**Утверждаю
Директор ГКП на ПХВ «АМКБ»**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Молдакулов Ж.М.**

**Приказ №36-п от "11" января 2019 года**

 **ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ,**

**предоставляемая организатором тендера потенциальным**

**поставщикам по подготовке тендерных заявок и участия в тендере**

**по закупу лекарственных средств,** профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, **изделий медицинского назначения**

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором тендера – ГКП на ПХВ «Алматинская многопрофильная клиническая больница» ГУ «Управление здравоохранения Алматинской области» (далее ГКП на ПХВ «АМКБ») потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупу лекарственных средств,профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения способом проведения тендера (далее - Тендерная документация), разработана в соответствии с «Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования», утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 (далее – Правила).

**1. Предмет тендера**

 1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по закупу изделий медицинского назначения для эндоваскулярных вмешательств на 2019 год (далее – Товары) способом проведения тендера, разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об условиях их участия в тендере.

2. Организатором тендера выступает ГКП на ПХВ «АМКБ»

3. Заказчиком является ГКП на ПХВ «АМКБ».

4. Тендер проводится с целью определения поставщиковизделий медицинского назначения для эндоваскулярных вмешательств на 2019 год (далее – Товары).

Полный перечень закупаемых Товаров приведен в приложении 2 к настоящей Тендерной документации

**2. Содержание тендерной документации**

 5. Настоящая тендерная документация включает в себя:

1) содержание тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям глав 3 и 4 Правил;

2) технические и качественные характеристики закупаемых товаров, включая технические спецификации; (Приложение 2).

3) объем закупаемых товаров и суммы, выделенные для их закупа по лотам (Приложение 1).

4) место, сроки и другие условия поставки товара;

5) валюту и условия платежей и проект договора по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;

6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа;

7) требования к оформлению тендерной заявки;

8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;

9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки

10) место и окончательный срок приема тендерных заявок, и срок их действия;

11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;

12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;

13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;

14) условия предоставления потенциальным поставщикам – отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;

15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа;

16) сведения о квалификации согласно форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

17) требования к товарам, установленные главой 4 Правил.

**3. Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику**

6. К тендеру допускаются потенциальные поставщики, гарантирующие поставку закупаемого товара, соответствующего по качеству требованиям, указанным в технической спецификации (Приложение 3 к настоящей Тендерной документации)

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

1) обладать правоспособностью (для юридических лиц), гражданской дееспособностью (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

2) иметь опыт работы на фармацевтическом рынке Республики Казахстан не менее одного года (данное требование не распространяется на производителей);

3) являться платежеспособным, не иметь налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

4) не подлежать процедуре банкротства либо ликвидации;

5) не состоять в перечне недобросовестных потенциальных поставщиков (поставщиков); 6) иметь разрешение на осуществление предпринимательской деятельности физического лица или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры.

8. Организатор тендера не предъявляют к потенциальному поставщику квалификационные требования, не предусмотренные Правилами.

9. Потенциальный поставщик по одному лоту тендера, представляет одного производителя изделия медицинского назначения.

**4**. **Требования к товарам для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования.**

    10. К закупаемым, лекарственным средствам, изделиям медицинского назначения, профилактическим (иммунобиологическим, диагностическим, дезинфицирующим) препаратам, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации лекарственных средств, изделий медицинского назначения, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения, уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в соответствии с Кодексом и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения). При этом, регистрация подтверждается копией действующего документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью экспертной организации либо нотариально засвидетельствованной копией разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение на территории Республики Казахстан.

Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения.

