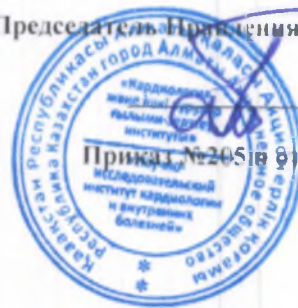


«УТВЕРЖДАЮ»
Председатель Правления АО «НИИ КиВБ»

Пашимов М.О.

«09» июля 2024 г.



ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

по закупу

изделий медицинского назначения на 2024 год

для АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней»

способом проведения тендера

Заказчик: АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней»

Адрес: 050000, Республика Казахстан, г. Алматы, ул. Айтеке би, д. 120/25.

Банковские реквизиты:

РНН 600700010625.

ИИК KZ6896502F0017746519,

АО "ForteBank".

Кбе – 16.

БИН 990240008700.

БИК IRTYKZKA

Веб-сайт: www.ncvb.kz

Представитель Заказчика: Тәжімұрат Е.А. – заместитель председателя Правления по стратегическим и финансово-экономическим вопросам АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней» (8/727/ 233-00-88)

Организатор тендера: АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней»

Адрес: 050000, Республика Казахстан, г. Алматы, ул. Айтеке би, д. 120/25.

Банковские реквизиты:

РНН 600 700 010 625,

ИИК KZ6896502F0017746519,

АО "ForteBank",

Кбе – 16,

БИН 990240008700,

БИК IRTYKZKA.

г. Алматы, 2024 год

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором тендера – АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней». Потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупке изделий медицинского назначения для АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней» (далее – Тендерная документация), разработана в соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее – Правила).

Глава 1. Введение

1. Предмет тендера

1.1 Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по закупке изделий медицинского назначения для АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней» (далее - Товары), разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об их участии в тендере.

1.2 Тендер проводится с целью определения поставщиков Товаров. Полный перечень закупаемых Товаров приведен в Приложении 1 к Тендерной документации.

2. Базовые условия платежа

2.1 Базовые условия платежа:

1) аванс в размере 0% процентов от общей суммы Договора;

2) все последующие платежи оплачиваются Заказчиком за фактически поставленный объем товара, на основании подписанных уполномоченными представителями Сторон Актов приема-передачи товара. Оплата производится Заказчиком в течение 30 (тридцать) календарных дней со дня подписания сторонами Акта приема-передачи товара при условии, что товар без дефектов, недостатков и предоставления Поставщиком счета-фактуры и счета на оплату.

2.2 Потенциальный поставщик может представить альтернативные условия платежа, или другие условия и связанные с ними конкретные ценовые скидки. При этом потенциальный поставщик в своей тендерной заявке должен указать, какую ценовую скидку он может предложить в этом случае.

3. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

3.1 К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, занимающиеся производством и/или реализацией лекарственных средств и изделий медицинского назначения, гарантирующих поставку закупаемого товара, который соответствует по качеству требованиям, указанным в технической спецификации (*Приложение 2 к настоящей Тендерной документации*).

3.2 Для участия в тендере потенциальный поставщик должен соответствовать следующим квалификационным требованиям:

- 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
- 2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
- 3) не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупок или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);
- 4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
- 5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

3.3 Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи имеют потенциальные поставщики, получившие сертификат о соответствии объекта требованиям:

- надлежащей производственной практики (GMP) при закупке лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;
- надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупке лекарственных средств и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;
- надлежащей аптечной практики (GPP) при закупке фармацевтических услуг.

Для получения преимущества на заключение договора закупок или поставки потенциальный поставщик прикладывает к тендерной заявке:

- отечественные товаропроизводители при закупке лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области

здравоохранения Республики Казахстан;

- потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

- потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан.

3.4 Организатор закупок не вправе предъявлять к потенциальному поставщику квалификационные требования, не предусмотренные пунктом 13 *Правилами*.

4. Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям

К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупки медицинской техники в специальном транспортном средстве - наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

При этом допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) не превышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора (в случае закупки единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двенадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги по условиям договора;

14) наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.

12. Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12), 13) и 14) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

13. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям требования, не предусмотренные настоящими Правилами.

Глава 2. Тендерная документация

1. Содержание тендерной документации

1.1 Тендерная документация содержит следующую информацию:

- a) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям глав 3 и 4 настоящих Правил;
- b) технические и качественные характеристики закупаемых товаров, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;
- c) объем закупаемых товаров, фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту.
- d) место, сроки и другие условия поставки товара или оказания фармацевтических услуг;
- e) условия платежей и проект договора закупа товаров или договора на оказание фармацевтических услуг по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;
- f) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- g) требования к оформлению тендерной заявки;
- h) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- i) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
- j) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- k) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
- l) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
- m) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- n) условия предоставления потенциальным поставщикам – отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;
- o) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- p) сведения о квалификации согласно форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
- q) требования к товарам, установленные главой 4 настоящих Правил.

1.2 Потенциальный поставщик вправе запросить у организатора тендера разъяснения тендерной документации, но не позднее, чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока представления тендерных заявок. Организатор тендера не позднее трех рабочих дней со дня получения заявки должен направить соответствующее разъяснение всем потенциальным поставщикам без указания автора запроса, которым была предоставлена тендерная документация.

1.3 Организатор тендера вправе в срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока представления тендерных заявок по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков внести изменения в тендерную документацию.

1.4 Внесенные изменения имеют обязательную силу и о них незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, которым представлена тендерная документация. При этом окончательный срок представления тендерных заявок продлевается организатором тендера на срок не менее пяти рабочих дней для учета потенциальными поставщиками этих изменений в тендерных заявках.

1.5 Организатор тендера вправе провести встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в определенном месте и определенное время, указанные в тендерной документации.

1.6 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.

Глава 3. Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок

1. Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок

1.1 Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, обязан до истечения окончательного срока представления тендерных заявок представить организатору

тендера в запечатанном виде тендерную заявку в соответствии с тендерной документацией.

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

1.3 Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен быть до подведения итогов тендера.

1.4 Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанная в тендерной документации, отклоняется.

1.5 Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пункта 50 настоящих Правил. Тендерная заявка потенциального поставщика, изъявившего желание участвовать в тендере, должна содержать:

1.5.1 заявку на участие в тендере по форме, утвержденной в соответствии с *Приложением 3 к Правилам* и Тендерной документацией. На электронном носителе в обязательном порядке представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме согласно *Приложению 4 Правил* и настоящей Тендерной документацией;

1.5.2 документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям, предъявляемым к потенциальному поставщику, в том числе:

Основная часть:

- заявка на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения);

- копия 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);

- копия документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом;

- копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом «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 удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях»;

- копии сертификатов (при наличии):

о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

- ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

- оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

Техническая часть:

1.5.3 технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате docx);

1.5.4 копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан;

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, его оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в установленном законодательством порядке;

1.5.5 Акт санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи» с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

1.6 Потенциальный поставщик вправе изменить или отозвать свою тендерную заявку до истечения срока представления тендерной заявки. При этом он имеет право на возврат гарантийного обеспечения своей тендерной заявки.

1.7 Уведомление потенциального поставщика об отзыве тендерной заявки должно быть направлено организатору тендера в письменной форме, но не позднее окончательного срока представления тендерных заявок.

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

2. Валюта тендерной заявки и платежа

2.1 Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в

национальной валюте - тенге.

2.2 Фактическая оплата поставщикам производится в тенге по мере выделения денежных средств соответствующим уполномоченным органом в сфере здравоохранения.

3. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

3.1 Потенциальный поставщик при представлении тендерной заявки одновременно вносит гарантийное обеспечение в размере **одного процента** от суммы, выделенной для закупа товаров.

3.2 Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, согласно *Приложению 6* настоящей Тендерной документации.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет:

БИН 990240008700

ИИК KZ6896502F0017746519

БИК IRTYKZKA

АО "ForteBank"

3.3 Срок действия гарантийного обеспечения тендерной заявки должен быть не менее срока действия тендерной заявки.

3.4 Организатор тендера возвращает гарантийное обеспечение тендерной заявки в течение пяти рабочих дней с момента наступления следующих случаев:

3.4.1 истечения срока действия тендерной заявки, за исключением победителя (-ей) тендера;

3.4.2 отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока представления тендерных заявок;

3.4.3 отклонения тендерной заявки как не отвечающей требованиям тендерной документации;

3.4.4 при признании победителем тендера другого потенциального поставщика;

3.4.5 прекращения процедур закупки без определения победителя тендера;

3.4.6 вступления в силу договора о закупке и внесения победителем тендера обеспечения исполнения договора о закупке, предусмотренного тендерной документацией.

3.5 Гарантийное обеспечение тендерной заявки не возвращается потенциальному поставщику, представившему тендерную заявку и ее обеспечение в случаях, если потенциальный поставщик:

3.5.1 отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока представления тендерной заявки;

3.5.2 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. Язык тендерной документации

Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке тендерной заявки, и в этом случае, в целях интерпретации тендерной заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

Глава 4. Подача тендерных заявок для участия в тендере

I. Оформление и визирование тендерной заявки

1.1 Тендерная заявка представляется потенциальным поставщиком в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница заверяется подписью печатью.

1.2 Техническая спецификация тендерной заявки (в прошитом виде, с пронумерованными страницами, последняя из которых должна быть заверена подписью и печатью юридического лица или физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность), оригинал гарантийного обеспечения прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт, оформленный в соответствии с пунктом 58 Правил.

1.3 Тендерная заявка должна быть напечатана либо написана несмываемыми чернилами и подписана потенциальным поставщиком с приложением документа, подтверждающего право подписи уполномоченного лица на подпись тендерной заявки, в соответствии с пунктом 58 Правил.

1.4 В тендерной заявке не должно быть никаких вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением тех случаев, когда потенциальному поставщику необходимо исправить грамматические или арифметические ошибки.

1.5 Потенциальный поставщик запечатывает тендерную заявку в конверт. На конверте должны быть указаны наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт должен быть адресован заказчику или организатору закупа по адресу: город Алматы, ул. Айтеке би 120/25, 2-этаж, 208 кабинет, отдел государственных закупок.

1.6 Содержать слова «Тендер по закупу изделий медицинского назначения» для АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней» и «Не вскрывать» до 11 часов «24» июля 2024 года»

2. Место и окончательный срок представления тендерных заявок

Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера нарочно или по почте по адресу: город Алматы, ул. Айтеке би 120/25, 2-этаж, отдел государственных закупок. **Окончательный срок предоставления тендерных заявок – до 10 часов «24» июля 2024 года.**

Глава 5. Вскрытие, оценка и сопоставление тендерных заявок

1. Вскрытие конвертов с тендерными заявками

1.1 Присутствующие уполномоченные представители потенциальных поставщиков должны зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, изъявивших желание участвовать в процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками, подтверждая свое присутствие «24» июля 2024 года в 10 часов 00 мин.

1.2 Тендерная комиссия вскрывает конверты с тендерными заявками в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков, или их уполномоченных представителей в 11 часов 00 мин. «24» июля 2024 года, по адресу: город Алматы, ул. Айтеке би 120/25, АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней».

Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по времени и в месте, определенных тендерной документацией, с применением аудио- и видеофиксации.

2. Оценка и сопоставление тендерных заявок

2.1 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.

2.2 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.

3. Условия предоставления приоритета

3.1 В случае, если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

3.2 В случае, если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов Евразийского экономического союза, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

3.3 Если в тендере, предполагающем возможность заключения долгосрочного договора с отечественным товаропроизводителем, подана одна заявка, соответствующая условиям объявления и требованиям настоящих Правил, потенциальным поставщиком, являющимся отечественным товаропроизводителем, с ним заключается долгосрочный договор поставки.

3.4 Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

3.5 Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан, преимущественное право предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным

государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Глава 6. Заключение договора закупок

Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику подписанный договор о закупе, составляемый по форме согласно *Приложению 7* к настоящей Тендерной документации.

Договор о закупе вступает в силу с момента подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

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.

Если потенциальный поставщик, признанный победителем тендера, не подписал договор о закупе в сроки, установленные *пунктом 90* Правил, не уведомив организатора тендера об имеющихся разногласиях, заказчик тендера заключает вышеуказанный договор с другим участником тендера, предложение которого, является вторым по предпочтительности после предложения победителя, что подтверждается протоколом об итогах тендера.

