

Утверждаю:
Главный врач
ГКП на ПХВ «Многопрофильная областная больница №2»
при управлении здравоохранения Акмолинской области
_____ Бюрабеков И.Д.

Приказ №63 от «12» января 2021 года

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 закупок лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной 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 EURKZKA ИИК KZ9894805KZT22033573

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	МРТ-совместимый трёхкамерный ИКД с квадрупольным электродом (CRT-D)	шт	3 850 000	12	46200000,00
2	МРТ-совместимый двухкамерный ИКД	шт	3 370 000	12	40440000,00
3	Десяти полюсный диагностический катетер	шт	180 000	12	2160000,00
4	Индивидуальный процедурный комплект для установки кардиостимулятора	шт	32500,00	24	780000,00
5	Система стент-графта: Бифуркационный компонент	шт	1 855 500	1	1855500,00
6	Система стент-графта: Контралатеральный компонент	шт	1 145 500	1	1145500,00
7	Система стент-графта: Подвздошный/аортальный/абдоминальный компонент	шт	1 145 500	1	1 145 500
8	Система стент-графта: Односторонний аорто-подвздошный компонент	шт	1 855 500	1	1855500,00
9	Баллонный катетер стент-графта	шт	145 500	1	145500,00

10	Стент-графт торокальный с системой доставки и с дополнительными модулями	шт	2 800 500	1	2 800 500
11	Адаптер с гемостатическим клапаном	шт	15000	50	750000,00
12	Процедурный комплект для нейроинтервенции	шт	30000	50	1500000,00
13	Спираль для эмболизации аневризм	шт	336 500	40	13460000,00
14	Микропроводник	шт	98 000	8	784000,00
15	Устройство для электролитического отделения спиралей	шт	85 000	8	680000,00
16	Микрокатетер для доставки спиралей	шт	289 000	8	2312000,00
17	Микрокатетер для доставки стента	шт	285 000	1	285000,00
18	Стент интракраниальный	шт	1 200 000	1	1200000,00
19	Проводниковый церебральный гайд катетер	шт	85 000	10	850000,00
20	Баллонный микрокатетер	шт	425000	8	3400000,00
21	Свержесткий проводник	шт	85 000,00	3	255000,00
22	Самораскрывающаяся стент система для каротидных артерий	шт	385 000,00	1	385000,00
23	Система для защиты от дистальной эмболии	шт	413 500,00	1	413500,00
24	Баллонные катетер для ЧТА 0,014" ниже колена	шт	142 500,00	10	1425000,00
25	Проводник	шт	32 000,00	155	4960000,00
26	Баллонный катетер для ЧТА выше колена	шт	100 000,00	10	1000000,00
27	Интродьюсерная Система	шт	55 200,00	5	276000,00
28	Дренажная емкость	шт	7 000,00	5	35000,00
29	Билиарные запирающиеся дренажные катетеры с маркерной меткой для внутреннего и наружного дренирования	шт	52 500,00	5	262500,00
30	Система баллонорасширяемых периферических стентов	шт	356 000	3	1068000,00
31	Инфузионный насос BeneFusion в исполнении VP3	шт.	620 000	30	18600000,00

3. Настоящая тендерная документация включает в себя:

1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям [глав 3 и 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 договора закупа товаров или договора на оказание фармацевтических услуг 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) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;

10) указание на возможность и порядок отзыва тендерной 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 запусе 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 запусе 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 запусе фармацевтических услуг);

20) требования к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, установленные главой 3 настоящих Правил (при запусе фармацевтических услуг);

21) сведения о квалификации согласно форме, утвержденной 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, **«27» января 2021 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, **«27» января 2021 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, «27» января 2021 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 текст протокола 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 [законодательством Республики 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) [сведения об отсутствии](#) (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и 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

дате вскрытия конвертов;

8) сведения о квалификации по форме, утвержденной (приложение №4) уполномоченным органом в 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) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) (для закупа лекарственных средств) и надлежащей аптечной 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.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде: 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 EURKZKA 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 покупке или договора финансового лизинга и внесения победителем тендера обеспечения исполнения договора о покупке 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 «02» февраля 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 02 февраля 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 02 февраля 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 02 февраля 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 по листно 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 справки 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 сведений об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным 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 по форме, 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 главой 4 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 дистрибуторской 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 пункта 18 настоящих Правил, за исключением случаев, предусмотренных пунктом 19 настоящих Правил;

19) установленных пунктами 26, 30 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 пронумерованными 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 двух тендерных заявок;
- 3) если не допущен ни один потенциальный поставщик;
- 4) если допущен один потенциальный поставщик.

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, о чем составляется протокол, в который включаются:

- 1) наименования и краткое описание товаров или фармацевтических услуг;
- 2) сумма закупа;
- 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 оценки и сопоставления тендерных заявок;
- 6) основания отклонения тендерных заявок;
- 7) наименования и местонахождение победителя(ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;
- 8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя с указанием торгового наименования;
- 9) основания, если победитель тендера не определен;
- 10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;
- 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 уполномоченным органом в 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 дней.

32. Договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

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 условий, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

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 заказчика в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на счет: БИК EURIKZKA ИИК KZ9894805KZT22033573

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, [утвержденной](#) 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

№ лота	Торговое наименование	Краткая характеристика	Ед.изм.	Цена за ед.	Кол/во	Сумма
1	МРТ-совместимый трёхкамерный ИКД с квадриполярным электродом (CRT-D)	<p>МРТ-совместимый двухкамерный имплантируемый кардиовертер-дефибриллятор. Три зоны детекции аритмий: ЖТ1, ЖТ2, ФЖ. Критерии детекции: Внезапное начало; Стабильность; Интервал сцепления; Алгоритм математической и морфологической дискриминации; Критерий устойчивой ЖТ. Интервал детекции ЖТ: для ЖТ1: Выкл, от 270 до 600 мс; Для ЖТ2: Выкл; от 270 до 500 мс. Количество комплексов при детекции: для ЖТ1 от 10 до 100; для ЖТ2 от 10 до 80; для редетекции для ЖТ1 от 10 до 50; для ЖТ2 от 10 до 40. Внезапное начало от 4 до 32 %. Критерий стабильности: Если SMART = ВЫКЛ: ВЫКЛ; $\pm 8 \dots (4) \dots \pm 48$. Если SMART = ВКЛ: $\pm 8 \dots (4) \dots \pm 48$. Устойчивая ЖТ - ВЫКЛ, от 1 до 3 мин, шаг 1 мин; 3 мин; 5 мин; далее от 10 до 30 мин, с шагом 10 мин; Алгоритм морфологической дискриминации наджелудочковых и желудочковых форм нарушений ритма сердца с возможностью настройки порогов для более точной и правильной дискриминации. Счетчик детекции ФЖ: 6 из 8; 8 из 12; 10 из 14; 12 из 16; 16 из 20; 18 из 24; 20 из 26; 22 из 30; 24 из 30; 30 из 40. Счетчик редетекции ФЖ: 6 из 8; 8 из 12; 10 из 14; 12 из 16; 16 из 20; 18 из 24; 20 из 26; 22 из 30; 24 из 30.</p> <p>Виды терапии: Антитахистимуляция (АТС), Кардиоверсия, Дефибрилляция. АТС: Пачка импульсов, Пачка импульсов с уменьшением интервала между стимулами. Количество попыток АТС от 1 до 10, шаг не более 1. Количество стимулов в пачке от 1 до 15, шаг не более 1. Возможность автоматического добавления стимула в каждой последующей пачке: ВЫКЛ, ВКЛ. Интервал сцепления первого стимула со спонтанным комплексом: от 70 до 95%, шаг не более 5. Оптимизация АТС для наиболее быстрой и эффективной терапии. Энергия разряда при кардиоверсии и дефибрилляции от 2 до 40 Дж. Для одного приступа ЖТ или ФЖ максимальное количество разрядов не менее 8. Полярность разряда: Возможность инверсии полярности разряда для снижения порога дефибрилляции; Форма разряда: Двухфазный – возможность изменения длительности и процента соотношения фаз (минимум два варианта). Возможность выбора из трех вариантов направления шокового разряда. Встроенные алгоритмы защиты от постстимуляционного оверсенсинга Т-волны. Наличие немедленной передачи данных о зафиксированном аппаратуром событии в полностью автоматическом режиме без участия пациента по системе удаленного мониторинга.</p> <p>Режимы стимуляции: Выкл.; DDD(R); DDI(R); VDD(R); VDI(R); AAI(R); VVI(R); VOO; DOO. Значение базовой частоты в диапазоне, но не уже чем от 30 до 160 имп/мин. Значение амплитуды стимуляционного импульса (по всем каналам) в диапазоне, но не уже чем от 0,5 до 7,5 В. Значение длительности импульса (по всем каналам) в диапазоне, но не уже чем от 0,4 до 1,5 мс. Наличие функции автоматического мониторинга порогов стимуляции (по всем каналам) с</p>	шт	3 850 000	12	46200000,00