При ввозе и (или) производстве лекарственных средств, изделий медицинского назначения, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов до истечения срока действия документа, подтверждающего регистрацию, необходимо представить документы, подтверждающие наличие заявленного количества, срок годности и порядок их хранения, предусмотренный Правилами; 2) лекарственные средства, изделия медицинского назначения, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты, хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки изделий медицинского назначения утвержденными уполномоченным органом; 3) маркировки, потребительские упаковки и инструкции по применению лекарственных средств, изделий медицинского назначения, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов соответствуют требованиям [Кодекса](http://adilet.zan.kz/rus/docs/K090000193_#z1) и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов (контрастные вещества) 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);

5) наличие зарегистрированной цены на торговое наименование лекарственных средств и предельной цены на изделия медицинского назначения в порядке, установленном уполномоченным органом в области здравоохранения, кроме лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения.

11. Организатор тендера не могут устанавливать к закупаемым Товарам требования, не предусмотренные Правилами.

**5.**Поддержка отечественных товаропроизводителей

12. В случае, если в закупе товара участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и соответствующий требованиям Правил, то закуп признается несостоявшимся. Заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор переходят к закупу способом из одного источника у данного потенциального поставщика, являющегося отечественным товаропроизводителем.

13. В случае, если в закупе товара участвуют два и более потенциальных поставщиков, один из которых потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и соответствующий требованиям Правил, то закуп признается несостоявшимся. Заказчик, организатор закупа или единый дистрибьютор переходят к закупу способом из одного источника у данного потенциального поставщика, являющегося отечественным товаропроизводителем.

14. В случае, если в закупе товара участвуют два и более потенциальных поставщиков, являющихся отечественными товаропроизводителями и соответствующих требованиям Правил, то по данному лоту допускаются только потенциальные поставщики, являющиеся отечественными товаропроизводителями, и тендерные заявки остальных потенциальных поставщиков отклоняются.

**6. Разъяснение организатором тендера положений тендерной документации**

**потенциальным поставщикам, получившим ее копию**

15. 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. Запросы потенциальных поставщиков необходимо направлять **по адресу:**  **г. Алматы, ул. Демченко, 83Б, Отдел государственных закупок, e-mail: goszakup\_amkb@mail.ru.**

16. 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.

17. Организатор тендера в срок не позднее *семи календарных дней* до истечения окончательного срока приема тендерных заявок организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, которым представлены тендерные заявки, или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

18. Организатор закупа при необходимости проводят встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в определенном месте и определенное время, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

**7. Содержание тендерной заявки**

19. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.

20. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также представляет к тендерной заявке разрешение, подтверждающее права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры в соответствии с законодательством Республики Казахстан, договор, заключенный между потенциальным поставщиком и его привлекаемым соисполнителем.

21. Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. На бумажном носителе и электронном носителе в формате \*doc представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2) копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;

3) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);

4) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющую личность;

5) копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях, сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально засвидетельствованную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

6) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, длящейся более трех месяцев перед банком согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденному постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением филиалов и представительств потенциального поставщика, расположенных за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

8) сведения о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

9) копию сертификата о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки (для отечественных товаропроизводителей);

      копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств, изделий медицинского назначения и фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;

      копию сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки;

9) Потенциальный поставщик может представить: копии договоров с производителями либо официальными представителями производителя и копии авторизационных писем от производителей/представителей производителя на право реализации продукции на территории РК на изделия медицинского назначения;

10) если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан, то им представляются оригинал или копия письма органа государственных доходов Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик - нерезидент Республики Казахстан и не состоит на налоговом учете;

11) заявленную потенциальным поставщиком таблицу цен по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, включающую фактические затраты потенциального поставщика, из которых формируется конечная цена заявленных изделий медицинского назначения, включая цену сопутствующих услуг;

12) сопутствующие услуги;

13) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки;

14) копию акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения, выданный территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости - акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случаях представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), вышеуказанные акты не представляются;

  16) письмо об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 Правил;

      17) письмо о согласии на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 Правил, в порядке, установленном Правилами;

24. Техническая часть тендерной заявки содержит:

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленного товара на бумажном носителе и электронном носителе в формате \*doc);

2) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям пункта 20 главы 4 Правил и тендерной документации.

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

23. Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.