Не допускается внесение каких-либо изменений и/или новых условий в проект договора о закупе или в подписанный договор о закупе или (за исключением уменьшения цены), которые могут изменить содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика (цена, качество).

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.

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.

Глава 7. Порядок внесения обеспечения исполнения договора

7.1 Гарантийное обеспечение составляет **три процента** от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:

7.1.1 гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика;

7.1.2 банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан.

Обеспечение исполнения договора в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет:

БИН 990240008700

ИИК KZ6896502F0017746519

БИК IRTYKZKA

АО "ForteBank"

7.2 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.

7.3 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.

7.4 Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

1) расторжения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;

2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, изделий медицинского назначения и нарушение других условий договора);

3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий либо фармацевтической услуги до подписания договора закупа и договора на оказание фармацевтических услуг, с применением аудио- и видеofиксации. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендер

Перечень закупаемых товаров
Тендер по закупу «Изделий медицинского назначения»

№ лота	Наименование заказчика	Наименование товара		Ед.изм	Кол-во к закупу	Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020)	Срок поставки товаров	Место поставки товаров	Размер авансового платежа, %	Цена за единицу	Сумма, выделенная для закупок способом тендера (по лоту №), тенге
1	АО «НИИК и ВБ»	Коронарный управляемый проводник		шт	30	DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы. ул.Айтеке би, 120/25	0	99 000	2 970 000
2	АО «НИИК и ВБ»	Устройство для закрытия места пункции сосудов		шт	25	DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы. ул.Айтеке би, 120/25	0	75 000	1 875 000
3	АО «НИИК и ВБ»	Клей хирургический биологический, шприц 5 мл		шт	50	DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы. ул.Айтеке би, 120/25	0	279 800	13 990 000
4	АО «НИИК и ВБ»	Клей хирургический биологический, шприц 2 мл		шт	20	DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы. ул.Айтеке би, 120/25	0	197 800	3 956 000
5	АО «НИИК и ВБ»	Трубки для заполнения		шт	10	DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы. ул.Айтеке би, 120/25	0	69 740	697 400
6	АО «НИИК и ВБ»	Тканевая заплата из бычьего перикарда 6*10; 7*10		шт	5	DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы. ул.Айтеке би, 120/25	0	444 000	2 220 000
7	АО «НИИК и ВБ»	Тканевая заплата из бычьего перикарда 8*14; 10*16		шт	5	DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы. ул.Айтеке би, 120/25	0	598 500	2 992 500
8	АО «НИИК и ВБ»	Процедурные комплекты для проведения операционных	Процедурный комплект для ЭФИ	комплект	230	DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы. ул.Айтеке би, 120/25	0	40 840	9 393 200

		вмешательств	Процедурный комплект для амбулаторной коронарографии	комплект	1 000	DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, ул. Айтеке би. 120/25	0	31 480	31 480 000
			Процедурный комплект для коронарографии	комплект	650	DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, ул. Айтеке би. 120/25	0	56 945	37 014 250
			Процедурный комплект для Кардио операции	комплект	312	DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, ул. Айтеке би. 120/25	0	235 520	73 482 240
			Процедурный комплект для катетеризации	комплект	300	DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, ул. Айтеке би. 120/25	0	11 285	3 385 500
9	АО «НИИК и ВБ»	Коллагеновая губка с гентамицином		шт	200	DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, ул. Айтеке би. 120/25	0	111 510	22 302 000
10	АО «НИИК и ВБ»	Лигирующая клипса		шт	90	DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, ул. Айтеке би. 120/25	0	146 000	13 140 000
11	АО «НИИК и ВБ»	Сосудистый протез линейный (диаметр 8,10,12,14,16,18мм)		шт	3	DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, ул. Айтеке би. 120/25	0	263 760	791 280
12	АО «НИИК и ВБ»	Сосудистый протез линейный (диаметр 6,7,8,10мм)		шт	3	DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней	г. Алматы, ул. Айтеке би. 120/25	0	349 490	1 048 470

Итого сумма: 220 737 840 (двести двадцать миллионов семьсот тридцать семь тысяч восемьсот сорок) тенге 00 тиын.

* Полное описание и характеристика товаров указывается в технической спецификации

Председатель Правления АО «НИИ кардиологии и внутренних болезней»

Пашимов М.О.



Утверждаю
Председатель Правления
Пашимов М.О.



Техническая спецификаци

№ лота	Наименование	Техническая спецификация
1	Коронарный управляемый проводник	<p>Оптимальная прочность проволоки, гидрофильное покрытие и стержень 0,26 мм обеспечивают превосходную толкание внутреннего катетера. Благодаря уменьшению возможности повреждения внутренней стенки в извитых сосудах риск осложнений сводится к минимуму.</p> <p>Диаметр: не более 0.010" (0,26 мм)</p> <p>Наличие длин, см: 330 см</p> <p>Материал сердечника: наличие нержавеющей сталь</p> <p>Тип сердечника: Технология изготовления «composite core» наличие однокомпонентный из стали и дублирующий, идущий параллельно витой микросердечник из стальных проволок.</p> <p>Передача вращения наличие 1:1</p> <p>Усиление, необходимое для изгиба дистальной части проводника 3.0 г.</p> <p>Дистальная рентгеноконтрастная спираль, длиной 3 см</p> <p>Проксимальная спираль из нержавеющей стали, длиной: 8 см</p> <p>Наличие дублирующей (внутренней) оплетки сердечника.</p> <p>Варианты покрытия дистальной части: гидрофильное покрытие 170 см, остальные 160 см покрыто селиконом</p> <p>Варианты дистального кончика - прямая форма</p> <p>Возможность использования многократно во время одной операции - для обеспечения доступа к сосудам, имеющим различные анатомические характеристики, для прохождения зон поражения, включая субтотальные стенозы, а также для доставки инструментов- коронарных баллонов и стентов.</p> <p>Срок хранения с момента производства, мес. не менее 24</p>
2	Устройство для закрытия места пункции сосудов	<p>Устройство для закрытия сосудов представляет собой эффективную механическую систему для закрытия места пункции бедренной артерии. В сочетании с мощной системой герметизации, он обеспечивает надежную герметизацию с помощью коллагеновой пробки и эффективно спроектированного анкера. Сосудистое закрывающее устройство представляет собой простое трехэтапное закрывающее устройство, простое в использовании и обеспечивающее быстрый гемостаз. Устройство закрывает и размещает артериотомию между якорем и коллагеновой губкой. Гемостаз достигается в первую очередь механическим способом якорь-артериотомия-коллагеновый сэндвич, который дополняется коагуляционными свойствами коллагена. Специально разработанное устройство, совместимо со стандартными существующими интродьюсерами, используемыми во время интервенционных процедур, которое не требует смены интродьюсера по сравнению с другими существующими аналогами, что снижает кровопотерю, и травматизацию сосуда. Используется с существующими 6 и 8 Fr., интродьюсерами, используемыми во время интервенционных процедур с рабочей длиной до 12 см. Размер устройства: 6F и 8F. Общая длина устройства: 205 ±10 мм. Эффективная длина устройства: 155 ±10 мм.</p>
3	Клей хирургический биологический, шприц 5 мл	<p>Двухкомпонентный хирургический клей, предназначенный для укрепления сосудистых анастомозов и хирургических швов. Одноразовый двоянный стерильный шприц, заполненный готовым к применению составом: водные растворы бычьего сывороточного альбумина и глютеральдегида. В комплект входит шприц 5 мл с 4-мя стандартными аппликаторами – 1 шт. Смешивание происходит непосредственно в аппликаторе, в стерильных условиях. Биологическая инертность, апиrogenность, отсутствие реакции организма на применение. Полимеризация в течение 20-30 секунд, возможность оказания любого давления на область применения через 2 минуты.</p>
4	Клей хирургический биологический, шприц 2 мл	<p>Двухкомпонентный хирургический клей, предназначенный для укрепления сосудистых анастомозов и хирургических швов. Одноразовый двоянный стерильный шприц, заполненный готовым к применению составом: водные растворы бычьего сывороточного альбумина и глютеральдегида. В комплект входит шприц 2 мл с 4-мя стандартными аппликаторами – 1 шт. Смешивание происходит непосредственно в аппликаторе, в стерильных условиях. Биологическая инертность, апиrogenность,</p>

		отсутствие реакции организма на применение. Полимеризация в течение 20-30 секунд. возможность оказания любого давления на область применения через 2 минуты.
5	Трубки для заполнения	Набор для заполнения адсорбера предназначенное для удаления цитокинов. Комплектация: 1x DIN ЛОК - ЛуерЛок, роликовый зажим, 1 x DINЛОК - ЛуерЛок с зажимом, 1x мешок для утилизации, 2 литра, 1x Адаптер ЛуерЛок - шип, 1x адаптер DINЛок - ЛуерЛок женский, 1x DINЛок - DINЛок с портом. Является одноразовым устройством и не должен использоваться повторно. Температурный режим хранения/использования в диапазоне 1 - 40°C. Предназначен для использования со стандартными коммерчески доступными линиями крови, совместимыми с использованной насосной системой. Может использоваться с экстракорпоральными насосами для крови, например прерывистый гемодиализ, непрерывная заместительная почечная терапия (CRRT), сердечно-легочное шунтирование (CPB) и оборудование для экстракорпоральной мембранной оксигенации (ЭКМО), где используются гемофильтры/диализаторы.
6	Тканевая заплатка из бычьего перикарда 6*10; 7*10	Заплата подходит для восстановления и реконструкции сердечно-сосудистой системы у взрослых и детей, восстановления и реконструкции мягких тканей, а также для укрепления линии швов при проведении медицинских процедур. Тканевая заплатка из бычьего перикарда обладает высокой эффективностью при различных операциях на открытом сердце, имеет множество преимуществ по биосовместимости с тканями пациента и предотвращает деградацию ткани. Тканевая заплатка на основе перикарда крупного рогатого скота сшивается с использованием запатентованной методики фиксации elixP, которая сохраняет естественные структуры коллагена и обеспечивает полное снижение антигенности. Это ведет к улучшению биологической реакции заживления при незначительной биореактивности, равномерной толщине по всей заплате, предотвращает растекание шовного материала и увеличивает его удерживание. Тканевая заплатка сшита с использованием модифицированного состава глутаральдегида в качестве основы запатентованной методики фиксации, которая позволяет получить заплату с высоко интактной и сшитой коллагеновой матрицей. Фиксационное лечение повышает механическую прочность ткани, сохраняя при этом ее гибкость, мягкость и эластичные характеристики, а также ее биофизические свойства, улучшающие хирургическую обработку и возможности заживления. После фиксации заплаты легко интегрируются, поддерживая рост клеток и тканей и сохраняя структурную целостность и жизнеспособность. Преимущества: исключительная способность выдерживать растяжение швов, высокая биосовместимость, не поврежденная матричная мембрана, минимальное время полоскания, соответствие сосудистой сети, простота в обращении, равномерная толщина, устойчивость к расслоению, чрезвычайная эластичность и податливость. Необходимые размеры заплат: 6x10; 7x10. Срок годности 3 года.
7	Тканевая заплатка из бычьего перикарда 8*14; 10*16	Заплата подходит для восстановления и реконструкции сердечно-сосудистой системы у взрослых и детей, восстановления и реконструкции мягких тканей, а также для укрепления линии швов при проведении медицинских процедур. Тканевая заплатка из бычьего перикарда обладает высокой эффективностью при различных операциях на открытом сердце, имеет множество преимуществ по биосовместимости с тканями пациента и предотвращает деградацию ткани. Тканевая заплатка на основе перикарда крупного рогатого скота сшивается с использованием запатентованной методики фиксации elixP, которая сохраняет естественные структуры коллагена и обеспечивает полное снижение антигенности. Это ведет к улучшению биологической реакции заживления при незначительной биореактивности, равномерной толщине по всей заплате, предотвращает растекание шовного материала и увеличивает его удерживание. Тканевая заплатка сшита с использованием модифицированного состава глутаральдегида в качестве основы запатентованной методики фиксации, которая позволяет получить заплату с высоко интактной и сшитой коллагеновой матрицей. Фиксационное лечение повышает механическую прочность ткани, сохраняя при этом ее гибкость, мягкость и эластичные характеристики, а также ее биофизические свойства, улучшающие хирургическую обработку и возможности заживления. После фиксации заплаты легко интегрируются, поддерживая рост клеток и тканей и сохраняя структурную целостность и жизнеспособность. Преимущества: исключительная способность выдерживать растяжение швов, высокая биосовместимость, не поврежденная матричная мембрана, минимальное время полоскания, соответствие сосудистой сети, простота в обращении, равномерная толщина, устойчивость к расслоению, чрезвычайная эластичность и податливость. Необходимые размеры заплат: 8x14; 10x16. Срок годности 3 года.
8	Процедурные комплекты для проведения операционных вмешательств	1.Процедурный комплект для ЭФИ – 230 комплектов. 1 шт - Защитное покрытие: на стол 137x150 см. Покрытие защитное на стол, общий размер покрытия 150 ± 2см на 137 ± 2см. Покрытие состоит из двух слоев нетканого материала. Основной слой размером 150 ± 2см на 137 ± 2см из перфорированный полиэтилена медицинского класса плотностью 55 грамм на м2. Центральный слой размером 150 ± 2 см на 61 ± 1см из нетканого материала SMS. На нижней части покрытие имеется маркировка Table Cover 137x150см. 1 шт - Простыня одноразовая 240 см x 355 см. Простыня одноразовая для кардиостимуляции, не менее 240 см на не менее 355 см. Покрытие изготовлено из трех видов нетканого материала: гидрофильный нетканый плотностью 64 грамм на м2, гидрофильный нетканый материал плотность 106 грамм на м2, рифленый полиэтилен медицинского класса плотностью не менее 50 микрон. Центральная часть простыни изготовлена из двухслойного нетканого материала (целлюлоза, полиэтилен). Операционная зона сделана из трехслойного нетканого материала (вискоза, спанлейс, полиэтилен), обладает высокой устойчивостью к жидкостям и бактериям, а также механическими свойствами, производится из бесконечных полипропиленовых нитей, скрепленных термическим способом. Область разреза сделана из клейкой медицинской пленки толщиной не менее 0,05 мм для точной зашиты в области введения. 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 15 см, размер клейкой пленки приложенный поверх отверстия составляет 20 x20 см. Квадратные отверстия также имеют клейкую пленку поверх отверстия размером 20 x20 см, размер окошка для инсерции составляет 10 x14 см, расстояние между отверстиями не более 8 см. Расстояние между верхними квадратными и нижними круглыми отверстиями составляет не менее 52 см. Размер операционной части простыни составляет 101,6 x 100 см. Все материалы простыни не прошиты, а соединены процедурой термического склеивания и сварки, чтобы защитить структуру простыни и обеспечить стабильную прочность частей материала. Простыня имеет маркировку с указанием направления к голове пациента. 2 шт - Простыня одноразовая 100x100см с клейким краем 5см. Простыня размером в длину 100 см ± 5 см и в ширину 100 см ± 5 см, сделана из нетканого материала плотность 59 грамм на м2. Двухслойный нетканый материал (спанбонд и полиэтилен) производится из бесконечных полипропиленовых нитей, скрепленных термическим способом. Покрытие имеет гидрофильное и антибактериальное свойство. Имеется клейкий край по длине покрытие 100 см ± 5 см шириной 5 см. 2 шт - Чаша 500 мл. Чаша синяя 500 мл из полипропилена медицинского класса, не содержит диэтилэксифталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 130 ± 1,5 мм, общая высота 60 ± 1,5 мм. Высота верхней границы составляет 4± 1,5 мм. 2 шт - Чаша 250 мл. Чаша синяя 250 мл из полипропилена медицинского класса, не содержит диэтилэксифталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 100 ± 1,5 мм, общая высота 75 ± 1,5 мм. Высота верхней границы составляет 5± 1,5 мм.