		<p>передачей информации по системе удаленного мониторинга. Наличие частотного гистерезиса: динамический, повторный, сканирующий. Значение предсердно-желудочковой задержки: 15; от 40 до 350 мс. Динамическая АВ-задержка, отдельно программируемая для различных частотных диапазонов и раздельно программируется для спонтанных и стимуляционных событий. Наличие АВ-гистерезиса: положительный, повторный, сканирующий и отрицательный (для обеспечения постоянной желудочковой стимуляции). Программирование ночного ритма стимуляции. Минимизация желудочковой стимуляции за счет автоматической динамической корректировки АВ-задержки. Беспроводная телеметрия, основанная на энергосберегающем алгоритме передачи данных. Возможность автоматической записи внутрисердечных электрограмм (ВЭГМ) в память ИКД: не менее 3-х эпизодов по 56 мин.</p> <p>МРТ-совместимость без зон ограничения сканирования (Full Body Scan) при условии использования в комбинации с МРТ-совместимыми электродами, а также соблюдении требуемых производителем условий проведения исследования.</p> <p>Варианты коннекторов шокового электрода: DF4 и DF-1.</p> <p>Поддержка системы мобильного удалённого мониторинга пациента с ежедневной беспроводной передачей всей статистической информации и внутрисердечных электрограмм по сети сотовой связи в полностью автоматическом режиме без участия пациента на ежедневной основе. Возможность сохранения до трех индивидуальных предустановок параметров перманентной программы устройства с наличием функции быстрого переключения между ними; планирование расписания проведенных плановых автоматических осмотров с выбором данных и результатов выполненных тестов, которые будут отправлены в установленные дни по системе удаленного мониторинга на личный аккаунт лечащего врача.</p> <p>Расчетный срок службы ИКД: не менее 8.5 лет с учётом: ежеквартальных шоков с максимальной энергией (т.е. 4 шока 40 Дж в год); 15% стимуляции ПЖ, 50% стимуляции ПП с частотой не менее 60 имп/мин; амплитуде не менее 2,5 В; длительности импульса не менее 0,4 мс; сопротивлению на электродах не более 500 Ом; включенными функциями диагностики, ежедневной передаче данных по системе удалённого мониторинга и включенной записью ВЭГМ. Толщина не более 11 мм. Масса не более 82 г. Объем не более 33 см³.</p> <p>Каждый комплект (при поставке в комплектах) состоит из:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. МРТ-совместимый двухкамерный кардиовертер-дефибриллятор – 1 шт. 2. МРТ-совместимый шоковый электрод улучшенной конструкции, уменьшающий нагрузку на электрод в области коннектора и трикуспидального клапана, активной фиксации, стероидный, длиной не менее 65 см, диаметр не более 7.8 Френч - 1 шт.; 3. МРТ-совместимый предсердный электрод активной фиксации, стероидный, длиной 53 см, диаметром не более 5,9 Френч - 1 шт.; 				
--	--	--	--	--	--	--

2	МРТ-совместимый двухкамерный ИКД	<p>4. Интродьюсеры - 2 шт.</p> <p>МРТ-совместимый двухкамерный имплантируемый кардиовертер-дефибриллятор. Три зоны детекции аритмий: ЖТ1, ЖТ2, ФЖ. Критерии детекции: Внезапное начало; Стабильность; Интервал сцепления; Алгоритм математической и морфологической дискриминации; Критерий устойчивой ЖТ. Интервал детекции ЖТ: для ЖТ1: Выкл, от 270 до 600 мс; Для ЖТ2: Выкл, от 270 до 500 мс. Количество комплексов при детекции: для ЖТ1 от 10 до 100; для ЖТ2 от 10 до 80; для редетекции для ЖТ1 от 10 до 50; для ЖТ2 от 10 до 40. Внезапное начало от 4 до 32 %. Критерий стабильности: Если SMART = ВЫКЛ: ВЫКЛ; $\pm 8 \dots (4) \dots \pm 48$. Если SMART = ВКЛ: $\pm 8 \dots (4) \dots \pm 48$. Устойчивая ЖТ - ВЫКЛ, от 1 до 3 мин, шаг 1 мин; 3 мин; 5 мин; далее от 10 до 30 мин, с шагом 10 мин; Алгоритм морфологической дискриминации наджелудочковых и желудочковых форм нарушений ритма сердца с возможностью настройки порогов для более точной и правильной дискриминации. Счетчик детекции ФЖ: 6 из 8; 8 из 12; 10 из 14; 12 из 16; 16 из 20; 18 из 24; 20 из 26; 22 из 30; 24 из 30; 30 из 40. Счетчик редетекции ФЖ: 6 из 8; 8 из 12; 10 из 14; 12 из 16; 16 из 20; 18 из 24; 20 из 26; 22 из 30; 24 из 30.</p> <p>Виды терапии: Антитахистимуляция (АТС), Кардиоверсия, Дефибрилляция. АТС: Пачка импульсов, Пачка импульсов с уменьшением интервала между стимулами. Количество попыток АТС от 1 до 10, шаг не более 1. Количество стимулов в пачке от 1 до 15, шаг не более 1. Возможность автоматического добавления стимула в каждой последующей пачке: ВЫКЛ, ВКЛ. Интервал сцепления первого стимула со спонтанным комплексом: от 70 до 95%, шаг не более 5. Оптимизация АТС для наиболее быстрой и эффективной терапии. Энергия разряда при кардиоверсии и дефибрилляции от 2 до 40 Дж. Для одного приступа ЖТ или ФЖ максимальное количество разрядов не менее 8. Полярность разряда: Возможность инверсии полярности разряда для снижения порога дефибрилляции; Форма разряда: Двухфазный – возможность изменения длительности и процента соотношения фаз (минимум два варианта). Возможность выбора из трех вариантов направления шокового разряда. Встроенные алгоритмы защиты от постстимуляционного оверсенсинга Т-волны. Наличие немедленной передачи данных о зафиксированном аппаратом событии в полностью автоматическом режиме без участия пациента по системе удаленного мониторинга.</p> <p>Режимы стимуляции: Выкл.; DDD(R); DDI(R); VDD(R); VDI(R); AAI(R); VVI(R); VOO; DOO. Значение базовой частоты в диапазоне, но не уже чем от 30 до 160 имп/мин. Значение амплитуды стимуляционного импульса (по всем каналам) в диапазоне, но не уже чем от 0,5 до 7,5 В. Значение длительности импульса (по всем каналам) в диапазоне, но не уже чем от 0,4 до 1,5 мс. Наличие функции автоматического мониторинга порогов стимуляции (по всем каналам) с передачей информации по системе удаленного мониторинга. Наличие частотного гистерезиса: динамический, повторный, сканирующий.</p>	шт	3 370 000	12	40440000,00
---	----------------------------------	---	----	-----------	----	-------------

		<p>Значение предсердно-желудочковой задержки: 15; от 40 до 350 мс. Динамическая АВ-задержка, отдельно программируемая для различных частотных диапазонов и раздельно программируется для спонтанных и стимуляционных событий. Наличие АВ-гистерезиса: положительный, повторный, сканирующий и отрицательный (для обеспечения постоянной желудочковой стимуляции). Программирование ночного ритма стимуляции. Минимизация желудочковой стимуляции за счет автоматической динамической корректировки АВ-задержки. Беспроводная телеметрия, основанная на энергосберегающем алгоритме передачи данных. Возможность автоматической записи внутрисердечных электрограмм (ВЭГМ) в память ИКД: не менее 3-х эпизодов по 56 мин.</p> <p>MPT-совместимость без зон ограничения сканирования (Full Body Scan) при условии использования в комбинации с MPT-совместимыми электродами, а также соблюдении требуемых производителем условий проведения исследования.</p> <p>Варианты коннекторов шокового электрода: DF4 и DF-1.</p> <p>Поддержка системы мобильного удаленного мониторинга пациента с ежедневной беспроводной передачей всей статистической информации и внутрисердечных электрограмм по сети сотовой связи в полностью автоматическом режиме без участия пациента на ежедневной основе. Возможность сохранения до трех индивидуальных предустановок параметров перманентной программы устройства с наличием функции быстрого переключения между ними; планирование расписания проведенных плановых автоматических осмотров с выбором данных и результатов выполненных тестов, которые будут отправлены в установленные дни по системе удаленного мониторинга на личный аккаунт лечащего врача.</p> <p>Расчетный срок службы ИКД: не менее 8.5 лет с учётом: ежеквартальных шоков с максимальной энергией (т.е. 4 шока 40 Дж в год); 15% стимуляции ПЖ, 50% стимуляции ПП с частотой не менее 60 имп/мин; амплитуде не менее 2,5 В; длительности импульса не менее 0,4 мс; сопротивлению на электродах не более 500 Ом; включенными функциями диагностики, ежедневной передаче данных по системе удаленного мониторинга и включенной записью ВЭГМ. Толщина не более 11 мм. Масса не более 82 г. Объем не более 33 см³.</p> <p>Каждый комплект (при поставке в комплектах) состоит из:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. MPT-совместимый двухкамерный кардиовертер-дефибриллятор – 1 шт. 2. MPT-совместимый шоковый электрод улучшенной конструкции, уменьшающий нагрузку на электрод в области коннектора и трикуспидального клапана, активной фиксации, стероидный, длиной не менее 65 см, диаметр не более 7.8 Френч - 1 шт.; 3. MPT-совместимый предсердный электрод активной фиксации, стероидный, длиной 53 см, диаметром не более 5,9 Френч - 1 шт.; 4. Интродьюсеры - 2 шт. 				
3	Десяти полюсный диагностический	Десяти полюсный диагностический катетер для проведения	шт	180 000	12	2160000,00