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

**8. Срок действия тендерной заявки**

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

26. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.

**9. Валюта тендерной заявки и условия платежа**

27. Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в тенге.

1) Оплата производится Заказчиком за фактически поставленный объем товара, (при условии, что товар без дефектов и недостатков) в течение 90 банковских дней с даты подписания уполномоченными представителями Сторон Актов приема-передачи товара и предоставления Поставщиком счета-фактуры и счета на оплату.

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.

**10. Язык тендерной заявки**

28. 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.

**11. Гарантийное обеспечение тендерной заявки**

29. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа товаров.

 30. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:
      1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный бюджетным законодательством Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;
      2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на следующий счет организатора тендера:

Юридический адрес: Алматинская обл. Илийский р-н, пос. Отеген батыра, ул. Батталханова, д. 8

Фактический адрес: 050019, г. Алматы, ул. Демченко, 83 Б, тел. 8 (727) 3993839

БИН 990 240 006 664

ИИК KZ518560000000058730

в АГФ АО Банк ЦентрКредит

БИК KCJBKZKX 29. Срок действия гарантийного обеспечения составляет не менее срока действия тендерной заявки. 30. Организатор тендера возвращает гарантийное обеспечение тендерной заявки потенциальному поставщику в течение пяти рабочих дней в случаях:
      1) истечения срока действия тендерной заявки (за исключением тендерной заявки победителя тендера);
      2) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их приема;
      3) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;
      4) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;
      5) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;
      6) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

31. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если он:
      1) отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;
      2) победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;
      3) признан победителем и не внес, либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа

**12. Оформление, порядок, место и окончательный срок**

**представления тендерных заявок**

31. Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница заверяется подписью. Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт. Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница ее подлежит заверению подписью уполномоченного представителя юридического лица или физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность

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

33. Потенциальный поставщик запечатывает пронумерованную и прошнурованную тендерную заявку в конверт.

34. Тендерные заявки представляются потенциальными поставщиками либо их уполномоченными представителями организатору тендера нарочно или с использованием заказной почтовой связи по адресу:, **г. Алматы, ул. Демченко 83Б, Отдел государственных закупок до 10 час. 00 мин. «05»февраля 2019 года включительно.**

1) Окончательный срок предоставления тендерных заявок – **до *10 час. 00 мин. «05»февраля 2019 года***

2) Конверт должен содержать слова: **«Тендер по закупу изделий медицинского назначения для эндоваскулярных вмешательств»** и **«Не вскрывать до 12 час. 00 мин. «05»февраля 2019 года»**

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

36. Представленные потенциальными поставщиками или их уполномоченными представителями тендерные заявки регистрируются секретарем тендерной комиссии в соответствующем журнале с указанием даты и времени приема тендерной заявок.

37. Не подлежат приему и регистрации конверты с тендерными заявками с нарушением требований к оформлению конвертов с тендерными заявками, предусмотренными настоящей тендерной документацией.

38. Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен быть не менее сорока пяти календарных дней.

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

**13. Вскрытие конвертов с тендерными заявками**

40. Вскрытие конвертов с тендерными заявками производится тендерной комиссией в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей в ***12 час. 00 мин. «05»февраля 2019 года***, по адресу: г. Алматы, ул. Демченко, 83Б,

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

42. В случае, если на тендер (лот) представлена только одна тендерная заявка, то данная заявка также вскрывается.

43. Присутствующие на процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками уполномоченные представители потенциальных поставщиков, подтверждая свое присутствие, должны предъявить документы, подтверждающие их полномочия и зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, в **Отделе государственных закупок** ***не позднее 12 час. 00 мин. «05»февраля 2019 года***

44.При вскрытии конвертов с тендерными заявками секретарь тендерной комиссии объявляет присутствующим лицам наименование и адрес потенциальных поставщиков, участвующих в тендере, предложенные ими цены, условия поставки и оплаты, отзыв и изменения тендерных заявок, если они отражены документально, информацию о наличии документов, составляющих тендерную заявку, и регистрирует данную информацию в протоколе вскрытия конвертов с тендерными заявками.