1 шт - Чаша 60 мл. Чаша прозрачная 60 мл из полипропилена медицинского класса. не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс. не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 63 мм, общая высота 33 мм

1 шт - Коагулятор 320 см без очистителя. Коагулятор с наконечником Cut-Coag контроль упора для пальцев. Имеет стандартное одноразовое лезвие. Изготовлен из высококачественного прочного пластика. без латекса. Длина карандаша - 145мм. Трёхполосная высокая гибкость. 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. Разъем типа Valleylab позволяет использовать карандаши со всеми видами электрохирургических операций.

2 шт - Шприц 20 мл Луер Лок. Шприц Луер Лок объемом 20 мл одноразовый, сделан из полипропилена медицинского класса. Шприц состоит из цилиндра, плунжера, поршня. винтовой втулки иглы. Достаточно прозрачный цилиндр позволяет легко измерить объем, содержащийся в шприце и обнаружить пузырьки воздуха. Шприц имеет градуированную шкалу на цилиндре до 20 мл, шкала легко читается.

1 шт - Игла одноразовая 20 Ga. Игла 20G x 1½ дюйма 0.9 мм x 40 мм одноразового использования, используемые для инъекционных процедур и для аспирации медицинских жидкостей. Игла сделана из нержавеющей стали и замок соединение из пластика ABS. Игла подходит для использования с соединением Луер или Луер Лок.

1 шт - Игла одноразовая: 27 Ga 0.4x13 мм. Игла 27G x 1½ дюйма 0.4 мм x 13 мм одноразового использования. используемые для инъекционных процедур и для аспирации медицинских жидкостей. Игла сделана из нержавеющей стали и замок соединения из пластика ABS. Игла подходит для использования с соединением Луер или Луер Лок.

1 шт - Скальпель №22. Скальпель - Ручка скальпеля: изготовлена из акрилонитрилбутадиенстирол материала, общая длина - 140мм. Ручка скальпеля должна иметь очертание захвата для пальца, чтобы обеспечить лучшую управляемость и манипуляции. Угол полосы захвата пальцем составляет 30 градусов. Лезвие: изготовлено из нержавеющей стали с допустимой твердостью, толщина 0.41мм. Скальпель №22

1 шт - Шовный материал - полигликолид, длиной 75 см, цвет фиолетовый, игла колющая, изогнутая 1/2 длиной 30 мм. Шовный материал для фиксации интервенционных изделий медицинского назначения.

30 шт - Набор салфеток: нерентгенконтрастные 10x10 см. Салфетки нерентгенконтрастные 10x10см, сделаны из марли 12 слоев.

1 шт - Защитное покрытие: для снимков R35. Покрытие защитное для снимков R35 из полиэтиленовой пленки медицинского класса толщиной 50 микрон. Покрытие может быть в двух положениях в собранном и растянутом виде. В собранном положении длина внутреннего отверстия составляет 24-28см. В натянутом положении длина 88 ± 2 см. Чехол имеет резиновую ленту. чтобы обеспечить помощь в прикреплении и расположении покрытия.

1 шт - Перчатки: неопудренные №7. Перчатки хирургические латексные одноразовые. коричневые, неопудренные, размером 7,0. Перчатки из натурального каучукового латекса. Снижает аллергическую реакцию на латекс благодаря низкому содержанию белка, менее 50 мкг/дм². Специальное внутреннее полимерное покрытие позволяет легко надевать перчатки как сухими, так и влажными руками. Шероховатая поверхность обеспечивает отличное сцепление. Благодаря более тонкой конструкции перчатки обеспечивают лучшую тактильность и помогают хирургу лучше выполнять микрохирургические операции. Коричневый цвет также имеет антибликовое покрытие.

2 шт - Перчатки: неопудренные №7.5. Перчатки хирургические латексные одноразовые. коричневые, неопудренные, размером 7,5. Перчатки из натурального каучукового латекса. Снижает аллергическую реакцию на латекс благодаря низкому содержанию белка, менее 50 мкг/дм². Специальное внутреннее полимерное покрытие позволяет легко надевать перчатки как сухими, так и влажными руками. Шероховатая поверхность обеспечивает отличное сцепление. Благодаря более тонкой конструкции перчатки обеспечивают лучшую тактильность и помогают хирургу лучше выполнять микрохирургические операции. Коричневый цвет также имеет антибликовое покрытие.

1 шт - Халат стандартный L. Халат стандартный хирургический из нетканого материала одноразовый. Плотность стандартного халата не менее 45 грамм на м2. Халат сделан из четырехслойного нетканого материала SMMS (спанбонд - мелтблаун - мелтблаун - спанбонд) производится из бесконечных полипропиленовых нитей, скрепленных термическим способом. Размеры: ворот в длину 19 см, передняя часть от линии горловины до низа 134 см, общая ширина в развернутом виде 152 см, длина от самой высокой точки плеча до низа 142 см, длина рукава до верхней точки плеча 80 см, ширина груди 64 см, манжета 7 см на 5 см. Халат имеет на спинке фиксатор, бумажный фиксатор для поясных завязок и две целлюлозные салфетки для рук. Халат спаян ультразвуковым швом, манжета на рукавах сшита системой обметывание предотвращает осыпание (распускание) срезов материалов из трикотажного материала с высоким содержанием хлопка. Размер L.

1 шт - Халат стандартный XL. Халат стандартный хирургический из нетканого материала одноразовый. Плотность стандартного халата не менее 45 грамм на м2. Халат сделан из четырехслойного нетканого материала SMMS (спанбонд - мелтблаун - мелтблаун - спанбонд) производится из бесконечных полипропиленовых нитей, скрепленных термическим способом. Размеры: ворот в длину 22 см, передняя часть от линии горловины до низа 139.5 см, общая ширина в развернутом виде 165 см, длина от самой высокой точки плеча до низа 148 см, длина рукава до верхней точки плеча 84 см, ширина груди 70 см, манжета 7 см на 5 см. Халат имеет на спинке фиксатор, бумажный фиксатор для поясных завязок и две целлюлозные салфетки для рук. Халат спаян ультразвуковым швом, манжета на рукавах сшита системой обметывание предотвращает осыпание (распускание) срезов материалов из трикотажного материала с высоким содержанием хлопка. Размер XL.

1 шт - Набор стикеров для жидкостей N5. 0006K

1 шт. - Этикетка на процедурный комплект имеет прямоугольную форму размером 210x148мм из полуглянцевой самоклеящейся бумаги. В передней части кроме основной информации, также имеется 4 отрывных стикера. В которых указываются номер продукта и номер серии

Метод стерилизации: этиленоксидом.

2.Процедурный комплект для амбулаторной коронарографии – 1 000 комплектов.

1 шт - Защитное покрытие: на стол 137x180см. Покрытие защитное на стол. общий размер покрытия 180 ± 2см на 137 ± 2см. Покрытие состоит из двух слоев нетканого материала. Основной слой размером 180 ± 2см на 137 ± 2см из полиэтилена медицинского класса плотностью 55 грамм на м2. Центральный слой размером 180 ± 2 см на 61 ± 1см из нетканого материала SMS. На нижней части покрытие имеется маркировка Table Cover 137x180см.

1шт - Простынь для Ангиографии 280x330см. Простыня ангиографическая одноразовая, размером не менее 330 см на не менее 280 см. Простынь с двумя отверстиями радиального доступа и с двумя отверстиями феморального доступа. Покрытие изготовлено из трех видов нетканого материала: нетканый материал SMS плотностью 40 грамм на м2, гидрофильный нетканый материал плотностью 106 грамм на м2, полиэтилен медицинского класса. Общая ширина простыни 280 см, длина 330 см. Центральная часть

простыни изготовлена из нетканого материала SMS и гидрофильного нетканого материала. Гидрофильный нетканый материал расположен ниже на 27 см верхней части простыни, имеет размер в длину 150 см и в ширину 140 см, так же на ней расположены отверстия с доступами к радиальным и феморальным артериям 75см от верха и 48см от верха усиленной части. Все четыре отверстия с прозрачными клеящимися полосками из медицинского клея. Размер отверстия диаметром 6,2 см круглой формы радиального доступа закрытый для стерильности антиадгезионной бумагой 15 см на 19 см. Размер отверстия с овальными отверстиями размером 10x7 см феморального доступа закрытый для стерильности антиадгезионной бумагой 15 см на 19 см. Простынь с двух сторон имеет края из полиэтилена медицинского класса, размером в длину 330 см и в ширину 70 см толщиной 50микрон. Полиэтиленовые края соединены процедурой термического склеивания и сварки, чтобы защитить структуру простыни и обеспечить стабильную прочность. Простыня имеет карманы по краям для сбора жидкости глубиной 95мм по всей длине простыни. Простыня имеет маркировку с указанием положения простыни относительно пациента.