	катетер	электрофизиологического исследования сердца. Варианты длин катетера: 80 см, 100 см или 110 см. Типы кривизны: Josephson, Josephson special. Количество полюсов: 10. Материал полюсов: платиноиридиевый сплав. Размер дистального полюса не менее 3.2 мм. Длина кольцевого полюса не менее 1.3 мм. Диаметр электрода: 5 Fr (1,67 мм), 6 Fr (2 мм). Варианты межполюсного расстояния (спейсинг): 2 мм, 2-5-2 мм, 2-8-2 мм, 5 мм.				
4	Индивидуальный процедурный комплект для установки кардиостимулятора	<p>1шт - Перчатки - стерильные, неопудренные покрытия для рук №7</p> <p>1шт - Перчатки - стерильные, неопудренные покрытия для рук №7,5</p> <p>2шт - Губка-стик - губка стик 8" для обработки операционного поля , ручка сделана из полипропилена с пенополиуретановой губки. Общая длина ручки 174 мм. Конец ручки полукруглый, проксимальный конец (противоположность губки).Квадрат губки 50 мм в длину и 50 мм в ширину. Толщина губки 25 мм.</p> <p>2шт - Зажим - полипропиленовый медицинский зажим, предназначенный для использования во время захвата губки/салфеток при осуществлении антисептических процедур. Длина - 19см. Материал - полипропилен + 30% стекловолокно. Закруглённый наконечник.</p> <p>1шт - Скальпель - ручка скальпеля: Изготовлена из акрилонитрилбутадиенстирол материала, общая длина - 121.2мм. Ручка скальпеля должна иметь очертание захвата для пальца, чтобы обеспечить лучшую управляемость и манипуляции. Цвет скальпеля синий. Общая длина рукоятки и захвата для пальца должна составлять 31.5мм в длину. Угол полосы захвата пальцем составляет 30 градусов. Лезвие: изготовлено из нержавеющей стали с допустимой твердостью, толщина 0.39мм. Пластиковый кожух скальпеля изготовлен из полиэтилена низкой плотности. Скальпель №11</p> <p>1шт - Ручка-коагулятор с упором для пальцев. Изготовлена из высококачественного прочного пластика, без латекса. Длина карандаша - 145мм. Трёхполюсный. Общая длина - 320см с проводом. Вес - 70гр. Блок включает в себя гексагональную систему блокировки для предотвращения вращения электрода во время использования. Устройство включает в себя специальное силиконовое кольцо, которое не допускает попадания жидкости для предотвращения поражения электрическим током. Устройство голубого цвета, коагуляционная кнопка - жёлтого цвета.</p> <p>1шт - Шприц 5 мл - объем: 5 мл , стерильно, с наконечником тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла "надевается" в шприц</p> <p>1шт - Шприц 10мл - объем: 10 мл , стерильно, с наконечником тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла "надевается" в шприц</p> <p>2шт - Шприц 20мл - объем: 20 мл , стерильно, с наконечником тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла "вкручиваемый" в шприц</p> <p>1шт - Чаша 250 мл - 100% Полипропилен,не содержит</p>	шт	32500,00	24	780000,00

		<p>диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 4,034 "или 10.2см, общая высота 2,17" или 5,55см. Высота верхней границы составляет 0,230 "или 0.58см. Цвет продукта синий. Материал из полипропилена.</p> <p>1шт - Чаша 500 мл - 100% Полипропилен, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 4,034 "или 10.2см, общая высота 2,17" или 5,55см. Высота верхней границы составляет 0,230 "или 0.58см. Цвет продукта синий. Материал из полипропилена.</p> <p>2шт - Халат одноразовый - халат должен быть изготовлен из двух материалов: композитный нетканый материал, состоящий из 100% полипропиленовых волокон, плотностью не ниже 68 и из армированных (усиленных) частей . Размеры: Линия ворота - 22см в длину, Центр-передняя часть от линии шеи до нижней линии - 139.5см, общая ширина в развёрнутом виде - 165см, длина от самой высокой точки плеча до низа - 156см, верхняя точка по длине плеча - 84см, ширина груди - 70см, длина манжеты - 7см * 5см, прорезиненный материал. Усиленная часть рукава составляет 42см. Расстояние между вырезом до усиленной части на груди - 20см. Длина армированной части на груди - 80 см, ширина усиленной части в области груди - 50см. Размер: XL, халат идет в комплекте с полотенцем</p> <p>1шт - Защитное покрытие на стол 137x180 см - Защитное покрытие на стол усиленное, с размерами: ширина 137 см, длина 180 см, сделан из 2-х видов материала: водоотталкивающего и впитывающего. Водопоглощающий материал -нетканый усиленный материал, водоотталкивающий материал - полиэтилен- 2.25 мл. Уровень водопоглощения больше чем 400% плотности ткани. Внутренняя водопоглощающая часть составляет 61x180 см термоприпаяна к полиэтиленовым сторонам, которые являются водоотталкивающим.</p> <p>4шт - Простыня одноразовая - простыня, размерами: 100x100см, может быть сложена с пятью сгибами. Также простыня имеет 5см клейкую полосу. Сделана из материала BIFLEX 59GSM</p> <p>2шт - Простыня одноразовая - Простыня сделана из материала F808 - размер 200x160см с клейким краем 5 см.</p> <p>1шт - Простыня одноразовая 240X355см - простыня для кардиостимуляции сделана из 4 материалов: по краям с обеих сторон простыни имеется пленка из полиэтилена размерами: в высоту 355 см +/-3 см и в ширину 69 см +/- 1 см. Вторая часть это внутренняя часть сделана из впитывающего усиленного материала (который покрывает всего пациента) с размерами: ширина 100 см +/- 1,5 см и высота 101 см +/- 1 см, операционная зона сделана из экстра впитывающего усиленного материала с впитывающей степенью в 400% ширины материала. Область разреза сделана из клейкой пленки для точной защиты в области введения.</p> <p>Простынь имеет 4 отверстия, 2 отверстия квадратной формы и 2 отверстия круглой формы. Круглые отверстия имеют окружность в 10 см в диаметре и расстояние от левого и правого отверстия составляет</p>				
--	--	---	--	--	--	--

		<p>15 см, размер клейкой пленки приложенный поверх отверстия составляет 20х20 см. Квадратные отверстия также имеют клейкую пленку поверх отверстия размером 20х20 см, размер окошка для инсерции составляет 10х14 см, расстояние между отверстиями 8 см. Расстояние между верхними квадратными и нижними круглыми отверстиями составляет 52 см.</p> <p>Размер операционной части простыни составляет 101,6 х 100 см</p> <p>Все материалы простыни не прошиты, а соединены процедурой термического склеивания и сварки, чтобы защитить структуру простыни и обеспечить стабильную прочность частей материала.</p> <p>4шт - Салфетки размером: 30х30(см) - хирургические рентгенконтрастные салфетки сделаны из 100% хлопкового волокна степень впитывания меньше чем 10% от плотности ткани. Салфетки сложены 8 раз. В ней есть рентгеноконтрастная полоска синего цвета.</p> <p>50шт - Салфетки 10х10 см - Стерильная марля впитываемостью выше, чем 550%. Внутренние слои - 1. Без диэтилгексилфталат, 10 * 10 см общий размер 12 слоёв!</p> <p>20шт - Марлевые впитывающие шарики - стерильные марлевые шарики с впитываемостью не ниже, чем 550%. Размер: 5 см.</p> <p>1шт - Покрытие защитное для снимков R35- покрытие представлено из полиэтиленовой пленки толщиной 0.05мм. Покрытие может обладать 2 положениями - расслабленным и растянутым. В расслабленном положении длина внутреннего радиального отверстия составляет 24-28см. В натянутом положении - длина 90 +/- 2 см. На отверстии внутреннего диаметра имеется резинка, чтобы прикрепить покрытие к монитору.</p> <p>1шт - Покрытие защитное - изготовлено из 100х100см полиэтиленовой плёнки толщиной 0,05мм . Ширина покрытия составляет 100 см, длина - 100 см. Покрытие обладает 2 положениями - расслабленным и растянутым. Диаметр отверстия в расслабленном состоянии составляет 38-41см в ширину, а диаметр отверстия в растянутом состоянии составляет 100-103см в ширину. Резиновые ленты представлены на отверстии, чтобы обеспечить помощь в прикреплении и расположении покрытия.</p> <p>1шт - Лоток - Глубокий лоток голубого цвета, изготовленный из полипропилена. Общая ширина 25см, длина - 28см, и 5см в высоту.</p> <p>1шт - Чаша - 500мл - 100% полипропилен, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 12,8см, общая высота 6,2см. Цвет продукта красный. Материал из полипропилена.</p> <p>Метод стерилизации: Этиленоксидом</p>				
5	Система стент-графта: Бифуркационный компонент	<p>Проксимальный конец бифуркационной конфигурации стент-графта раскрывается в проксимальной шейке и верхней части аневризмы. Проксимальный конец бифуркационной конфигурации состоит из нитиноловых стентов, подшитых к тканому графту. Супраренальная часть проксимального конца не покрыта тканым графтом. Супраренальный стент также имеет фиксирующие штифты для</p>	шт	1 855 500	1	1855500,00