**14. Оценка и сопоставление тендерных заявок**

45. 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.

46. 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.
      47. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:

1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями Правил;

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

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

6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов; 7) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности); 8) непредставления подписанного оригинала справки банка об отсутствии просроченной задолженности согласно требованиям Правил;

9) наличия в справке банка или филиала банка просроченной задолженности по обязательствам потенциального поставщика, длящейся более трех месяцев, предшествующих дате выдачи данной справки; 10) непредставления сведений о квалификации по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

11) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями Правил;

12) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и Правил;

13) установления факта представления недостоверной информации;

14) применения процедуры банкротства, ликвидации и (или) наличия в перечне недобросовестных поставщиков;

15) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых товаров, требованиям, предусмотренным главой 4 Правил;

16) непредставления копии акта проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения выданного территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" в соответствии с [подпунктом 14)](http://adilet.zan.kz/rus/docs/P090001729_#z263) пункта 62 Правил, за исключением случая представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики GDP;

      17) несоответствия требованиям пункта 17 Правил, за исключением случаев, предусмотренных пунктом 18 Правил;

       18) установленных пунктами 26, 33 Правил;

      19) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;

      20) если не представлена либо представлена неподписанная таблица цен;

      21) представления потенциальным поставщиком цены товара, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену по торговому наименованию товара;

      22) представления тендерной заявки в непрошитом виде, с непронумерованными страницами, не заверенной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;

      23) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя предъявляемым квалификационным требованиям;

       24) непредставления информации об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 Правил;

       25) непредставления согласия на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 Правил, в порядке, установленном Правилами;

      26) установления инициирования процедуры банкротства либо ликвидации, приостановления финансово-хозяйственной деятельности, в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупок;

      27) установления факта привлечения к ответственности за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств по заключенным в течение последних двух лет договорам на основании решения суда, вступившего в законную силу.

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

49. Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей требованиям тендерной документации, то организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку. 50. Закуп способом тендера или его какой - либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:

1) отсутствия представленных тендерных заявок;

2) представления менее двух тендерных заявок;

3) если не допущен ни один потенциальный поставщик;

4) если допущен один потенциальный поставщик.

51. Победитель тендера определяется на основе наименьшей цены.

**15. Подведение итогов тендера**.

52. Итоги тендера подводятся в течение десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными

заявками, о чем составляется протокол, в который включаются:

1. наименования и краткое описание товаров;
2. сумма закупа;
3. наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки;
4. цена и другие условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;
5. изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;
6. основания отклонения тендерных заявок;
7. наименования и местонахождение победителя(ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;
8. наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя с указанием торгового наименования;
9. основания, если победитель тендера не определен;
10. срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;
11. информация о привлечении экспертной комиссии.

53. В течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера, заказчик или организатор закупа письменно уведомляют об этом всех принявших участие в тендере потенциальных поставщиков о результатах тендера путем направления уведомления и копии протокола итогов потенциальным поставщикам.

54. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение трех календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию товаров победителя.

**16. Заключение договора закупа**

 55. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа, составляемый по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения.

 56. 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.

 57. Договор закупа вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

 58. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупа в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с участником тендера, соответствующим требованиям Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

 59. Не допускаются внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор (за исключением уменьшения цены товара, объема), которые изменяют содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового наименования, указанного в договоре другим торговым наименованием.

 60. 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.

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

**17. Порядок внесения обеспечения исполнения договора**

 62. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа (далее - гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа.

 63. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа и представляется в виде:

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

 2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

 64. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

 65. 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.

 66. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа не возвращается заказчиком поставщику в случаях: 1) расторжения договора закупа 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 изделий медицинского назначения и нарушение других условий договора);

 3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа.