1 шт - Проводник диагностический 180x0,035. Проводник диагностический - проводник с тефлоновым покрытием, длина 180 см, наружный диаметр - 0.035 ". Дистальный кончик типа J-изогнутый, гибкий, дистальная гибкая часть - 30 мм. проводник из нержавеющей стали с тефлоновым покрытием. Проксимальная сварка стержня, ленты и катушки исходный материал в гладкий последовательный купол. Дистальное сварное соединение: сварное соединение стержня, ленты и исходного материала катушки в гладкий последовательный купол. J выпрямление: когда натяжная сила приложена к катушке примыкающая к дистальному концу, J должен открыться до минимум 150 градусов.

1 шт. - Шприц 20 мл Луер Лок. Шприц Луер Лок объемом 20 мл одноразовый, сделан из полипропилена медицинского класса. Шприц состоит из цилиндра, плунжера, поршня, винтовой втулки иглы. Достаточно прозрачный цилиндр позволяет легко измерить объем, содержащийся в шприце и обнаружить пузырьки воздуха. Шприц имеет градуированную шкалу на цилиндре до 20 мл, шкала легко читается.

1 шт - Чаша 500 мл. (синяя). Чаша синяя 500 мл из полипропилена медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 130 ± 1,5 мм, общая высота 60 ± 1,5 мм. Высота верхней границы составляет 4± 1,5 мм.

2 шт - Чаша 250 мл, стакан (прозрачный). Чаша прозрачная 250 мл из полипропилена медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 100 ± 1,5 мм, общая высота 75 ± 1,5 мм.

20 шт - Набор салфеток: нерентгенконтрастные 10x10 см. Салфетки нерентгенконтрастные 10x10см, сделаны из марли 12 слоев.

1 шт - Защитное покрытие: для снимков R65. Покрытие для снимков R-65 см из полиэтилена медицинского класса толщиной 50 микрон. Покрытие может быть в двух положениях в собранном и растянутом виде. В собранном положении длина внутреннего отверстия составляет 35-39см в длину. В стянутом состоянии - 118±2см в длину. Чехол имеет резиновую ленту, чтобы обеспечить помощь в прикреплении и расположении покрытия.

2 шт - Перчатки: неопудренные №7,5. Перчатки хирургические латексные одноразовые, коричневые, неопудренные, размером 7,5. Перчатки из натурального каучукового латекса. Снижает аллергическую реакцию на латекс благодаря низкому содержанию белка, менее 50 мкг/дм². Специальное внутреннее полимерное покрытие позволяет легко надевать перчатки как сухими, так и влажными руками. Шероховатая поверхность обеспечивает отличное сцепление. Благодаря более тонкой конструкции перчатки обеспечивают лучшую тактильность и помогают хирургу лучше выполнять микрохирургические операции. Коричневый цвет также имеет антибликовое покрытие.

2 шт - Халат стандартный XL. Халат стандартный хирургический из нетканого материала одноразовый. Плотность стандартного халата не менее 45 грамм на м2. Халат сделан из четырехслойного нетканого материала SMMS (спанбонд - мелтблаун - мелтблаун - спанбонд) производится из бесконечных полипропиленовых нитей, скрепленных термическим способом. Размеры: ворот в длину 22 см, передняя часть от линии горловины до низа 139,5 см, общая ширина в развёрнутом виде 165 см, длина от самой высокой точки плеча до низа 148 см, длина рукава до верхней точки плеча 84 см, ширина груди 70 см, манжета 7 см на 5 см. Халат имеет на спинке фиксатор, бумажный фиксатор для поясных завязок и две целлюлозные салфетки для рук. Халат спаян ультразвуковым швом, манжета на рукавах сшита системой обметывания предотвращает осыпание (распускание) срезов материалов из трикотажного материала с высоким содержанием хлопка. Размер XL.

1 шт - Шовный материал - полигликолид, длиной 75 см, цвет фиолетовый, игла колющая, изогнутая 1/2 длиной 30 мм. Шовный материал для фиксации интервенционных изделий медицинского назначения.

1 шт - Стикеры - Этикетка на процедурный комплект имеет прямоугольную форму размером 210x148мм из полуглянцевой самоклеящейся бумаги. В передней части кроме основной информации, также имеется 4 отрывных стикера. В которых указываются номер продукта и номер серии.

Метод стерилизации: этиленоксидом.

3.Процедурный комплект для коронарографии – 650 комплектов.

1 шт - Защитное покрытие: на стол 137x180 см. Покрытие защитное на стол, общий размер покрытия 180 ± 2см на 137 ± 2см. Покрытие состоит из двух слоев нетканого материала. Основной слой размером 180 ± 2см на 137 ± 2см из перфорированный полиэтилена медицинского класса плотностью 55 грамм на м2. Центральный слой размером 180 ± 2 см на 61 ± 1см из нетканого материала SMS. На нижней части покрытие имеется маркировка Table Cover 137x180см.

1шт - Простынь усиленная Ангио 270x380 см. Простыня ангиографическая одноразовая, размером не менее 380 на не менее 270 см. Простынь с двумя отверстиями радиального доступа и с двумя отверстиями феморального доступа. Покрытие изготовлено из двух видов нетканого материала: гидрофильный нетканый материал плотностью

106 грамм на м2, полиэтилен медицинского класса плотностью 50 микрон. Общая ширина простыни 270 см, длина 380 см. Центральная часть простыни изготовлена из трехслойного нетканого материала (вискоза, спанлейс, полиэтилен) Обладает высокой устойчивостью к жидкостям и бактериям, а также механическими свойствами. Производится из бесконечных полипропиленовых нитей, скрепленных термическим способом. Центральная часть простыни имеет размер в длину 380 см и в ширину 135 см, так же на ней расположены отверстия с доступами к радиальным и феморальным артериям. Все четыре отверстия с прозрачными клеящимися полосками из медицинского клея. Размер отверстий радиального доступа диаметром 6 см. Размер отверстия феморального доступа диаметром 10 см. Расстояние между центральной точкой радиального доступа 103,7 см. между центральной точкой феморального доступа 20 см, между феморальным и лучевым отверстиями 42 см по осям. Простынь с двух сторон имеет края из полиэтилена плотностью 50 микрон медицинского класса, размером в длину 380 см и в ширину 68 см. Расстояние от верхнего края простыни до центра отверстий 126см. Полиэтиленовые края соединены процедурой термического склеивания и сварки, чтобы защитить структуру простыни и обеспечить стабильную прочность. Простыня имеет карманы по краям по всей длине простыни для сбора жидкости глубиной 75мм. Простыня имеет маркировку с направлением простыни относительно положения пациента.

1 шт - Чаша: для хранения проводника 2500мл. Чаша для хранения проводника 2500 мл общий диаметр 243 ± 1.5 мм, высота 81 ± 1.5 мм. Градуированный внутренний профиль при удержании проводника внутри чаши. Общая емкость жидкости 2500 мл, гладкая текстура. Чаша изготовлена из полипропилена медицинского класса. Бионагрузка продукта составляет 100. Чаша содержит внутренний проводниковый зажимный держатель. Чаша синего цвета.

1 шт - Проводник диагностический 180x0.035. Проводник диагностический - проводник с тефлоновым покрытием, длина 180 см, наружный диаметр - 0,035 ". Дистальный кончик типа J-изогнутый, гибкий, дистальная гибкая часть - 30 мм. Проводник из нержавеющей стали с тефлоновым покрытием. Проксимальная сварка стержня, ленты и катушки исходный материал в гладкий последовательный купол. Дистальное сварное соединение: сварное соединение стержня, ленты и исходного материала катушки в гладкий последовательный купол. J выпрямление: когда натяжная сила приложена к катушке примыкающая к дистальному концу, J должен открыться до минимум 150 градусов.

1 шт - Чаша 500 мл, (синяя). Чаша синяя 500 мл из полипропилена медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 130 ± 1.5 мм, общая высота 60 ± 1.5 мм. Высота верхней границы составляет 4 ± 1.5 мм.

2 шт - Чаша 250 мл, стакан (прозрачный). Чаша прозрачная 250 мл из полипропилена медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 100 ± 1.5 мм, общая высота 75 ± 1.5 мм.

1 шт - Шприц 3 мл Луер Лок. Шприц Луер Лок объемом 3 мл одноразовый, сделан из полипропилена медицинского класса. Шприц состоит из цилиндра, плунжера, поршня, винтовой втулки иглы. Достаточно прозрачный цилиндр позволяет легко измерить объем, содержащийся в шприце и обнаружить пузырьки воздуха. Шприц имеет градуированную шкалу на цилиндре до 3 мл, шкала легко читается.

2 шт - Шприц 10 мл Луер Лок. Шприц Луер Лок объемом 10 мл одноразовый, сделан из полипропилена медицинского класса. Шприц состоит из цилиндра, плунжера, поршня, винтовой втулки иглы. Достаточно прозрачный цилиндр позволяет легко измерить объем, содержащийся в шприце и обнаружить пузырьки воздуха. Шприц имеет градуированную шкалу на цилиндре до 10 мл, шкала легко читается.

1 шт - Шприц 10 мл Луер Лок, белый Шприц Луер Лок объемом 10 мл одноразовый. Шприц состоит из цилиндра, плунжера, поршня, винтовой втулки иглы. Корпус шприца сделан из поликарбоната медицинского класса. Достаточно прозрачный цилиндр позволяет легко измерить объем, содержащийся в шприце и обнаружить пузырьки воздуха. Плунжер изготовлен из карбоната белого цвета. Шприц имеет градуированную шкалу на цилиндре до 10 мл, шкала легко читается.

1 шт - Шприц 20 мл Луер Лок. Шприц Луер Лок объемом 20 мл одноразовый, сделан из полипропилена медицинского класса. Шприц состоит из цилиндра, плунжера, поршня, винтовой втулки иглы. Достаточно прозрачный цилиндр позволяет легко измерить объем, содержащийся в шприце и обнаружить пузырьки воздуха. Шприц имеет градуированную шкалу на цилиндре до 20 мл, шкала легко читается.

1 шт - Зажим для обработки операционного поля. Зажим для обработки операционного поля одноразовый, предназначенный для использования во время захвата губки/салфеток при осуществлении антисептических процедур. Длина 19 см. Сделан из полипропилен медицинского класса плюс 30% стекловолокно. Зажим имеет кольцевые ручки, зубчатый наконечник для надежного удержания предметов и металлический соединительный стержень.

1 шт - Скальпель №11 с ручкой. Скальпель одноразовый. Ручка скальпеля изготовлена из акрилонитрилбутадиенстирол материала, общая длина - 140мм. Ручка скальпеля должна иметь очертание захвата для пальца, чтобы обеспечить лучшую управляемость и манипуляции. Угол полосы захвата пальцем составляет 30 градусов. Лезвие: изготовлено из нержавеющей стали с допустимой твердостью, толщина 0.41мм. Скальпель №11.

1 шт - Игла одноразовая 23 Ga. Игла 23G x 1/4 дюйма 0,6 мм x 30 мм одноразового использования, используемые для инъекционных процедур и для аспирации медицинских жидкостей. Игла сделана из нержавеющей стали и замок соединение из пластика ABS. Игла подходит для использования с соединением Луер или Луер Лок

1 шт - Игла одноразовая: 18 Ga 7см. Игла используется для получения сосудистого доступа для размещения проводника. Игла сделана из нержавеющей стали и замок соединение из пластика ABS. Игла 18G, длиной 70 мм.

30 шт - Набор салфеток: нерентгенконтрастные 10x10 см. Салфетки нерентгенконтрастные 10x10см, сделаны из марли 12 слоев.

1 шт - Защитное покрытие 100x100см. Покрытие защитное изготовлено из полиэтиленовой пленки медицинского класса толщиной 50 микрон. Ширина покрытия составляет 100 ± 2 см, длина 100 ± 2 см. Покрытие обладает 2 положениями собранным и растянутым виде. Диаметр отверстия в собранном виде составляет 38 ± 3 см в ширину. Чехол имеет резиновую ленту, чтобы обеспечить помощь в прикреплении и расположении покрытия.