		закрепления стент-графта в аорте. Дистальнее аортальная часть раздваивается на 2 меньших трубки: ипсилатеральную подвздошную ветвь и короткую контралатеральную ветвь. Стенты ипсилатеральной ветви подшиты к внешней поверхности тканого материала, формируя гладкую внутреннюю полость. Стенты контралатеральной ветви подшиты к внутренней поверхности тканого графта.				
6	Система стент-графта: Контралатеральный компонент	Проксимальный конец конфигурации контралатеральной ветви раскрывается в короткой контралатеральной ветви бифуркационной конфигурации, а дистальный — в контралатеральной подвздошной артерии. Проксимальный конец конфигурации контралатеральной ветви имеет конфигурацию открытой коронки, которая не содержит материала графта в своих выемках.	шт	1 145 500	1	1145500,00
7	Система стент-графта: Подвздошный/аортальный/абдоминальный компонент	Конфигурация подвздошной дополнительной части используется, если требуется дополнительно удлинить дистальную часть стент-графта. Его проксимальный конец имеет конфигурацию открытой коронки. Конфигурацию контралатеральной ветви подходящего размера можно использовать в качестве конфигурации подвздошной дополнительной части. Конфигурация аортальной дополнительной части используется, если требуется дополнительно удлинить проксимальную часть стент-графта. Стент-графты аортальной дополнительной части имеют непокрытый проксимальный супраренальный стент с фиксирующими штифтами.	шт	1 145 500	1	1 145 500
8	Система стент-графта: Односторонний аорто-подвздошный компонент	Проксимальный конец односторонней аорто-подвздошной (AUI) конфигурации раскрывается в проксимальной шейке и верхней части аневризмы. Все стенты проксимального аортального конца AUI конфигурации пришиты к наружной поверхности тканого графта. Проксимальный стент (супраренального) аортального фрагмента не покрыт тканым материалом. Таким образом, конструкция этого открытого стента позволяет стент-графту AUI закрепиться выше почечных артерий без их обструкции материалом графта. На супраренальном стенте имеются фиксирующие штифты для облегчения закрепления устройства AUI на месте. Супраренальный стент пришит к проксимальному краю графта высокомолекулярной полиэтиленовой нитью. Дистальнее аортальный фрагмент конически сужается, превращаясь в трубку малого диаметра. В дистальном окончании конического устройства AUI стенты подшиты к внутренней поверхности тканого графта.	шт	1 855 500	1	1855500,00
9	Баллонный катетер стент-графта	Баллонный катетер стент-графта диаметр в раздутом состоянии 10-46 (мм); размер шахты 8(F); используемая длина 100 (см); совместимость с интродьюсером 12 (F). Материал – податливый полиуретан, не содержит латекса	шт	145 500	1	145500,00
10	Стент-графт торокальный с системой доставки и с дополнительными модулями	Самораскрывающийся трубчатый эндопротез для рентгенэндоваскулярной реконструкции аневризм грудной отдела аорты с открытой короной в проксимальной части. Самораскрывающийся эндопротез на доставляющем катетере, состоящий из полиэфирного тканого графта и эластического каркаса,	шт	2 800 500	1	2 800 500

		изготовленного из нитиноловой проволоки. Отсутствие вспомогательных фиксирующих приспособлений (крючков, зубцов и подобных) для фиксации стента. Наличие легко визуализируемых под рентгеноскопом платиноиридиевых рентгеноконтрастных меток, для обеспечения рентгенографической визуализации его краев в виде цифры «8»: 4 шт. в проксимальной части и 1 в центральной части, в виде «0» - 2 шт. в дистальной части и проводник сверхжесткий, наличие диаметров 0,035". Наличие длин 75 см, 145 см, 180 см, 260 см. Наличие кончиков длиной 1 см, 3,5 см, 6 см. Наличие типов: прямой и J-образный и проводник сверхжесткий, наличие диаметров 0,035". Наличие длин 75 см, 145 см, 180 см, 260 см. Наличие кончиков длиной 1 см, 3,5 см, 6 см. Наличие типов: прямой и J-образный.				
11	Адаптер с гемостатическим клапаном	Устройство с гемостатическим клапаном для ввода, доставки и фиксации инструментов при эндоваскулярных вмешательствах на церебральных сосудах, с резистентностью к нагрузкам высокого давления. Варианты исполнения с жестким или мягким удлиненным боковым портом с 3х-ходовым краником. Варианты гемостатического клапана с закручивающимся или защелкивающимся фиксатором.	шт	15000	50	750000,00
12	Процедурный комплект для нейроинтервенции	3шт - Перчатки - стерильные, неопудренные, для рук №7,5 1шт - Перчатки - стерильные, неопудренные, для рук №8 1шт - Скальпель - Ручка скальпеля: Изготовлена из акрилонитрилбутадиенстирол материала, общая длина - 121.2мм. Ручка скальпеля должна иметь очертание захвата для пальца, чтобы обеспечить лучшую управляемость и манипуляции. Цвет скальпеля синий. Общая длина рукоятки и захвата для пальца должна составлять 31.5мм в длину. Угол полосы захвата пальцем составляет 30 градусов. Лезвие: изготовлено из нержавеющей стали с допустимой твердостью, толщина 0.39мм. Пластиковый кожух скальпеля изготовлен из полиэтилена низкой плотности. Скальпель №11 1шт - Игла пункционная - диаметр составляет 1,25 мм или 18Ga, длина 2.75 " или 6.98мм. Канюля из нержавеющей стали, концентратор: изготовлен из акрилового мультиполимерного материала, прозрачного цвета, квадратной формы с одной стороны, с кончиком для упора большого пальца и треугольной формы с другой стороны. Защитный чколпачок для иглы изготовлен из прозрачного полиэтилена низкой плотности . Скос иглы представлен с помощью электрополированного наконечника. Минимальный внутренний диаметр концентратора составляет 0,0395 ". Максимальный диаметр проводника - 0,380 " Игла размером 18 G 6шт - Игла - игла из нержавеющей стали, конический концентратор с соединением замка Люэра, изготовленный из полипропилена, 20 Ga 2шт - Шприц 3 мл - объем: 3 мл , стерильно, с наконечником тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц 2шт - Шприц 10 мл - объем: 10 мл , стерильно, с наконечником тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц	шт	30000	50	1500000,00