**18. Заключительные положения и электронный адрес**

 **интернет-ресурса организатора закупа, на котором планируется размещать информацию, подлежащую опубликованию**

67. Вскрытые тендерные заявки не возвращаются потенциальным поставщикам, за исключением оригинала банковской гарантии. При этом заказчик или организатор тендера должны сохранить копию данного документа.

 68. Электронный адрес Интернет-ресурса Заказчика, на котором планируется размещать информацию, подлежащую опубликованию: **amkb.kz**

|  |
| --- |
| *Приложение 1**к Тендерной документации***Перечень закупаемых товаров** |
|  |
| **№ лота** | **Наименование заказчика** | **Наименование товара\*** | **Ед. изм.** | **Кол-во**  | **Условия поставки (в соответсвии с Инкотермс 2010)** | **Срок поставки товаров** | **Место поставки товаров** | **Размер авансового платежа, в%** | **Сумма, выделенная для закупа способом тендера (по лоту №), тенге** |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** | **8** | **9** | **10** |
| 1 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Комплект стерильный процедурный кардиологический  | комплект | 1035 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 23 101 200,00 |
| 2 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Интродьюсер с шестилепестковым гемостатическим клапаном с рентгенконтрастным кончиком , с минипроводником в комплекте с иглой | комплект | 300 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 2 454 000,00 |
| 3 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Трансрадиальный набор интродьюсера включающий интродьюсер с шестилепестковым гемостатическим клапаном. | комплект | 710 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 7 277 500,00 |
| 4 | ГКП на ПХВ «АМКБ» |  Проводник гидрофильный | шт | 100 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 1 601 600,00 |
| 5 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Диагностический катетер | шт | 1000 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 8 200 000,00 |
| 6 | ГКП на ПХВ «АМКБ» |  Диагностический катетер | шт | 300 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 2 250 000,00 |
| 7 | ГКП на ПХВ «АМКБ» |  Проводниковый катетер | шт | 565 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 16 740 950,00 |
| 8 | ГКП на ПХВ «АМКБ» |  Балоный катетер | шт | 200 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 11 636 000,00 |
| 9 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Коронарный баллонный катетер | шт | 200 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 11 280 000,00 |
| 10 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Балонный катетер | шт | 140 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 6 860 000,00 |
| 11 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Устройство для раздувания баллонов, одноразовое, в комплекте | комплект | 690 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 14 835 000,00 |
| 12 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Стент с лекарственным покрытием | шт | 50 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 14 000 000,00 |
| 13 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Стент с лекарственным покрытием | шт | 150 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 39 750 000,00 |
| 14 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Коронарный стент без лекарственного покрытия | шт | 5 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 467 500,00 |
| 15 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Стент с лекарственным покрытием | шт | 200 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 50 020 000,00 |
| 16 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Стент с лекарственным покрытием. | шт | 90 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 20 610 000,00 |
| 17 | ГКП на ПХВ «АМКБ» |  Стент с лекарственным покрытием.  | шт | 10 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 3 000 000,00 |
| 18 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Стент с лекарственным покрытием | шт | 150 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 34 650 000,00 |
| 19 | ГКП на ПХВ «АМКБ» |  Проводник коронарный | шт | 250 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 7 200 000,00 |
| 20 | ГКП на ПХВ «АМКБ» |  Коронарный проводник | шт | 250 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 10 000 000,00 |
| 21 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Управляемый проволочный проводник, стерильный однократного применения | шт | 180 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 6 750 000,00 |
| 22 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Устройство для закрытия пункционных отверстий | шт | 40 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 2 704 400,00 |
| 23 | ГКП на ПХВ «АМКБ» |  Аспирационный катетер | комплект | 35 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 2 257 500,00 |
| 24 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Электрокардиостимулятор однокамерный | комплект | 2 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 900 000,00 |
| 25 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Электрокардиостимулятор двухкамерный | комплект | 13 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 8 710 000,00 |
| 26 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Электрод эндокардиальный временный для наружных электрокардиостимуляторов  | шт | 10 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 353 500,00 |
| 27 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Электрод эндокардиальный временный для наружных электрокардиостимуляторов  | шт | 7 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 247 450,00 |
| 28 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Материал для эмболизации артерии | шт  | 194 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 8 846 400,00 |
| 29 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Катетер для маточных артерий |  шт | 98 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 1 568 000,00 |
| 30 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Устройство для гемостаза лучевой артерии | шт | 90 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 522 000,00 |
| 31 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Микрокатетер | шт | 5 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 840 000,00 |
| 32 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Стент с лекарственным покрытием | шт | 50 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 11 250 000,00 |
| 33 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Проводниковый катетер | шт | 100 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 2 900 000,00 |
| 34 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Балонный катетер | шт | 150 | DDP | по заявке Заказчика до 31.12.2019 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0% | 7 800 000,00 |
|  | **Всего по лотам:** |   |   |   |   |   |   |   | **341 583 000** |
| ***\* Полное описание товаров указывается в технической спецификации.*** |
|  |  |   |   |   |   |   |   |   |  |
| **Организатор и Заказчик: Директор ГКП на ПХВ «АМКБ» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Молдакулов Ж.М.****М.П.** |