1 шт - Защитное покрытие: для снимков R35. Покрытие защитное для снимков R35 из полиэтиленовой пленки медицинского класса толщиной 50 микрон. Покрытие может быть в двух положениях в собранном и растянутом виде. В собранном положении длина внутреннего отверстия составляет 24-28см. В натянутом положении длина 88 ± 2 см. Чехол имеет резиновую ленту, чтобы обеспечить помощь в прикреплении и расположении покрытия.

2 шт - Перчатки: неопудренные №7.5. Перчатки хирургические латексные одноразовые, коричневые, неопудренные, размером 7.5. Перчатки из натурального каучукового латекса. Снижает аллергическую реакцию на латекс благодаря низкому содержанию белка, менее 50 мкг/дм². Специальное внутреннее полимерное покрытие позволяет легко надевать перчатки как сухими, так и влажными руками. Шероховатая поверхность обеспечивает отличное сцепление. Благодаря более тонкой конструкции перчатки обеспечивают лучшую тактильность и помогают хирургу лучше выполнять микрохирургические операции. Коричневый цвет также имеет антибликовое покрытие.

1 шт - Халат стандартный L. Халат стандартный хирургический из нетканого материала одноразовый. Плотность стандартного халата не менее 45 грамм на м². Халат сделан из четырехслойного нетканого материала SMMS (спанбонд - мелтблаун - мелтблаун - спанбонд) производится из бесконечных полипропиленовых нитей, скрепленных термическим способом. Размеры: ворот в длину 19 см, передняя часть от линии горловины до низа 134 см, общая ширина в развёрнутом виде 152 см, длина от самой высокой точки плеча до низа 142 см, длина рукава до верхней точки плеча 80 см, ширина груди 64 см, манжета 7 см на 5 см. Халат имеет на спинке фиксатор, бумажный фиксатор для поясных завязок и две целлюлозные салфетки для рук. Халат спаян ультразвуковым швом, манжета на рукавах сшита системой обмётывание предотвращает осыпание (распускание) срезов материалов из трикотажного материала с высоким содержанием хлопка. Размер L.

1 шт - Халат стандартный XL. Халат стандартный хирургический из нетканого материала одноразовый. Плотность стандартного халата не менее 45 грамм на м². Халат сделан из четырехслойного нетканого материала SMMS (спанбонд - мелтблаун - мелтблаун - спанбонд) производится из бесконечных полипропиленовых нитей, скрепленных термическим способом. Размеры: ворот в длину 22 см, передняя часть от линии горловины до низа 139,5 см, общая ширина в развёрнутом виде 165 см, длина от самой высокой точки плеча до низа 148 см, длина рукава до верхней точки плеча 84 см, ширина груди 70 см, манжета 7 см на 5 см. Халат имеет на спинке фиксатор,

	<p>бумажный фиксатор для поясных завязок и две целлюлозные салфетки для рук. Халат спаян ультразвуковым швом, манжета на рукавах сшита системой обметывание предотвращает осыпание (распускание) срезов материалов из трикотажного материала с высоким содержанием хлопка. Размер XL.</p> <p>1 шт - Набор стикеров для жидкостей N8. Стикеры для маркировки содержимого емкости. Размеры каждой из 7 ячеек не менее 30мм на 15мм. Должно содержать следующие маркировки на цветном фоне: LIDOICONE-2% желтый фон; HEPARINE-5000ED/ml красный фон; POVIDONE SOLUTION оранжевый; SODIUM CHLORIDE - 0.9% зеленый фон; ISOSORBIDE DINTRATE 1mg/ml синий фон; CONTRAST AGENTS фиолетовый фон. PAPAVERINE - 2% коричневый фон. Общая длина в пределах 220-265мм и ширина от 15-18мм.</p> <p>1 шт – Шовный материал - полигликоolid, длиной 75 см, цвет фиолетовый, игла колющая, изогнутая 1/2 длиной 30 мм. Шовный материал для фиксации интервенционных изделий медицинского назначения.</p> <p>1 шт – Стикеры - Этикетка на процедурный комплект имеет прямоугольную форму размером 210x148мм из полуглянцевой самоклеящейся бумаги. В передней части кроме основной информации, также имеется 4 отрывных стикера. В которых указываются номер продукта и номер серии.</p> <p>Метод стерилизации: этиленоксидом.</p> <p>4.Процедурный комплект для Кардио операций – 312 комплектов</p> <p>2 шт - Защитное покрытие: на стол 137x180 см. Покрытие защитное на стол, общий размер покрытия 180 ± 2см на 137 ± 2см. Покрытие состоит из двух слоев нетканого материала. Основной слой размером 180 ± 2см на 137 ± 2см из перфорированный полиэтилена медицинского класса плотностью 55 грамм на м2. Центральный слой размером 180 ± 2 см на 61 ± 1см из нетканого материала SMS. На нижней части покрытие имеется маркировка Table Cover 137x180см.</p> <p>1 шт - Простыня одноразовая 274x320 см. Простыня Т-образной формы с опцией раскладных крыльев, размером 274x203x320см. Простынь сделана из гидрофильный нетканый материал плотностью не менее 65 грамм на м2. На простыне имеются две операционные зоны, которые клеятся к телу с помощью адгезивной пленкой. Операционная зона груди составляет размером в длину 38 см, в ширину 30.5 см и нижняя операционная зона (для ног) размером в длину 96.5 см, в ширину 56 см. Расстояние между верхней и нижней операционной зоны 15.25 см. Операционная зона имеет усиление, размером в длину 216 см, в ширину 101.6 см. Так же операционная зона имеет раскрываемые карманы со способом крепления типа липучек с левой и с правой стороны, размер кармана в длину 157.5 см, в ширину 23 см, общее количество карманов 2, по 1 на каждой стороне.. В дополнении идет крючок-лист для фиксации с верхней стороны с 4-мя отверстиями для фиксации анестезиологической части, также 2 крючка для фиксации в нижней части с 2-мя отверстиями в каждой боковой фиксации. Раскладные крылья с левой и правой стороны длиной 152.4 см. Все швы соединены процедурой термического склеивания и сварки, чтобы защитить структуру простыни и обеспечить стабильную прочность. Простыня имеет маркировку с обозначением положения простыни к пациенту.</p> <p>1 шт - Чаша 1000 мл. Чаша синяя 1000 мл из полипропилена медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 163 ± 1.5 мм, общая высота 79 ± 1.5 мм. Высота верхней границы составляет 4± 1.5 мм.</p> <p>1 шт - Чаша 250 мл. Чаша синяя 250 мл из полипропилена медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 100 ± 1.5 мм, общая высота 75 ± 1.5 мм. Высота верхней границы составляет 5± 1.5 мм.</p> <p>1 шт - Шприц 50 мл (ирригационный). Шприц Луер объемом 50 мл одноразовый, сделан из полипропилена медицинского класса. Шприц состоит из цилиндра, plungера, поршня, втулки иглы. Достаточно прозрачный цилиндр позволяет легко измерить объем, содержащийся в шприце и обнаружить пузырьки воздуха. Шприц имеет градуированную шкалу на цилиндре до 50 мл, шкала легко читается.</p> <p>1 шт - Петли для сосудов (синяя). Сосудистые петли из 100% медицинского силикона, голубого цвета, мягкий и гладкий материал. Не впитывает жидкость. Нетоксичен и не содержит латекса. Размеры: 2.5x1.0мм. Длина петли: 45 см. Силиконовые рентгеноконтрастные держатели для выделения сосудов, артерий, вен, сухожилий и нервов, мочеочника и других тканей во время операции. В упаковке 3 шт.</p> <p>1 шт - Скальпель №11 без ручки. Лезвия из нержавеющей стали для хирургических процедур, без ручки, лезвие заточены из углеродистой стали и изготовлены из шведской нержавеющей жаропрочной стали. Вид #11</p> <p>1 шт -Скальпель №11. Скальпель одноразовый. Ручка скальпеля: изготовлена из акрилонитрилбутадиенстирол материала, общая длина - 140мм. Ручка скальпеля должна иметь очертание захвата для пальца, чтобы обеспечить лучшую управляемость и манипуляции. Угол полосы захвата пальцем составляет 30 градусов. Лезвие: изготовлено из нержавеющей стали с допустимой твердостью, толщина 0.41мм. Скальпель №11.</p> <p>1 шт- Скальпель №15. Скальпель - Ручка скальпеля: изготовлена из акрилонитрилбутадиенстирол материала, общая длина - 140мм. Ручка скальпеля должна иметь очертание захвата для пальца, чтобы обеспечить лучшую управляемость и манипуляции. Угол полосы захвата пальцем составляет 30 градусов. Лезвие: изготовлено из нержавеющей стали с допустимой твердостью, толщина 0.41мм. Скальпель №15</p> <p>1 шт - Скальпель №22. Скальпель - Ручка скальпеля: изготовлена из акрилонитрилбутадиенстирол материала, общая длина - 140мм. Ручка скальпеля должна иметь очертание захвата для пальца, чтобы обеспечить лучшую управляемость и манипуляции. Угол полосы захвата пальцем составляет 30 градусов. Лезвие: изготовлено из нержавеющей стали с допустимой твердостью, толщина 0.41мм. Скальпель №22</p> <p>1 шт – Ручка коагулятора 320 см. Коагулятор с наконечником Cut-Coag контроль упора для пальцев. Имеет стандартное одноразовое лезвие. Изготовлен из высококачественного прочного пластика, без латекса. Длина карандаша - 145мм. Трёхполюсная высокая гибкость. 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. Разъем типа Valleylab позволяет использовать карандаши со всеми видами электрохирургических операций.</p> <p>1 шт - Очиститель наконечника коагулятора. Очиститель наконечника коагулятора - абразивная, рентгеноконтрастная губка используются во время электрохирургических процедур для удаления остаточного материала с кончика коагулятора. Рентгеноконтрастность гарантируется заметностью при рентгене во время операции. Очиститель имеет на обратной стороне клейкую поверхность, которая обеспечивает фиксацию на операционной простыне. Очиститель размером 50x50 мм, толщиной 6 мм.</p> <p>1 шт - Трубка отсоса 380 см. Трубка отсоса одноразовая. Аспирационная трубка сделана из поливинилхлорида материала с общей длиной 380 см., длина стандартного</p>
--	--

коннектора 54 мм. Внутренний диаметр соединительной трубки 5.6 мм, наружный диаметр соединительной трубки 8.2 мм. Коннектор синего цвета. Предназначена для соединения аспирационного наконечника с хирургическим аспиратором.

1 шт – Наконечник отсоса. Наконечник отсоса с шарикообразным наконечником (типа Crown), не вентилируемый, сделан из материала стирол-бутадиенового сополимера. Наконечник имеет 2 угла: дистальный и проксимальный, дистальный угол $165^{\circ} \pm 5^{\circ}$ и проксимальный угол $150^{\circ} \pm 5^{\circ}$. Ручка длиной 115 мм. Светло-голубого цвета.

1 шт - Чехол для диатермии 35x45см. Мешок для диатермии с клейким краем одноразовый размером 45 ± 1 см на 35 ± 1 см. Чехол сделан из полиэтилена медицинского класса, имеет два кармана. Размерам одного кармана 30 см на 25 см и второго кармана 15 см на 25 см. Клейкий край расположен по длине покрытие 45 ± 1 см шириной 5 см.

1 шт - Покрытие защитное для камеры. Покрытие защитное для эндоскопической камеры одноразовое, размером 15 см на 236 см. Покрытие сделано из полипропилена 40 микрон медицинского класса, прозрачный, антистатический. Само покрытие находится в свернутом состоянии в жестком, пластиковом кольце, белого цвета, которое держит форму "рукава". На краю покрытия имеется одна клейкая полоска 20 см.

20 шт - Набор салфеток: рентгенконтрастные 10x10 см. Салфетки рентгеноконтрастные 10x10см, сделаны из марли 12 слоев. По середине имеется полоска синего цвета

20 шт - Набор салфеток: рентгенконтрастные 30x30 см. Хирургические рентгенконтрастные салфетки размером 30 см на 30 см, сделаны из марли. Салфетки сложены 4 слоя.

с боку имеет рентгеноконтрастную петлю синего цвета.