		<p>2шт - Шприц 20 мл - объем: 20 мл , стерильно, с наконечником тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц</p> <p>1шт - Шприц 5 мл- шприц объемом 5 мл - тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц</p> <p>1шт - Чаша - 250мл - 100% полипропилен, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий объем 250мл. Высота 5,15см. Диаметр 10,3см. Цвет продукт синий.</p> <p>1шт - Чаша - 500 мл - 100% Полипропилен, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 4,034 "или 10.2см, общая высота 2,17" или 5,55см. Высота верхней границы составляет 0,230 "или 0.58см. Цвет продукта синий.</p> <p>2шт - Чаша - 120мл - 100% полипропилен, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий объем 120мл. Диаметр 8,4см, высота 3см. Цвет продукта прозрачный.</p> <p>1шт - Краник трехходовой - Трехходовой краник высокого давления с вращающейся задвижкой, достигает до 1200 psi давления. Тип: (папа/луерлок) Корпус сделан из прочного материала поликарбонат, ручка сделана из термопластичного материала. Вращающийся механизм смазан силиконовой жидкостью чтобы избежать застревание. Общая ширина 1.3" , общая высота 1.108", общая длина 2.175". Диаметр отверстия 1.80 мм или 0.071 дюйм. Длина ручки 0.827". Форма корпуса: Под рукояткой имеется 2 держателя для захвата пальца для обеспечения прочного захвата с противоположной стороны ручки. Вся длина корпуса имеет поддерживающую форму кривизны. Устройство предназначено для обеспечения доставки жидкости высокого давления и объема через все устройство с дополнительной опцией: закрытой или полуоткрытой 3 ходовыми проходами.</p> <p>1шт - Ножницы - стандартные ножницы 12,5 см , металлические</p> <p>4шт - Полотенце - белого цвета, сделано из 100% материала Kaucel (целлюлоза), размер: 32x36см.</p> <p>3шт - Халат одноразовый - халат изготовлен из композитного нетканого материала плотностью не ниже 68 .Размеры: По линии горловины - 22см в длину, центр - передняя часть от линии горловины до линии подгибки - 139.5см, общая ширина в развёрнутом виде - 165см, длина от самой высокой точки плеча до низа - 148см, длина рукава до верхней точки плеча - 84см, ширина груди - 70см, длина манжеты - 7см*5см, прорезиненный материал. Размер: XL, халат идет с полотенцем</p> <p>2шт - Покрывало защитное - изготовлен из 100см * 102см * 0,05мм полиэтиленовой плёнки. Ширина покрытия составляет 100 см, длина - 102 см. Покрывало обладает 2 положениями - расслабленным и растянутым. Диаметр отверстия в расслабленном состоянии составляет 38-41см в ширину, а диаметр отверстия в растянутом состоянии</p>				
--	--	---	--	--	--	--

		<p>составляет 100-103см в ширину. Резиновые ленты представлены на отверстиях, чтобы обеспечить помощь в прикреплении и расположении покрытия.</p> <p>1шт - Простыня одноразовая - простыня ангиографическая с 4-мя отверстиями (2 отверстия радиального доступа, 2 отверстия феморального доступа). Покрытие сделано из 4-х материалов: усиленный нетканый материал, абсорбирующий материал, Полиэтилен, медицинские клеевые полоски на клейкой части. Простыня с абсорбирующей степенью выше чем 400%. Общая ширина простыни 280 см, длина 330 см. Покрытие должно иметь как минимум 2 маркера головной части, напечатанных возле отверстий для пункции. С двух сторон покрытие должно иметь полиэтиленовые края размерами: 70x330 см. Полиэтиленовые края не прошиты, а соединены процедурой термического склеивания и сварки, чтобы защитить структуру простыни и обеспечить стабильную прочность частей материала. Длина не оперативного поля с ножной стороны 153x140 см, от головной части 27x140 см, обе не оперативные части сделаны из усиленный нетканый материал отталкивающего воду материала. Оперативное поле изготовлено из абсорбирующего материала. На оперативном поле имеются 4-ре отверстия с прозрачными клеящимися полосками из медицинского клея, 2 малых отверстия на дополнительном адгезивном поле размером 15x19 см с овальной формы отверстием диаметром 6,2 см. Большие 2 отверстия находятся на дополнительном адгезивном поле 15x19 см с овальными отверстиями размером 13x7 см. 2 малых отверстия должны находится на расстоянии 76 см друг от друга. На левой и правой стороне полиэтиленового края находятся склеенные и запрессованные соединительные полоски общей шириной 10 см от левого и правого краев общей длиной 330 см. Расстояние от верхнего края простыни до центра отверстий 75 см. Все 4-ре отверстия располагаются по одной горизонтальной линии в 75 см от верхнего края. Простыня не протекает, также на простыне с двух сторон имеется барьерный край/загиб на пленке против стекания жидкости размером 10 см.</p> <p>1шт - Покрытие защитное - общая ширина 80 +/- 1.5 см, длина 140 +/- 2 см. Покрытие сделано из 2-х видов материала: водонепроницаемый и водопоглащающий. Сторона водопоглащающего материала составляет 77 см в высоту и 61 см в ширину. Материалы: полиэтилен - 0.065 мм и нетканогоусиленного материала с уровнем поглощения/всасывания больше чем 400%. Идет в сложенном виде впитывающая сторона остается внутри (сложенная наизнанку) с внутренней стороны для легкой и защищенного стерильного покрытия поверхности. Покрытие предназначено на инструментальный хирургический стол "гусь"</p> <p>1шт - Пластырь - пластырь тегадерм, размер: . Прозрачная пленочная наклейка для фиксации катетеров. Материал: полупроницаемая полиуретановая пленка, адгезив: безвредный для кожи полиакрилат. Размер 10x11,5 см +/- 5 см</p> <p>40шт - Салфетки 10x10 см - Стерильная марля впитываемостью выше,</p>				
--	--	--	--	--	--	--

		<p>чем 550%. Внутренние слои - 1. Без диэтилгексилфталат, 10 * 10 см общий размер 12 слоёв!</p> <p>10шт - Салфетки размером (см):45x45 - Хирургические рентгенконтрастные салфетки сделаны из 100% хлопкового волокна степень впитывания меньше чем 10% от плотности ткани. Размеры: 40x40 см салфетки сложены 8 раз для того чтобы создать 4-х слойный впитывающий продукт. В нем есть рентгеноконтрастная полоска синего цвета, каждые 5 губок связаны вместе для легкого подсчета.</p> <p>1шт - Лоток - Глубокий лоток голубого цвета, изготовленный из полипропилена. Общая ширина 25см, длина - 28см, и 5см в высоту.</p> <p>2шт - Инфузионная система - не вентилируемая инфузионная система сделан для поставки жидкости с мягкой упаковки, таких как натрия хлорида 09% или складной упаковки, к пациенту. Не вентилируемая инфузионная система не может использоваться со стеклянной банкой. Система сделана из 3-х составляющих: шип (острие), линия и роликовый зажим. Шип является одноходовым шипом со скоростью потока 20 капель примерно на 1 куб. идет встроенный к 60 мм длиной - капающей камере, общая длина шипа с камерой - 129.9 мм. Камера сделана из мягкого поливинилхлорида, не содержит диэтилгексилфталат. Камера имеет встроенный фильтр в 15 микрон, сделан из акрилонитрилбутадиенстирол+нейлон мембраны. Линия (трубка) сделана из поливинилхлорида, не содержит диэтилгексилфталат - материал, с внутренним диаметром 2.9 мм и общим диаметром 4.1 мм. . Общая длина - 200 см к дистальной части которая имеет крепление тип "вкручивания" - коннектор к пациенту. Цвет: прозрачный. Роликовый зажим сделан из полистирола, белого цвета.</p> <p>1шт - Покрытие: защитное на стол - общий размер скатерти - 137x150см. Покрытие разделено на 3 части - 2 части - полиэтиленовые, водоотталкивающие, и 1 часть - водовпитывающий, впитывающая воду. Водоотталкивающий материал, и впитывающий воду - материал - с коэффициентом поглощения более чем 300%, часть, впитывающая воду - 150см длиной и 61см в ширину. Скатерть имеет клеевой маркер на нижней стороне.</p> <p>Метод стерилизации: Этиленоксидом</p>				
13	Спираль для эмболизации аневризм	<p>Непокрытая платиновая трехмерная спираль, закрепленная на шасси из полипропилена. Шасси состоит из двух независимо закрепленных нитей и атравматичного полипропиленового шарика на дистальном конце. Крепление шасси на доставляющей системе должно позволять спирали свободно вращаться на 360° и отгибаться под углом 67° по отношению к доставляющей системе. Система доставки должна обеспечивать наилучшую установку и перепозиционирование спирали, а также предотвращать эффект "отброса" доставляющего катетера. Система отделения спиралей - моментальная, механическая, активаторного типа, без использования электрических кабелей и батареек. Гидрофильное PTFE покрытие. МРТ совместимы. Все размеры спиралей совместимы с катетером доставки 0.010". Диаметр</p>	шт	336 500	40	13460000,00