# Приложение 2

# к Тендерной документации

**ТЕХНИЧЕСКАЯ СПЕЦИФИКАЦИЯ**

**Лот 1. Комплект стерильный процедурный кардиологический**

1. Ангиопростыня 280×330 см (пл.95) с двумя отверстиями
диаметром 6 см, двумя отверстиями 7×10 см,
с двумя прозрачными краями - 1 шт
2. Простынь 150×180 см - 1 шт
3. Простынь 150×250 см (пл.54) - 1 шт
4. Халат ХL (пл.68) - 1 шт
5. Халат L (пл.68) - 1 шт
6. Полотенце для рук 40×60 см (пл.35) – 2 шт
7. Покрытие для аппарата R-35 см - 1 шт
8. Покрытие для аппарата 100×100 см - 1 шт
9. Чаша 100 мл – 1 шт
10. Чаша 250 мл - 1 шт
11. Чаша для хранения проводника 2500 мл - 1 шт
12. Удлинительная инфузионная линия 500 psi 120 см – 1 шт
13. Диагностический проводник j тип 0,035×180 cм - 1 шт
14. Зажим – 1 шт
15. Скальпель хирургический № 11- 1 шт
16. Игла Сельдингера 18 G - 1 шт
17. Игла 23G – 1 шт
18. Шприц 5 мл Luer с иглой 22G – 3 шт
19. Шприц 10 мл Luer с иглой 21G - 1 шт
20. Шприц 20 мл Luer Lock с иглой 21G - 1 шт
21. Марлевые салфетки многослойные 10×10 см - 50 шт
22. Перчатки хирургические № 7,5 - 1 пара
23. Перчатки хирургические № 8 - 1 пара
Стерильно. В единой упаковке

**Лот 2. Интродьюсер с шестилепестковым гемостатическим клапаном с рентгенконтрастным кончиком , с минипроводником в комплекте с иглой**

Интродьюсер-порт для проведения диагностического и интервенционного инструментария в сосудистое русло для проведения коронарографии. Материал интродьюсера – рентгенконтрастный полиэтиленовый пластик, смазывающее покрытие канюли, сосудистого дилятора и клапана. Шестилепестковый гемостатический клапан . Наличие бокового отведения для обмывания инструмента, введения контрольного вещества, иных лекарственных растворов. Трехходовой краник для управления боковым портом. Наличие специального замка для дилятора для исключения возможности его дислокации при проведении через мягкие ткани. Возможность поставки с мини-проводником (двухсторонний, длина 45 см) для интродьюсеров длиной 11 см. Цветовая кодировка размеров. 5 штук в упаковке. Размеры: Ø 4, 5, 6, 7 F (5,5, 11 и 23 см), Ø 5,5 и 6,5 F (11 см), Ø 8, 9, 10 и 11 F (11 и 23 см). Игла металлическая пункционная без стилета. Обеспечивает чрезкожную пункцию сосудов для проведения диагностических и интервенционных инструментов. Диаметр иглы от 18G до 21G. Внутренний просвет от 0.021" до 0.038". Длина: 3,8 см (педиатрическая), 5 см (трансрадиальная) и 7 см (феморальная). Возможна поставка со съемными крылышками для обеспечения лучшего упора при пункции. Размеры по заявке Заказчика

