификации от завода изготовителя на предлагаемую медицинскую технику, заверенную подписью и печатью завода изготовителя;
- -нотариально засвидетельствованную копию документа от завода изготовителя, подтверждающего право потенциального поставщика осуществлять сервисное обслуживание предлагаемой медицинской техники на территории Республики Казахстан.

Заказчик:				
ГКП	на	ПХВ	« <mark>Многопрофильная</mark>	областная
<mark>больн</mark>	ица	<b>№</b> 2» пј	ои управлении здраво	охранения
Акмо	линс	кой обл	асти	

Главный врач	Бюрабеков И.Д.	Директор