		(мм) 1,5, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 25, длина (см) 1, 2, 3, 4, 6, 8, 10, 12, 15, 20, 30, 40, 50. Размер по заявке конечного получателя.				
14	Микропроводник	Прогрессивно утончающийся нитиноловый сердечник, последние 39 см рентгеноконтрастные. Сплав: Scitanium. Лентообразный кончик с возможностью ремоделирования (не менее 2см). Покрытие: гидрофильное (PTFE). Общая длина не менее 200 см, дистальный диаметр – не более 0,010".	шт	98 000	8	784000,00
15	Устройство для электролитического отделения спиралей	Неразборный, стерильный электронный блок с панелью управления для обеспечения энергией процесса электролитического отделения микроспиралей. Возможность отделения до 60-ти спиралей. Возможность поставки дополнительных электродов для подачи напряжения на спираль. Наличие световых и звуковых индикаторов. Совместимость с микроспиралями GDC, Matrix, Target.	шт	85 000	8	680000,00
16	Микрокатетер для доставки спиралей	Микрокатетер, движимый по проводнику. Проксимальный конец катетера имеет стандартный люеровский адаптер. Катетер имеет полужесткий проксимальный сегмент и 12 переходов жесткости по всей длине для облегчения управления. Имеет одинарные или двойные маркеры. Катетер имеет несколько слоев: тефлоновый стержень, нитиноловый каркас, покрытие Pebax, нейлоновая оболочка. Предназначен для доставки спиралей, рентгенконтрастных веществ и других терапевтических агентов. Полностью совместим с ДМСО. Длина рабочей части – 150 см. Крутящий момент 1:1. Внутренний диаметр на всем протяжении не более 0.017". Внешние диаметры проксимального/дистального концов в вариациях 2.1F/1.7F и 2.4F/1.9F. Совместим с проводником 0.014" и интродьюсером 5F. Давление разрыва - 600 psi. Кончик катетера прямой, 90° с длиной кончика 5.0 мм, 45° с длиной кончика 2.5 мм	шт	289 000	8	2312000,00
17	Микрокатетер для доставки стента	Микрокатетер движимый по проводнику. Проксимальный конец катетера имеет стандартный люеровский адаптер. Катетер имеет полужесткий проксимальный сегмент и 12 переходов жесткости по всей длине для облегчения управления. Имеет одинарные или двойные маркеры, состоит из нескольких слоев: тефлоновый стержень, нитиноловый каркас, покрытие Pebax, нейлоновая оболочка. Предназначен для доставки спиралей, рентгенконтрастных веществ и других терапевтических агентов. Полностью совместим с ДМСО. Длина рабочей части 153 см. Крутящий момент 1:1. Внутренний диаметр проксимального конца и дистального конца катетера 0.015", 0.017", 0.021", 0.027", совместимые с проводниками 0.012", 0.014", 0.018", 0.021" соответственно и интродьюсером 5F. Давление разрыва - 600 psi. Размеры по заказу конечного получателя.	шт	285 000	1	285000,00
18	Стент интракраниальный	Самораскрывающийся нитиноловый матричный стент с электролитическим способом отделения. Предназначен для проведения ремоделирования аневризм с широкой шейкой, ангиопластики сосудов со склеротическими отложениями, при технике ассистенции эндоваскулярной эмболизации спиралью, в целях поддержки массы спиралей и сохранению просвета родительской артерии. Стент должен	шт	1 200 000	1	1200000,00

		иметь нефиксированный диаметр для лучшей адаптации к анатомии сосудов пациента. Стент должен иметь возможность репозиционирования с полным обратным удалением в доставляющий микрокатетер даже после полного раскрытия, иметь 3 (для ø3-4 мм) или 4 (для ø5-6 мм) рентгенконтрастных маркеров. Диаметр стента 3, 4, 5, 6 мм, длина от 15 мм до 40 мм. Размер по заявке конечного получателя.				
19	Проводниковый церебральный гайд катетер	Армированный перекрестно расположенными сдвоенными волокнами нержавеющей стали, направляющий катетер со сверхгибкой дистальной частью длиной не менее 7 см. Мягкий атравматичный кончик с рентгеноконтрастной меткой. Наличие изгибов: 40°, многоцелевой, прямой. Наличие катетеров с наружным диаметром: 5F, 6F, 7F, 8F. Диаметр внутренний для катетеров 5F- не менее 0,053", 6F- не менее 0,064", 7F- не менее 0,073", 8F- не менее 0,086". Наличие длина 90, 100 см.	шт	85 000	10	850000,00
20	Баллонный микрокатетер	Монорельсовый баллонный катетер предназначен для проведения ассистенции при эмболизации аневризм, временной тест-окклюзии, при вазоспазме. Совместимость с проводником 0.014". Баллон имеет две степени жесткости: мягкий и супермягкий. Баллон смонтирован на катетере длиной 150 см. Мягкий имеет диаметры: 3, 4 и 5 мм и длины: 10, 15, 20, 30 мм; супермягкий имеет диаметры: 3, 4 и 7 мм и длины 5, 7, 10, 15 мм. Профиль баллона не более 2.7F. Внешняя поверхность катетера изготовлена из полиамида и пебакса, внутренняя имеет плетеную структуру, дистальная часть катетера находящаяся в соответствии с баллоном имеет микронасечки для лучшего прохождения контраста и быстрого времени сдувания баллона. Длина атравматичного кончика катетера 3,25 мм. Минимальный внутренний диаметр проводникового катетера: 0,053" (1,35 мм). Проксимальный диаметр катетера не более 2.8 F, дистальный - 2.7 F. Время раздувания баллона: 3 сек., время сдувания: 2 сек. Катетер имеет 2 рентгеноконтрастных маркера. Имеется гидрофильное покрытие, уменьшающее трение	шт	425000	8	3400000,00
21	Сверхжесткий проводник	Проводник сверхжесткий ангиографический с усиленной поддержкой с прямым, коротким и J-образным кончиком. Для усиленной управляемости и контролируемой маневренности при прохождении сложной анатомии сосуда. Устойчивость к изломам и увеличенная гибкость кончика. Сердечник повышенной жесткости из нержавеющей стали для улучшенной проходимости проводника по стенозированным участкам артериального русла. Политетрафторэтиленовое покрытие предназначено для лучшего прохождения извитых сосудов и снижения травматизации стенки артерии во время эндоваскулярных процедур. Четыре варианта длины: 75см, 145см, 180см, и 260см. Диаметр: 0.035" и 0.038".	шт	85 000,00	3	255000,00
22	Самораскрывающаяся стент система для каротидных артерий	Самораскрывающийся нитиноловый стент на системе доставки с Rх портом на расстоянии 28 см от кончика катетера. Танталовые маркеры на каждом конце стента. Ячейки открытого типа. Не расширяющиеся концы стента. Система защиты от "выпрыгивания стента" EХ.P.R.T. при раскрытии. Нулевое укорочение стента. Толщина стенки стента	шт	385 000,00	1	385000,00

		0.0088". Совместимость с проводником 0.014. Рабочая длина доставляющего катетера 135 см. Совместим с проводником 0.014". Возможны два варианта стента: анатомически суживающийся («бутылкообразной») формы и прямой. Размер для стента бутылкообразной формы: диаметр стента 8х6, длина 30мм; диаметр стента 8х6, длина 40мм; диаметр стента 10х7, длина 30мм; диаметр стента 10х7, длина 40мм. Размер для стента прямой формы: диаметр стента - 6; 7; 8; 9; 10, длина - 20; 30; 40; 60 мм.				
23	Система для защиты от дистальной эмболии	Быстро сменяемая система защиты против дистальной эмболии с плетеным нитиноловым фильтром с гепариновым покрытием. Независимое вращение фильтра на проводе. Поперечный профиль 3.2Fg. Совместим с проводниками 0.014" или 0.018". Длина проводника 320см с возможностью укорочения до 190см и использование оставшегося проводника для "быстрой" навигации через Rх порт. Платиновая проволока на конце проводника для обеспечения наилучшей рентгенконтрастности. Золотая проволока вмонтирования в отверстия фильтра для определения степени открытия и положения фильтра. Фильтр должен полностью убираться в доставляющий катетер при доставке. При удалении фильтр должен полностью убираться в катетер 4.2Fg. Катетер для доставки и удаления входит в комплект. Размер фильтра: 3; 4 ; 5; 6; 7мм.	шт	413 500,00	1	413500,00
24	Баллонные катетер для ЧТА 0,014" ниже колена	Двухпросветный баллонный катетер ВТК система RX, Совместимость с проводником 0.014", маркеры рентгеноконтрастные, двойные, покрытие гидрофильное на протяжении на всем протяжении, диаметр баллона - 1,5; 2; 2-1,5; 2,5; 2,5-2; 3; 3-2,5; 3,5; 3,5-3; 4; 4-3,5 мм, длина баллона - 20, 40, 80, 120, 150, 210 мм, длина катетера 90-150 мм. Номин. давл. – 8 атм, давл. разрыва – 14 атм. Низкий профиль кончика – 0,017".	шт	142 500,00	10	1425000,00
25	Проводник	Длина 190 см и 300 см. Диаметр не более 0.014". Материал сердечника: нержавеющая сталь повышенной прочности, Проксимальная спираль не менее 21.5см, нержавеющая сталь, рентгенпрозрачная. Дистальная спираль не более 2.6 см, палладий, рентгенконтрастная. Проксимальный конец shaft с политетрафторэтиленовым покрытием. Дистальное покрытие shaft: 30см, гидрофильное. Маркеры shaft 92 и 102 см от дистального конца. Два типа поддержки: стандартный и усиленной поддержки. Три вида гибкости наконечника - очень гибкий, гибкий, средней гибкости.	шт	32 000,00	155	4960000,00
26	Баллонный катетер для ЧТА выше колена	Коаксиальный двухпросветный баллонный катетер для периферической ангиопластики на системе доставки (OTW), совместимый с 0,035" проводником. Специальный материал баллона сочетает в себе сверхтонкие стенки и устойчивость к царапинам. Гидрофильное (LFC) покрытие баллона и дистальной части shaft. Shaft катетера, с повышенной проходимостью и устойчивостью к перегибам, в сочетании с гибкостью, длиной 80 и 130 см. Совместим с интродьюсером 5F–7F. 2 обжатых (с нулевым профилем) платино-иридиевых маркера по краям баллона. Расчетное давление разрыва (RBP): 18 атм. (Ø 3мм), 14-18 атм. (Ø 4мм), 14-17 атм. (Ø 5мм), 12-	шт	100 000,00	10	1000000,00