10 шт - Набор салфеток: рентгенконтрастные 45x45 см. Хирургические рентгенконтрастные салфетки размером 45 см на 45 см, сделаны из марли. Салфетки сложены 4 слоя.

с боку имеет рентгеноконтрастную петлю синего цвета.
1 шт - Катетер Фолея с температурным датчиком 16Fg. Катетер Фолея 2-ходовой. Изготовлен из медицинского силикона. Конец упрочненный, гладкий; переход от баллона к кончику плавный; баллон имеет ребристую структуру для поддержания формы, а также для полного выпуска воздуха и легкого удаления катетера. Цветовая маркировка разъемов для точного определения размера. Удобный замковый соединитель для надежного крепления кабелей. Диаметр 16 Fg. Общая длина катетера: 440 мм закрытый конец, 2 боковых отверстия. Симметричный прочный баллон (объем баллона: 5 мл). Встроен температурный датчик для мониторинга внутрипузырной температуры.

1 шт - Катетер дренажный: угловой 32Fg. Дренажный катетер для дренажа грудной клетки, сделан из поливинилхлорида высокого качества, что обеспечивает биосовместимость и термопластичность, тип - угловой, имеет рентгеноконтрастную полосу по всей длине. Градуированная шкала глубиной 2 см. Проксимальный конец имеет наконечник в виде колпачка, что позволяет легкое введение катетера через ткань и намного легкий захват с щипцами. Внутренний диаметр 7.5 мм, внешний диаметр 10.7 мм. Катетер имеет 5 овальных отверстия для всасывания для того, чтобы обеспечить лучшее очищение жидкости и расположенная на разных сторонах катетера для предотвращения застревания ткани в отверстиях. Идет с градуированным коннектором для того, чтобы соответствовать к многократной системе всасывания. Имеется ступенчатый адаптер. Назначение: применяется для интраоперационного дренирования плевральной полости в торакальной и кардиохирургии. Размеры: Fg 32. Длина 45 см. Открытый проксимальный конец катетера и боковые отверстия обеспечивают надежность дренирования плевральной полости.

1 шт - Катетер дренажный: прямой 32Fg. Дренажный катетер для дренажа грудной клетки, сделан из поливинилхлорида высокого качества, что обеспечивает биосовместимость и термопластичность, тип - прямой, имеет рентгеноконтрастную полосу по всей длине. Градуированная шкала глубиной 2 см. Проксимальный конец имеет наконечник в виде колпачка, что позволяет легкое введение катетера через ткань и намного легкий захват с щипцами. Внутренний диаметр 7.5 мм, внешний диаметр 10.7 мм. Катетер имеет 5 овальных отверстия для всасывания для того, чтобы обеспечить лучшее очищение жидкости и расположенная на разных сторонах катетера для предотвращения застревания ткани в отверстиях. Идет с градуированным коннектором для того, чтобы соответствовать к многократной системе всасывания. Имеется ступенчатый адаптер. Назначение: применяется для интраоперационного дренирования плевральной полости в торакальной и кардиохирургии. Размеры: Fg 32. Длина 45 см. Открытый проксимальный конец катетера и боковые отверстия обеспечивают надежность дренирования плевральной полости.

1 шт - Перчатки: неопудренные №6.5. Перчатки хирургические латексные одноразовые, коричневые, неопудренные, размером 6,5. Перчатки из натурального каучукового латекса. Снижает аллергическую реакцию на латекс благодаря низкому содержанию белка, менее 50 мкг/дм^2 . Специальное внутреннее полимерное покрытие позволяет легко надевать перчатки как сухими, так и влажными руками. Шероховатая поверхность обеспечивает отличное сцепление. Благодаря более тонкой конструкции перчатки обеспечивают лучшую тактильность и помогают хирургу лучше выполнять микрохирургические операции. Коричневый цвет также имеет антибликовое покрытие.

2 шт - Перчатки: неопудренные №7. Перчатки хирургические латексные одноразовые, коричневые, неопудренные, размером 7,0. Перчатки из натурального каучукового латекса. Снижает аллергическую реакцию на латекс благодаря низкому содержанию белка, менее 50 мкг/дм^2 . Специальное внутреннее полимерное покрытие позволяет легко надевать перчатки как сухими, так и влажными руками. Шероховатая поверхность обеспечивает отличное сцепление. Благодаря более тонкой конструкции перчатки обеспечивают лучшую тактильность и помогают хирургу лучше выполнять микрохирургические операции. Коричневый цвет также имеет антибликовое покрытие.

4 шт - Перчатки: неопудренные №7.5. Перчатки хирургические латексные одноразовые, коричневые, неопудренные, размером 7,5. Перчатки из натурального каучукового латекса. Снижает аллергическую реакцию на латекс благодаря низкому содержанию белка, менее 50 мкг/дм^2 . Специальное внутреннее полимерное покрытие позволяет легко надевать перчатки как сухими, так и влажными руками. Шероховатая поверхность обеспечивает отличное сцепление. Благодаря более тонкой конструкции перчатки обеспечивают лучшую тактильность и помогают хирургу лучше выполнять микрохирургические операции. Коричневый цвет также имеет антибликовое покрытие.

1 шт – Халат усиленный L. Халат усиленный хирургический из нетканого материала одноразовый. Халат состоит из двух слоев – основной слой SMMS и усиленный слой

Суммарная плотность усиленного халата 85 грамм на м2. Четырехслойный нетканый материал SMMS плотность не менее 45 грамм на м2 плюс нетканый материал не менее 40 грамм на м2. Размеры: ворот в длину 19 см, передняя часть от линии горловины до низа 134 см, общая ширина в развернутом виде 152 см, длина от самой высокой точки плеча до низа 142 см, длина рукава до верхней точки плеча 80 см, ширина груди 64 см, манжета 7 см на 5 см. Усиленная часть рукава составляет 40 см. Расстояние между вырезом до усиленной части на груди 20 см. Длина усиленной части на груди 80 см, ширина усиленной части в области груди 50 см. Усиление проклеить по всему периметру. Халат имеет на спинке фиксатор, бумажный фиксатор для поясных завязок и две целлюлозные салфетки для рук. Халат сшита ультразвуковым швом, манжета на рукавах сшита системой обметывания предотвращает осыпание (распускание) срезов материалов из трикотажного материала с высоким содержанием хлопка. Размер L.

3 шт - Халат усиленный XL. Халат усиленный хирургический из нетканого материала одноразовый. Халат состоит из двух слоев – основной слой SMMS и усиленный слой. Суммарная плотность усиленного халата 85 грамм на м2. Четырехслойный нетканый материал SMMS плотность 45 грамм на м2 плюс нетканый материал не менее 40 грамм на м2. Размеры: ворот в длину 22 см, передняя часть от линии горловины до низа 139,5 см, общая ширина в развернутом виде 165 см, длина от самой высокой точки плеча

до низа 148 см. длина рукава до верхней точки плеча 84 см, ширина груди 70 см. манжета 7 см на 5 см. Усиленная часть рукава составляет 42 см. Расстояние между вырезом до усиленной части на груди 20 см. Длина усиленной части на груди 80 см. ширина усиленной части в области груди 50 см. Усиление проклеить по всему периметру. Халат имеет на спинке фиксатор, бумажный фиксатор для поясных завязок и две целлюлозные салфетки для рук. Халат спаян ультразвуковым швом, манжета на рукавах сшита системой обметывания предотвращает осыпание (распускание) срезов материалов из трикотажного материала с высоким содержанием хлопка. Размер XL.

5 шт - Полотенце одноразовое. Полотенце размером в длину 61 см. в ширину 41 см, сделано из 100% хлопка.

1 шт - Защитное покрытие: для Mayo. 80x140см. Покрытие защитное предназначено на инструментальный хирургический стол "гусь", размер покрытия: длина 140 ± 2 см, ширина 80 ± 1.5 см. Покрытие сделано из двух видов материала: рифленого полиэтилена медицинского класса и нетканый материал. Покрытие квадратной формы виде мешка. нетканый материал изнутри покрытия. Нетканый материал составляет в высоту 77 ± 1 см и в ширину 61 ± 2 см

1 шт. - Аортальный выкусыватель. Аортальный выкусыватель одноразовый стерильный. Пластиковый корпус с подвижной встроенной металлическим круглым алмазным лезвием. Аортальный выкусыватель имеет технологию резки свободного плавания, которая позволяет алмазному лезвию «плавать» вокруг корпуса во время работы, позволяет делать ровное отверстие в стенке сосуда диаметром 4 мм и предотвращает механическое заклинивание. Один аортальный выкусыватель можно использовать для создания нескольких отверстий в стенке сосуда за одну процедуру.

2 шт - Пластырь 10x35 см. Защитная клейкая пленка, прозрачная, размером в длину 35 см, в ширину 10 см. Защитная пленка из полиуретана, клейкая часть из полиакрилата. Пленка обеспечивает надежную фиксацию и исключает отлипание краев

1 шт - Дренажная банка 2300мл. Дренажная система грудной клетки для непрерывного дренажа воздуха или жидкости из плевральной полости или общей торакальной области. Объем: 2300 мл. Система имеет возможность регулирования количества всасывания, которое прикладывается к плевральной полости от водяного столба. Система позволяет отрицательное давление от -5 до -20см. Автоматические клапаны сброса положительного и ручного отрицательного давления позволяют поддерживать отрицательное внутригрудное давление на заданном уровне, повышая комфорт и безопасность пациента, а также сокращая время госпитализации. Контроль всасывания будет закрыт крышкой для утилизации. Система имеет возможность размещения 2 аспирационных катетера одновременно для того, чтобы получать выход жидкости и общий контроль, в одно и то же время, в разных камерах с равной шкалой. Система может работать с двумя: одинарным и двойным дренажами. Система имеет регулятор управления громкостью всасывания. Система имеет блокировку воды 2 см, и простой порт для иглы чтобы контролировать переполненность гидрозатвора. В дополнение, система имеет порт для взятия пробы/образца. Высокоэффективный механизм "анти-изгиб" для предотвращения перекручивания трубки от пациента. Система имеет отрицательный индикатор давления и кнопки ручного фиксатора, чтобы управлять ситуацией, во время работы. Система имеет встроенный автоматический клапан высокого давления. Система может работать как в активном, так и в пассивном режиме. Дренажная банка имеет воронку для легкого вливания воды внутрь. К системе прилагается дополнительная всасывающая трубка, которую в случае необходимости можно подключить к пациенту. Второй всасывающий канал закрыт синим клапаном для того, чтобы применить его к работе, необходимо удалить колпачок. Система имеет клапан/затворку против выплеска жидкости и встроенный воздушный фильтр для того, чтобы предотвратить распространение бактерий. Систему можно ставить на пол, закрепить на кровати или пациенту можно переносить с помощью ручки на системе. Оба гидрозатвор и камера контроля всасывания жидкости идентифицируются полосой синего цвета показывающий цвет на воде.

1 шт - Комплект мочеприемника 500мл. Мочеприемник - изготовлены из медицинского поливинилхлорида (ПВХ), не пропускающего запах. Объем 500 мл. Используются для сбора мочи и определения почасового диуреза. Измерительная шкала: от 4мл до 500мл +/- 25 мл. Мочеприемник имеет встроенный опорожняющий колпачок отверстием 9.5мм, сегмент переполнения, обратный клапан предотвращает вытекание мочи обратно в урологический катер, что исключает возможность распространения инфекции. Емкость для мочи в виде пластикового мешка объемом 2 лл градуацией с шагом по 100мл от 100мл до 2600мл с опорожняющим колпачком и механической защелкой трубки мешка. Также в трубке мочеприемника встроен порт для отбора проб шприцом без иглы. Дренажная трубка длиной 110 см подсоединения к катетеру. Дренажная трубка устойчива к перегибам и защищают от протекания, диаметр 9-10мм. Трубка должна иметь зажим для перекрывания света. Стерильный, однократного применения

Крепления мочеприемника двумя способами: пластиковые кранштейны и мягкий/гибкий шнур длиной не менее 70см

4 шт - Простыня одноразовая 100x100см с клейким краем 5см. Простыня размером в длину 100 см ± 5 см и в ширину 100 см ± 5 см, сделана из нетканого материала плотность 59 грамм на м2. Двухслойный нетканый материал (спанбонд и полиэтилен) производится из бесконечных полипропиленовых нитей, скрепленных термическим способом. Покрытие имеет гидрофильное и антибактериальное свойство. Имеется клейкий край по длине покрытие 100 см ± 5 см шириной 5 см.