**Лот 3. Трансрадиальный набор интродьюсера включающий интродьюсер с шестилепестковым гемостатическим клапаном.**

**Интродьюсер-порт для проведения диагностического и интервенционного инструментария в сосудистое русло через радиальный доступ в комплекте для проведения коронарографии. Материал интродьюсера – рентгенконтрастный полиэтиленовый пластик, силиконовое смазывающее покрытие канюли, сосудистого дилятора и клапана. Шестилепестковый гемостатический клапан. Характеристики: наличие бокового отведения для введения контрастного вещества и иных лекарственных растворов. Боковое отведение имеет трехходовой краник. Наличие специального фиксатора для дилятора, исключающего возможность его дислокации при проведении через мягкие ткани. Цветовая кодировка размеров. Комплектация: интродьюсер, сосудистый дилятор, мини-проводник диаметром 0.021" (двухсторонний, длина 70 см), пункционная игла 21G. Размеры: диаметры 4, 5, 6 и 7 F, длины – 11 см для всех диаметров и 23 см для диаметров 4,5 и 6 F. Размеры по заявке Заказчика**

**Лот 4. Проводник гидрофильный**

Диагностический проводник: 0,35´´. Длина проводников не менее 80, 150, 180 и не более 260 см. Наличие проводников с двумя рабочими кончиками: – изогнутый/прямой. Фиксированный стержень. Гидрофильное покрытие повышенной устойчивости по всей длине проводника, сердцевина из нитинола, увеличенная рентгеноконтрастность благодаря запатентованной полимерной оболочке. Полиуретановая оболочка и гидрофильное покрытие также обеспечивает устойчивость к тромбообразованию. Гибкий кончик 3 см. Возможность выбора проводников различной жесткости. Конфигурация проводника стандартной и повышенной жесткости. . Материал оплетки проводника полиуретан. Выпрямитель -кончика в комплекте. Наличие проводников быстрой замены (только для проводников длиной 260см). Крутящий момент проводника 1:1.

**Лот 5.** **Диагностический катетер**

Катетер диагностический коронарный. Материал катетера – нейлон. Наличие армированной оплетки средней части катетера. Наличие стальной внутренней оплетки для придания жесткости, мягкий атравматичный рентгенконтрастный кончик, содержащий неон, смазывающее покрытие. Возможность выбора катетеров с гидрофильным покрытием дистального шафта. Наличие дистального рентгеноконтрастного маркера. Наличие различных форм кончиков катетера. Давление контрастного вещества в катетере, фунт на дюйм – 1200. Объём скорость кровотока, миллилитров в секунду до 35. Внутренний диаметр, дюйм – 0,042. Наружный диаметр, Fr – 4 и 5. Длина, сантиметров – 40, 65, 80, 90, 100, 110, 125. Способ применения – селективное, обзорное. Совместимость с проводником диаметром, дюйм - 0,038. диаметр 4F, 5F, 6F, 7F и длиной 65, 80, 90, 100, 110, 125 смРазмеры по заявке заказчика.