		17атм. (Ø 6мм), 12-16 атм. (Ø 7мм), 11-14атм. (Ø 8-9мм), 11атм. (Ø 10-12мм). Ø shaft катетера 5F-6F. Размеры: Ø баллона (мм): 3; 4; 5; 6; 7; 8; 9; 10; 12. Длина баллона (мм): 20; 40; 60; 80; 120; 150; 200; 250; 300. Размеры по заявке получателя.				
27	Интродьюсерная Система	Набор для несосудистого мини доступа в процедурах дренирования. В наборе: коаксильный интродьюсер 6F 20см, дилататор 4F, жесткая канюля, интродьюсерная игла, стилет троакар 15см 21G, проводник из нержавеющей стали с платиновым кончиком длиной 60см 0.018", PTFE проводник из нержавеющей стали длиной 150см 0.038" с двойным рабочим кончиком (прямым и J 3мм).	шт	55 200,00	5	276000,00
28	Дренажная емкость	Дренажный мешок объемом 600 мл и из поливинилхлорида, устойчивая к изломам линия длиной 61см с возможностью регулировки и фиксированным коннектором типа "папа". Наличие двойного дренажного клапана и пояса Velcro, с мягкой тканевой поддержкой. Дополнительный коннектор "папа" в комплекте. Одна сторона мешка мягкая для комфорта пациента (опция).	шт	7 000,00	5	35000,00
29	Билиарные запирающиеся дренажные катетеры с маркерной меткой для внутреннего и наружного дренирования	Запирающийся билиарный дренажный катетер длиной 40 см с гидрофильным покрытием дистальной части до рентгенконтрастной метки с ручным высвобождением. Кончик катетера имеет форму pigtail. Pigtail снабжен выпрямителем для легкого введения канюлей. Катетер изготовлен из полиуретана, что обеспечивает устойчивость к изгибам и изломам, память формы, повышению пластичности внутри тела пациента. Материал катетера включает сульфат бария для улучшения видимости под рентгеновскими лучами. наличие платиновой рентгенконтрастной метки Размеры - 8,5, 10, 12, 14F, каждый имеет соответствующую цветовую кодировку хаба (голубой, фиолетовый, желтый, оранжевый). Количество дренажных отверстий - 17 для катететров диаметром 8.5 и 10 F и 18 для 12 и 14F . От 8 до 9 отверстий располагаются на кончике pigtail (количество варьирует в зависимости от размера) и 9 отверстий располагаются по спирали на стержне катетера на расстоянии 5 или 2 см от отверстий на кончике катетера . Размер отверстий 0.065 см ² Отверстия на стержне начинаются сразу от кончика pigtail. Большой размер отверстий и их количество обеспечивает максимальный дренаж 0.9см ² . Катетер предназначен для использования с 0.038" проводником. В комплекте имеется катетер, жесткая металлическая канюля с экзогенным кончиком, гибкая пластиковая канюля , троакар, устройство для репозиционирования для снятия захвата и перемещения катетера.	шт	52 500,00	5	262500,00
30	Система баллонорасширяемых периферических стентов	Стент из нержавеющей стали, баллонорасширяемый матричный. Монтированный на системе доставки, совместимой с 6/7 Fr интродьюсер и 0.035" проводником. Танталовые маркеры на каждом конце стента. Профиль - 0.079". Рабочая длина катетера 80 или 135 см. Нормальное давление в баллоне - 8 атм., максимальное - 12 атм. Диаметр стента 5; 6; 7; 8; 9; 10. Длина: 17, 27, 37, 57 мм.	шт	356 000	3	1068000,00
31	Инфузионный насос	Автоматический инфузионный насос. Габариты 250 x 90 x 150 мм. Вес не более 1,45 кг. Инфузионные наборы: Соответствует стандарту GB	шт	620 000,00	30	18600000,00

		<p>8368-2005, диаметр сечения 3,5–4,5 мм, толщина 0,8–1,2 мм. Экран: монохромный ЖК-экран с диагональю не менее 3,0 дюйма, разрешение не менее 240 × 128 пикс. Основные параметры: Инфузионные режимы не хуже: «Скорость», «Время», «Масса тела», «Скорость падения», «Последовательный». Скорость потока не менее 0,1–1500 мл/ч. Заданный объем инфузии (VTBI) не менее 0,1–9999 мл. Суммарный объем не менее 0,1–9999 мл с шагом в 0,1 мл. Заданное время не менее 00:00:01–99:59:59 (ч:м:с), регулируется – наличие. Шаг не более 0,1 мл/ч. Точность не более ± 5 %. Скорость в режиме открытой вены (KVO) не более 0,1–5,0 мл/ч с возможностью регулировки, шаг не более 0,1 мл/ч. Скорость подачи болюса: Автоматическое и ручное управление болюсом в диапазоне не менее 0,2–1500 мл/ч. Скорость продувки 800 мл/ч. Закупорка: Низкий уровень — 150 ± 113 мм рт. ст. (20 кПа), средний уровень — 525 ± 113 мм рт. ст. (70 кПа), высокий уровень — 900 ± 180 мм рт. ст. (120 кПа). Фильтрация пузырьков воздуха: Минимум 50 мкл, не менее пяти уровней на выбор: 50 мкл, 100 мкл, 250 мкл, 500 мкл и 800 мкл. Функции: Титрирование – наличие. Блокировка клавиатуры – наличие. Пауза – наличие. Функция Anti-bolus – наличие. Система самодиагностики – наличие. Конфигурация по последним параметрам – наличие. Библиотека препаратов – не менее 200 препаратов. Журнал событий – не менее 1500 событий. Интенсивность сигнала не менее 1–8 уровней с возможностью выбора. Автоматическая блокировка: Положения «ВКЛ» и «ВЫКЛ», 1–5 мин на выбор, шаг — 1 минута. Крепление: Док-станция – поддерживается. Рукоятка – наличие. Крепление: Стандартное — на вертикальном кронштейне, опциональное — на горизонтальном кронштейне. Сигнализация: Визуальные и звуковые сигналы: Заданный объем инфузии выполнен, заданный объем инфузии почти выполнен, наличие воздуха, открытие дверцы, ошибка скорости падения, истекло время в режиме ожидания, закупорка, системная ошибка, отклонения в работе системы, низкий заряд аккумулятора, разрядка аккумулятора, напоминание, отключение от источника питания переменного тока. Источник питания: Источник питания переменного тока 100–240 В (50–60 Гц). Тип аккумулятора – Литиевый. Время работы от аккумулятора: Стандартное не менее 4 ч. при скорости потока в 25 мл/ч, опциональное не менее 8 ч. при скорости потока 25 мл/ч. Время зарядки не более 6 часов. Интерфейс передачи данных - Поддерживается, RS232. Вызов сестры – Поддерживается. Источник питания постоянного тока – Поддерживается. Использование в карете скорой помощи - Поддерживается (стандарт EN-1789).</p>				
--	--	---	--	--	--	--

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 Кодексом. 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 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

Главный врач

Бюрабеков И.Д.

Дата « ____ » _____ 2021 год

М.П.

Банковская гарантия

Наименование банка

(наименование и реквизиты банка)
Кому

Гарантийное обязательство № _____
" _____ " _____ г.

(местонахождение)

Мы были проинформированы,
что _____

(наименование потенциального поставщика)

в дальнейшем "Поставщик", принимает участие в тендере по закупке _____
_____, организованном

_____ (наименование заказчика, организатора закупа

и готов осуществить поставку (оказать услугу) _____ на общую сумму _____
тенге.

(наименование и объем товаров, работ и услуг) (прописью)

Тендерной документацией от "___" _____ г. по проведению вышеназванных закупок
предусмотрено внесение потенциальными поставщиками обеспечения тендерной заявки в виде банковской
гарантии.