2 шт. - Простыня одноразовая 200x150см с клейким краем 5 см. Простыня размером в длину 200 см ± 5 см, в ширину 150 см ± 5 см, сделана из нетканого материала плотность 68 грамм на м2. Двухслойный нетканый материал (спанбонд и полиэтилен) производится из бесконечных полипропиленовых нитей, скрепленных термическим способом. Покрытие имеет гидрофильное и антибактериальное свойство. Имеется клейкий край по ширине покрытие 150 см ± 5 см шириной 5 см.

1 шт. - Счетчик игл. Корпус счетчика игл квадратный из пластика ABS. Внутри имеет вкладыш на клейкой основе, вкладыш имеет деление на четыре колонки и десять рядов, нумерацию от 1 до 40 с одной стороны и магнитную пластину с другой стороны. Вкладыш счетчик игл можно крепить к любому рабочему пространству, можно разделить пополам для двойного использования в разных областях операционного поля. Коробка в высоту 35мм, в длину 118мм и в ширину 92мм.

2 шт. - Бахилы, защитное покрытие для ног. Покрытие для ног (бахилы) высотой 30см и шириной 45 см - изготовлен из нетканого материала SMS, плотностью 45 гр/м2. Имеются завязки для фиксации изделия. SMS с двух сторон запаивается на ультразвуковой машине.

2 шт. - Мешок для отходов 50x60 см. Мешок для отходов сделан из медицинского полиэтилена плотностью 60 микрон. Мешок в длину 50 см ± 1 см и в ширину 60 см ± 1 см. Имеется клейкий край расположен по длине покрытие 50 ± 1 см шириной 5 см с опцией пальцевых прижатий - функция легкого съема пальцами. Внутренний размер кармана 50x58см.

2 шт. - Лоток 28x25x5см. Лоток квадратный, голубого цвета. Сделан из полипропилена медицинского класса. Общая длина 315 мм, ширина 260 мм, высота 50 мм.

1 шт. - Стикер-наклейки # 8. Стикеры для маркировки содержимого емкости. Размеры каждой из 7 ячеек не менее 30мм на 15мм. Должно содержать следующие маркировки на цветном фоне: LIDOICINE-2% желтый фон; HEPARINE-5000ED/ml красный фон; POVIDONE SOLUTION оранжевый; SODIUM CHLORIDE - 0.9% зеленый фон; ISOSORBIDE DINTRATE 1mg/ml синий фон; CONTRAST AGENTS фиолетовый фон; PAPAVERINE - 2% коричневый фон. Общая длина в пределах 220-265мм и ширина от 15-18мм

1 шт. - Набор турникетов со стальным стилетов. Набор турникетов кровоостанавливающих, длина 14 см (5,5 дюймов), в составе: - Кровоостанавливающий турникет

		<p>красный - 2 шт. - Кровоостанавливающий турникет голубой - 2 шт. - Кровоостанавливающий турникет прозрачный - 2 шт. - Проводник проволоочный - 1 шт. оснащен крючком для захвата нити или тесьмы и кольцом для удобного захвата пальцем</p> <p>1 шт - Стикеры - Этикетка на процедурный комплект имеет прямоугольную форму размером 210x148мм из полуглянцевой самоклеящейся бумаги. В передней части кроме основной информации, также имеется 4 отрывных стикера. В которых указываются номер продукта и номер серии.</p> <p>Метод стерилизации: этиленоксидом.</p> <p>5.Процедурный комплект для катетеризации – 300 комплектов</p> <p>1 шт - Защитное покрытие: на стол 137x150 см. Покрытие защитное на стол. общий размер покрытия 150 ± 2см на 137 ± 2см. Покрытие состоит из двух слоев нетканого материала. Основной слой размером 150 ± 2см на 137 ± 2см из перфорированный полиэтилена медицинского класса плотностью 55 грамм на м2. Центральный слой размером 180 ± 2 см на 61 ± 1см из нетканого материала SMS. На нижней части покрытие имеется маркировка Table Cover 137x180см.</p> <p>1 шт. – Защитное покрытие 80x160 см. Простынь хирургическая одноразовая. Размером в длину 160 см. в ширину 80 см. Имеется квадратное отверстие по середине для проведения операционный манипуляций. Размер отверстия - 10x10 см. Простынь изготовлена из гидрофобного нетканого материала SMS плотностью 40 грамм на м2. Имеется клейкий слой по краям отверстия. Ширина клейкого слоя - 2,5 см. Простыня обладает впитывающими свойствами, лёгкая. Надежно крепится клейким слоем к операционному полю.</p> <p>1 шт - Чаша 250 мл, стакан (прозрачный). Чаша прозрачная 250 мл из полипропилена медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 100 ± 1,5 мм, общая высота 55 ± 1,5 мм.</p> <p>1 шт - Чаша 250 мл. Чаша синяя 250 мл из полипропилена медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 100 ± 1,5 мм, общая высота 75 ± 1,5 мм. Высота верхней границы составляет 5 ± 1,5 мм.</p> <p>1 шт -Скальпель №11. Скальпель одноразовый. Ручка скальпеля: изготовлена из акрилонитрилбутадиенстирол материала, общая длина - 140мм. Ручка скальпеля должна иметь очертание захвата для пальца, чтобы обеспечить лучшую управляемость и манипуляции. Угол полосы захвата пальцем составляет 30 градусов. Лезвие: изготовлено из нержавеющей стали с допустимой твердостью, толщина 0,41мм. Скальпель №11.</p> <p>1 шт. - Краник 3-х ходовой. Трехходовой кран для инфузионной терапии и мониторинга, синий, оборот 360°. точная регулировка благодаря тактильному контролю. соединения Луэр Лок. Повышенная механическая и механическая устойчивость. Изготовлен из полиамида, полипропилена, поликарбоната, полистерола. Не содержит латекс. ИВХ, ДЭФ. Упакован в герметичный пакет из термоформуемой пленки и газонепроницаемой бумаги.</p> <p>Стерилизован этиленоксидом.</p> <p>1 шт. – Шовный материал. Нить хирургическая не рассасывающаяся, лавсановая (полиэфирная) USP 0, длиной 75 см, цвет зеленый, игла колющая, изогнутая 1/2 длиной 30 мм.</p> <p>4 шт - Набор салфеток: рентгенконтрастные 10x10 см. Салфетки рентгенконтрастные 10x10см, сделаны из марли 12 слоев. По середине имеется полоска синего цвета.</p> <p>3 шт. - Набор салфеток, марлевые впитывающие шарики 50мм. Шарики нерентгенконтрастные 50x50 мм, сделаны из марли.</p> <p>1 шт. - Стикер-наклейки 0006К. Стикеры для маркировки содержимого емкости. Размеры каждой ячейки не менее 30мм на 15мм..</p> <p>В упаковке Стикер - Этикетка на процедурный комплект прямоугольную форму из полуглянцевой самоклеящейся бумаги. В передней части кроме основной информации, также имеется 2-4 отрывных стикера, которых указываются номер продукта и номер серии производителя продукта</p> <p>Метод стерилизации: этиленоксидом.</p>
9	Коллагеновая губка с гентамицином	<p>Коллагеновая губка с гентамицином - Рассасывающаяся, стерильная, гемостатическая коллагеновая губка с гентамицином. Состав: на 1 см2 губки толщиной 0,5 см содержит коллагена из лошадиных сухожилий 2,8 мг, гентамицина сульфата 2 мг, что соответствует 1,10–1,43 мг гентамицина. Цвет белый. Рассасывается в течение 1-8 недель. Обладает Свойствами: гемостатическими, рассасывающимися, с антибактериальной защитой (аминогликозид- сульфат гентамицина), гибкий, идеально подходит для фибринового клея, хорошо поглощает влагу. Устойчивая структура и эластичность. Биосовместимость, антигенность. Биологическая матрица. Остеокондуктивная. Область применения: в полостных дефектах и других остаточных полостях во время хирургических операций, развившихся вследствие пилонидального синуса, может применяться с целью гемостаза в чистой раневой полости, раневой полости с возможным загрязнением, в том числе при диффузном капиллярном, артерио-венозном, артериальном или венозном кровотечении, при обширном капиллярном кровотечении из паренхиматозного органа, а также в качестве вспомогательного средства при проведении других процедур, направленных на обеспечение гемостаза. Может быть использован вместе с фибриновым клеем, и шовным материалом. Размер:1 губка – 5 см x 20см x 0,5 см содержит: коллагеновые волокна лошадиного происхождения: 280 мг; Гентамицина сульфат: 200 мг, включая 110 – 143 мг гентамицина. Срок годности 3 года. Стерилизация оксидом этилена.</p>
10	Лигирующая клипса	<p>Материал титан. Форма сечения клипсы- в виде сердца, обеспечивающая дополнительную надежность крепления клипсы на сосуде. Форма внутренней поверхности – с углублением по всей длине, придающим устойчивость и проитвостоянию соскальзыванию. Тип поперечного профиля – с поперечными каналами, сохраняющими микроциркуляцию сосудистой стенки. Способ крепления в картридже – при помощи микровыступов в верхней части картриджа. Очистка и промывка клипатора – при помощи широкого раскрытия губок. Строгое сохранение размеров, допусков и свободного хода губок клипатора. Цветовая маркировка картриджа и клип аппликатора – красная либо синяя. Количество клипс в картридже – 6 штук. Количество картриджей в упаковке – 30. Small-Wide Medium. Размер по заявке заказчика.</p>
11	Сосудистый протез линейный	<p>Тканый полиэстеровый сосудистый протез с импрегнацией бычьим коллагеном линейный. Биологическая инертность, отсутствие реакции организма на имплантацию. Материал – Дакрон (полиэстер). Тканая структура материала основывается на горизонталь ноидущих нитях над и под основной вертикально идущей линией нитей. Материал устойчивый к долговременной нагрузке на растяжение. Уровень порозности менее 10 мл/мин/кв см при давлении 120 мм рт. ст. Отсутствие разволокнения стенки при рассечении. Обеспечение плавного кровотока и ламинарный поток от протеза к сосуду. Тромборезистентность. Отсутствие кровотечения из проколов протеза. Совместимость с различным шовным материалом. Термокаутер вложен в каждую упаковку. Свободен от формальдегида, глутаральдегида и карбодимида. Стерильно, для</p>

		однократного применения. Стерилизация β - радиацией. Длина 15 см, внутренний диаметр 8,10,12,14,18мм.
12	Сосудистый протез линейный	Тканый полиэстеровый сосудистый протез с импрегнацией бычьим коллагеном линейный. Биологическая инертность, отсутствие реакции организма на имплантацию. Материал – Дакрон (полиэстер). Тканая структура материала основывается на горизонтально идущих нитях над и под основной вертикально идущей линией нитей. Материал устойчивый к долговременной нагрузке на растяжение. Уровень порозности менее 10 мл/мин/кв.см при давлении 120 мм рт. ст. Отсутствие разволокнения стенки при рассечении. Обеспечение плавного кровотока и ламинарный поток от протеза к сосуду. Тромборезистентность. Отсутствие кровотечения из проколов протеза. Совместимость с различным шовным материалом. Термокаутер вложен в каждую упаковку. Свободен от формальдегида, глутаральдегида и карбодимида. Стерильно, для однократного применения. Стерилизация β - радиацией. Длина 60 см, внутренний диаметр 6, 7, 8, 10 мм.

Руководитель рентгенэндоваскулярного операционного блока

Колесников А.Е.

Руководитель хирургической службы-заведующий отделением
кардиохирургии с лаборатории искусственного кровообращения и операционного блока

Тулутаяев Р.М.

Заявка на участие в тендере

_____ (наименование потенциального поставщика), _____ № _____ (название тендера) рассмотрев объявление/ тендерную документацию по проведению тендера № _____, получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация), настоящей заявкой выражает согласие осуществить поставку лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических услуг в соответствии с условиями объявления/тендерной документацией по следующим лотам:

1) _____ (номер лота)

_____ (подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических услуг)

2) _____ (номер лота)

_____ (подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических услуг) в соответствии с требованиями и условиями, предусмотренными Правилами организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденным Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 (далее – Правила).

Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с требованиями и условиями, предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки медицинской техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим законодательством Республики Казахстан.

Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке и прилагаемых к ней документов:

№ п/п	Наименование документа	Количество листов

Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению _____ (наименование потенциального поставщика)

Печать (при наличии)

«__» _____ 20__ г.

Приложение 4
к Тендерной документации

Ценовое предложение потенциального поставщика _____
(наименование потенциального поставщика) на поставку лекарственного средства или медицинского изделия

№ закупа _____
Способ закупа _____
Лот № _____

№ п/п	Содержание ценового предложения на поставку лекарственного средства/медицинского изделия	Содержание (для заполнения потенциальным поставщиком)
1	Наименование лекарственного средства или медицинского изделия (международное непатентованное название или состав)	
2	Характеристика	
3	Единица измерения	
4	№ Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз	
5	Торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия	
6	Лекарственная форма/характеристика (форма выпуска) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
7	Единица измерения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
8	Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
9	Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
10	Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
11	Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки/цена с наценкой Единого дистрибьютора (при покупке Единым дистрибьютором)	*
12	Количество в единицах измерения (объем)	
13	Сумма поставки в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы	
14	График поставки	

* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата « ___ » _____ 20__ г.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) _____

Подпись

Печать (при наличии)

**Приложение 5
к Тендерной документации**

Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ (указать должность и Ф.И.О (при его наличии))	Оригинал, копия, нотариально засвидетельствованная копия (указать нужное)	Номер страницы

Исх. № _____
Дата _____

Кому: _____
(наименование и реквизиты
организатора закупа, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)

Наименование банка (филиала банка)

_____ (наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № _____

«__» ____ 20__ года

Банк (филиал банка) _____ (наименование) (далее – Банк) проинформирован, что _____ (наименование) в дальнейшем «Потенциальный поставщик», принимает участие в тендере/конкурсе по запусу _____, объявленном _____ (наименование заказчика/организатора закупа), _____ (дата, месяц, год объявления) и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/поставку _____ (наименование и объем товара) на общую сумму _____ (прописью) тенге.

В связи с этим Банк _____ (наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить организатору закупа/заказчику по первому требованию, включая требование в электронном виде на веб-портале закупок, сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один) процента от суммы, выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг равную _____ (сумма в цифрах и прописью) по получении требования на оплату по основаниям, предусмотренными Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденным Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 (далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной/конкурсной заявки Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу в соответствии с Правилами, а в случае признания Потенциального поставщика победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного обеспечения по заключенному договору.

Подписи уполномоченных лиц Банка
(с указанием должности и Ф.И.О. (при его наличии))

Печать Банка

Типовой договор закупа изделий медицинского назначения (между заказчиком и поставщиком)

« » г.
_____ (полное наименование заказчика), именуемый в дальнейшем «Заказчик», в лице _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица с одной стороны, и _____ (полное наименование поставщика – победителя тендера) _____, именуемый 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, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденным Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом _____ (указать способ) по запуску (указать предмет закупа) № _____ от « » _____ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий/Договор на оказание фармацевтических услуг (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

1. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:

- 1) Договор – гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с нормативными правовыми актами Республики Казахстан с соблюдением письменной формы, подписанный Сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в Договоре есть ссылки;
- 2) цена Договора – сумма, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в соответствии с условиями Договора;
- 3) товары – лекарственные средства и (или) медицинские изделия и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в соответствии с условиями Договора;
- 4) сопутствующие услуги – услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие как, транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнение Договора;
- 5) Заказчик – местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, военно-медицинские (медицинские) подразделения, ведомственные подразделения (организации), оказывающие медицинские услуги, а также субъекты здравоохранения, оказывающие медицинские услуги в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования;
- 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.

Глава 2. Предмет Договора

2. 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.

3. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данный Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно:

- 1) настоящий Договор;
- 2) перечень закупаемых товаров;
- 3) техническая спецификация;
- 4) обеспечение исполнения Договора (этот подпункт указывается, если в тендерной документации или Правилах предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

Глава 3. Цена Договора и оплата

4. Цена Договора (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/специфики) составляет _____ тенге (указать сумму цифрами и прописью) и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

5. Оплата Поставщику за поставленные товары производится на следующих условиях:

Форма оплаты _____ (перечисление, за наличный расчет, аккредитив и иные платежи)

Сроки выплат ____ (пример: % после приемки товара в пункте назначения или предоплата, или иное).

6. 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 или акт приемки-передачи).

3) иные документы специфичные для конкретного вида товара (при закупке медицинской техники: график проведения сервисного обслуживания; сертификат о прохождении первичной поверки средства измерения, если товар является средством измерения; документы, подтверждающие проведение обучения медицинских и технических специалистов заказчика).

Глава 4. Условия поставки и приемки товара

7. Товары, поставляемые в рамках Договора, должны соответствовать или быть выше стандартов, указанных в технической спецификации.

8. 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.

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

10. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения.

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.

11. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать законодательству Республики Казахстан.

12. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика/организатора закупа, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

13. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

14. Гарантийное сервисное обслуживание на поставляемую медицинскую технику действительно в течение 37 (тридцать семь) месяцев после установки и введения в эксплуатацию, стоимость гарантийного сервисного обслуживания в течение данного периода включена в цену договора и включает в себя регламентные и ремонтные работы, а также используемые при этом запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем. При этом гарантийное сервисное обслуживание продлевается на срок соразмерно периоду простоя по причине поломки, ремонта, замены узлов и комплектующих медицинской техники или на указанный период Заказчику Поставщиком предоставляется аналогичная работающая медицинская техника.

15. В рамках данного Договора Поставщик должен предоставить услуги, указанные в тендерной документации.

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить 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:

- 1) являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное;

- 2) не имеют дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика.

20. 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.

21. Эта гарантия действительна в течение _____ дней после (указать требуемый срок гарантии) доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.

22. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией.

23. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семьдесят два) 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.

24. 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.

25. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место доставки, или услуги, предоставляемые Поставщиком и иные) в документы Договора не допускаются, за исключением письменных изменений, подписанных обеими сторонами.

26. 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.

Глава 6. Ответственность Сторон

27. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору без предварительного письменного согласия Заказчика.

28. Поставка товаров и предоставление услуг должны осуществляться Поставщиком в соответствии с графиком, указанным в таблице цен.

29. Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к удержанию обеспечения исполнения договора и выплате неустойки.

30. 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 согласованию с администратором бюджетной программы, продлить срок выполнения Договора поставщиком. В этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в Договор.

31. 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 (ноль целых одна десятая) процентов от суммы непоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

32. 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.

33. Для целей Договора форс-мажор означает событие, не связанное с просчетом или небрежностью Стороны, и имеет непредвиденный характер неподвластное контролю любой из Сторон (стихийные бедствия, издание нормативных актов или распоряжений государственных органов, запрещающих или каким-либо иным образом препятствующих исполнению обязательств) при условии, что эти обстоятельства сделали невозможным исполнение любой из Сторон своих обязательств по Договору.

34. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Сторона, у которой они возникли, направляет другой Стороне письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах и подтверждает их наступление соответствующими документами в течение десяти календарных дней с момента возникновения форс-мажорных обстоятельств. В этом случае действие Договора приостанавливается до прекращения форс-мажорных обстоятельств, и срок действия Договора продлевается соответственно сроку действия форс-мажорных обстоятельств. Неуведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любые вышеуказанные обстоятельства как основание, освобождающее от ответственности за ненадлежащее исполнение, либо неисполнение обязательств по Договору.

35. В случае, если форс-мажорные обстоятельства длятся более одного календарного месяца, Стороны вправе принять решение о прекращении действия Договора путем заключения письменного соглашения об этом. При этом Стороны производят взаиморасчет за фактически поставленный товар.

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.

Когда Договор аннулируется в силу таких обстоятельств, Поставщик имеет право требовать оплату только за фактические затраты, связанные 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.

38. Если в течение 21 (двадцати одного) календарного 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.

39. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, а также соблюдают антикоррупционные требования согласно приложению к Договору.

Глава 7. Конфиденциальность

40. Информация, предоставляемая одной Стороной для другой Стороны в результате действия Договора, является конфиденциальной сроком до 3 (трех) лет после истечения или расторжения Договора, кроме тех случаев, когда информация:

- 1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;
- 2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);
- 3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;
- 4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;
- 5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

41. Сторона, подтверждающая свое обязательство в соответствии с Договором, возлагает на себя бремя доказывания, в случае установления нарушения такого обязательства.

Глава 8. Заключительные положения

42. Договор составляется на казахском и 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 судебном порядке рассматривается экземпляр Договора на казахском или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

43. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.

44. Уведомление вступает в силу после доставки или в указанный день вступления в силу (если указано в уведомлении), в зависимости от того, какая из этих дат наступит позднее.

45. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.

46. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.

47. 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.

Дата регистрации в территориальном органе казначейства (для государственных органов и государственных учреждений): _____.

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

Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:

Заказчик: _____ БИН _____ Юридический адрес: Банковские реквизиты Телефон, e-mail _____ Должность _____ Подпись, Ф.И.О. (при его наличии) Печать (при наличии)	Поставщик: _____ БИН _____ Юридический адрес: Банковские реквизиты Телефон, e-mail _____ Должность _____ Подпись, Ф.И.О. (при его наличии) Печать (при наличии)
--	---

Антикоррупционные требования

1. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым лицам, для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или иные неправомерные цели.

2. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством, как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также действия, нарушающие требования Антикоррупционного законодательства.

3. Каждая из Сторон настоящего Договора отказывается от стимулирования каким-либо образом работников другой Стороны, в том числе путем предоставления денежных сумм, подарков, безвозмездного выполнения в их адрес работ (услуг) и другими способами, ставящего работника в определенную зависимость, и направленными на обеспечение выполнения этим работником каких-либо действий в пользу стимулирующей его Стороны.

4. Каждая из Сторон запрашивает у другой Стороны любые документы, содержащие сведения по исполнению настоящего Договора в целях анализа хода исполнения настоящего Договора.

5. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме.

6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрагентом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражающееся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства.

7. Стороны настоящего Договора признают проведение процедур по предотвращению коррупции и контролируют их соблюдение. При этом Стороны прилагают разумные усилия, чтобы минимизировать наличие деловых отношений с контрагентами, которые предположительно вовлечены в коррупционную деятельность, а также оказывают взаимное содействие друг другу в целях предотвращения коррупции.

8. Сторона, получившая письменное уведомление в соответствии с пунктом 5 настоящего Антикоррупционного требования, в течение 10 (десяти) календарных дней проводит расследование и представляет его результаты в адрес другой Стороны.

Приложение 8
к Тендерной документации

Исх. № _____

Дата _____

Кому: _____

(наименование и реквизиты Единого
дистрибьютора, организатора
закупа, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения исполнения договора)

Наименование банка: _____
(наименование, бизнес-идентификационный номер и другие реквизиты банка)

Гарантийное обязательство № _____

(местонахождение)

« ____ » _____ г.

Принимая во внимание, что _____ (наименование Поставщика/ Исполнителя),
(далее – Поставщик/Исполнитель) заключил Договор/Дополнительное соглашение № _____ от « ____ » _____ г.
(далее – Договор/Дополнительное соглашение) на поставку (оказание) _____

(описание товаров или услуг)

и Вами было предусмотрено в Договоре/Дополнительном соглашении, что Поставщик/Исполнитель внесет
обеспечение его исполнения в виде банковской гарантии на общую сумму _____
(сумма в цифрах и прописью) тенге.

Настоящим Банк _____ (наименование банка) подтверждает, что является
гарантом по вышеуказанному Договору и берет на себя безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему
требованию сумму, равную _____ (сумма в цифрах и прописью), по
получении Вашего письменного требования на оплату, по основаниям, предусмотренным Договором и
Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и
специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи,
дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и
учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе
обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденным Приказом
Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110, а также письменного
подтверждения того, что Поставщик/Исполнитель не исполнил или исполнил ненадлежащим образом свои
обязательства по Договору.

Данная гарантия вступает в силу со дня ее подписания и действует до момента полного исполнения
Поставщиком своих обязательств по Договору.

Подписи уполномоченных лиц Банка
(с указанием должности и Ф.И.О. (при его наличии))
Печать Банка