В связи с этим, мы _____ настоящим берем на себя

(наименование банка)

безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму, равную

_____ (сумма в цифрах и прописью)

по получении Вашего письменного требования на оплату, а также письменного подтверждения того, что
Поставщик:

1) отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных
заявок;

2) победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;

3) победитель не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или
договора на оказание фармацевтических услуг.

Данная гарантия вступает в силу со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.

Данная гарантия действует до окончательного срока действия тендерной заявки Поставщика на
участие в тендере. Если срок действия тендерной заявки продлен, то данное гарантийное обязательство
продлевается на такой же срок.

Подпись гаранта

Дата и адрес

Печать

(при наличии)

**Приложение 3
к Тендерной документации**

(Кому) _____
(наименование заказчика, организатора закупа
или единого дистрибьютора)

(От кого)

(наименование потенциального
поставщика)

**Заявка на участие в тендере
(для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую
деятельность и юридических лиц)**

Рассмотрев тендерную документацию по проведению тендера/ объявление и Правила 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 и медицинской помощи в системе обязательного медицинского социального страхования, утвержденные постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729,

_____ (название тендера/двухэтапного тендера)
получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация),
_____,

_____ (наименование потенциального поставщика) выражает согласие осуществить поставку товаров, фармацевтических услуг в соответствии с тендерной документацией (условиям объявления) по следующим лотам:

_____ (подробное описание товаров, фармацевтических услуг)

Настоящая тендерная заявка состоит из:

1. _____
2. _____
3. _____

Настоящая тендерная заявка действует в течение _____ дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.
(прописью)

Подпись, дата _____ должность, фамилия, имя, отчество
(при его наличии)

Печать
(при наличии)

Имеющий все полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению

(наименование потенциального поставщика)

Сведения о квалификации

(заполняются потенциальным поставщиком при закупках лекарственных средств, изделий медицинского назначения, медицинской техники, фармацевтических услуг)

Наименование тендера _____

1. Общие сведения о потенциальном поставщике:

Наименование юридического лица (фамилия, имя, отчество (при наличии) физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность) _____

БИН/ИИН*/УНП** _____

2. Объем товаров, поставленных (произведенных) потенциальным поставщиком, аналогичных (схожих) закупаемым на тендере/двухэтапном тендере*** (заполняется в случае наличия)

Наименование товара	Наименование заказчика	Место поставки товара	Дата поставки товара	Наименование, дата и номер подтверждающего документа	Стоимость договора, тенге
1	2	3	4	5	6

*** Достоверность всех сведений о квалификации подтверждаю

Подпись, дата _____ должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)

Печать (при наличии)

*БИН/ИИН - бизнес идентификационный номер/индивидуальный идентификационный номер;

**УНП - учетный номер налогоплательщика.

**Приложение 5
к Тендерной документации**

**Опись документов, прилагаемых
к заявке потенциального поставщика**

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ	Оригинал, копия, нотариально засвидетельствованная копия	Стр.

**Приложение 6
к Тендерной документации**

Справка об отсутствии просроченной задолженности

Банк/филиал банка (наименование) по состоянию на _____ подтверждает отсутствие 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 постановлением правления Национального Банка Республики Казахстан _____
(указать полное наименование физического лица,

осуществляющего предпринимательскую деятельность, или юридического лица, телефон, адрес, 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 идентификационный номер;

**БИК - банковский идентификационный код.

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

№	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.	
9.	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

"__" _____ Г.

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) _____, именуемый (ое) (ая) в дальнейшем – "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 запуску изделия медицинского назначения, прошедшего в году 2020 , № _____ от "___" _____ года заключили настоящий Договор 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 соответствии с 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 к нему, а также со всей документацией,на которую в договоре есть ссылки;

2) цена Договора означает цену, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств;

3) товары - товары и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в рамкахДоговора;

4) сопутствующие услуги - услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие, например, как 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 предприятия иакционерные общества, контрольный пакет акций которых принадлежит государству, а также аффилированные с 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 условиях Договора.

4. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данный Договор и считаютсяяго неотъемлемой частью, а именно:

1) _____ настоящий Договор;

2) _____ перечень закупаемых товаров;

3) _____ техническая спецификация;

4)обеспечения исполнениядоговора в виде банковской гарантииили гарантийных денежных средств, вносится потенциальным поставщиком на счет:

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 статус производителя, 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 кому-либо содержание 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, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора. Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.

10. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика использовать какие-либо вышеперечисленные документы или информацию, кроме как в целях реализации Договора.

11. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения, указанному в приложении 1 к тендерной документации. Упаковка должна выдерживать без каких-либо ограничений интенсивную подъемно-транспортную обработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки, а также открытого хранения. При определении габаритов упакованных ящиков и их веса необходимо учитывать отдаленность конечного 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 соответствовать специальным требованиям, определенным Заказчиком.

13. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

14. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении 1 к тендерной документации. 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, изготавливаемых 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 модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика. В случае появления дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика 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 с 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 специалиста на место для определения причин, сроков предполагаемого ремонта. Поставщик должен произвести ремонт, используя запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем, или замену бракованного товара или его 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, Заказчик может применить необходимые санкции и меры по исправлению дефектов за счет Поставщика и без какого-либо ущерба 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 Поставщиком в 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 для поставки любой части товаров по Договору, то цена Договора или график поставок, или и то и другое соответствующим образом корректируется, а в Договор вносятся соответствующие поправки. Все запросы Поставщика 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 настоящему Договору 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 исполнения договора и выплате неустойки.

31. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающими своевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о факте задержки, ее предположительной длительности и причине(ах). После получения уведомления от Поставщика Заказчик 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 Договора в 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 выплату неустоек или расторжение Договора в силу невыполнения его условий, если задержка с выполнением Договора является результатом форс-мажорных обстоятельств.

34. Для целей настоящего Договора "форс-мажор" означает событие, неподвластное контролю со стороны Поставщика, не связанное с просчетом или небрежностью Поставщика и имеющее непредвиденный характер. Такие события могут включать, но не ограничиваться действиями, такими как: военные действия, природные или стихийные 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 иные письменные инструкции, Поставщик продолжает выполнять свои обязательства по Договору, насколько это целесообразно, и ведет поиск альтернативных способов выполнения Договора, не зависящих от форс-мажорных обстоятельств.

36. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление, если Поставщик становится банкротом или неплатежеспособным. В этом случае, расторжение осуществляется немедленно, и Заказчик не несет никакой финансовой обязанности по отношению к Поставщику при условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершение действий 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 быть указана 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 только фактически понесенных затрат, связанных с расторжением по Договору, на день расторжения. Заказчик и Поставщик должны 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 могут разрешить спор по Договору, любая из сторон может потребовать решения этого вопроса в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

40. Договор составляется на государственном и/или русском языках. В случае, если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. В случае необходимости рассмотрения Договора в арбитраже рассматривается экземпляр Договора на государственном или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и 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 казначейства Министерства финансов Республики Казахстан (для государственных органов и государственных учреждений) либо после подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора.

46. _____ Адреса _____ и _____ реквизиты _____ Сторон:

Заказчик:

**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"
Тел./факс: 8 (7172) 999-570, 999-647

Поставщик:

Главный врач **Бюрабеков И.Д.** **Директор**

Настоящий Типовой договор закупа товара регулирует правоотношения, возникающие между Заказчиком и Поставщиком в процессе осуществления Заказчиком закупа лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники. Любые вносимые в настоящий Договор изменения и дополнения должны соответствовать законодательству Республики Казахстан, тендерной документации Заказчика, тендерной заявке Поставщика и протоколу об итогах тендера.

К договору №
От «__» _____ 2021 год.

Перечень закупаемых товаров
Тендер по закупу изделия 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 соответствии с ИНКОТЕРМС 2000)	Наименование заказчика	Место поставки
						По заявке в течении 15 календарных дней	DDP пункт назначения	ГКП на ПХВ «Многопрофильная областная больница №2» при управлении здравоохранения Акмолинской области	ГКП на ПХВ «Многопрофильная областная больница №2» при управлении здравоохранения Акмолинской области г. Нур-Султан ул. Манаса 22
	Итого								

* Полное описание и характеристика товаров указана в технической спецификации (приложение №2)

Заказчик:

ГКП на ПХВ «Многопрофильная областная больница №2» при управлении здравоохранения Акмолинской области

Главный врач Бюрабеков И.Д.

Поставщик:

Директор _____

Техническая спецификация закупаемого товара

Лот №	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 Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. 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 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 поставщик.

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:

Поставщик:

ГКП на ПХВ «Многопрофильная областная больница №2» при управлении здравоохранения Акмолинской области

Главный врач Бюрабеков И.Д.

Директор