**Лот 6. Диагностический катетер**

Ангиографический катетер - для катетеризации правой и левой коронарной артерии, через лучевой доступ-трансрадиальный, с гидрофильным покрытием. Имеет атравматический мягкий наконечник на дистальном конце. Различные конфигурации кончика катетеров. Наличие катетеров 4, 5, 6 или 7F. Длина катетера – 100/110/125см. Двойная стальная оплетка стенок катетеров.
Размерный ряд:TigerI и TigerII – Fr: 4,5,6,7 с длиной кончика 3.5/4.0/4.5/5.0., (с боковым отверстием 1мм (Sidehole), на дистальном конце). Judkins Left -Fr: 4,5,6,7 с длиной кончика 3.5/4.0/4.5/5.0./6.0. Judkins Right -Fr: 4,5,6,7 с длиной кончика 3.5/4.0/4.5/5.0./6.0. Pigtail -Fr: 4,5,6,7 с углом изгиба 90/145/155°. Amplatz -Fr: 4,5,6,7, с формой кончика:AL1/AL2/AL3; AR1/AR2/AR3; Jacky – 3.5/4 см.Размеры по заявке заказчика.

**Лот 7. Проводниковый катетер**

Катетер проводниковый коронарный. Материал катетера – наружный слой –нейлон, средняя часть – армированная двухслойная стальная оплетка, внутренний слой – покрытие (политетрафторэтилен), дистальный кончик рентгенконтрастный (длина 2,5 мм). Мультисегментный дизайн. Термосплавка отдельных сегментов (мягкого кончика, формирующейся части, основного шафта), кончик мягкий, гибкий, атравматичный. «Гибридная технология» оплетки увеличивает внутренний просвет и обеспечивает поддержку во время манипуляции. Армирование стенки катетера стальной сеткой препятствует перегибанию устройства в местах анатомических изгибов. Постоянный внутренний просвет по всей длине. Внутренний просвет катетера: 9 F – 0.098", 8 F – 0.088", 7 F – 0.078" и 6 F – 0 .070",5 F – 0 .056". (А) Размеры: длина 80, 90, 95, 100 и 125 см Размеры по заявке Заказчика

**Лот 8. Балоный катетер**

Катетер дилятационный коронарный для пре- и постдиллятации. Материал: баллонная часть катетера – эластичный, полукомплаенсный нейлон-вестамид (Duralyn™ Flex) с гидрофильным покрытием. Конусообразный дистальный кончик шафта (3 мм) – нейлон (Pebax® 63D), дистальная часть шафта – нейлон (Nylon 12), проксимальная часть шафта – нержавеющая сталь c лубрикантным тефлоновым покрытием (PTFE, политетрафторэтилен), рентгенконтрастные утопленные маркеры на баллоне (2 шт.) из сплава платины и иридия шириной 0,75 мм каждый (А). «монорельсовый» дилятационный катетер, совместим с проводником 0,014", проводниковым катетером 5 F (6 F для техники kissing). Рабочая длина шафта – 139 см, профиль кончика – 0,017" (0,431 мм), диаметр проксимальной части шафта – 1,9 F, диаметр дистальной части шафта – 2,7 F. Есть 2 маркера выхода на шафте на расстоянии 90 и 100 см от дистального кончика для сокращения времени облучения. Номинальное давление раздувания баллона 8 атм., максимальное давление гарантирующее целостность баллона – 14 атм., рабочий профиль – от 0,026" для диаметра 1,50 мм до 0,037" для диаметра 4,00 мм. Таблица соответствия диаметров при разных показателях давления в упаковке. Размеры балоннов: Диапазон диаметров баллонов: 1,50, 2,00, 2,25, 2,50, 2,75, 3,00, 3,25, 3,50, 4,00 мм, Диапазон длин баллонов: 6, 10, 12, 15, 20 и 30 мм. Размеры по заявке Заказчика

**Лот 9. Коронарный баллонный катетер**

Баллонный катетер на монорельсовой платформе и OTW. Внутрений просвет катетера 1.8F (0.60mm/0.024 "). Внешний диаметр катетера на монорельсовой системе : Проксимальный 2.6F ( 0.91mm/0.036 "), дистальный 2.3 Fr. (0.78mm/0.031 ") / 2.4Fr. (0.82mm/0.032"), а для OTW: Проксимальный 3.2F ( 1.09mm/0.043 "), дистальный 2.3Fr. (0.78mm/0.031 ") / 2.4Fr. (0.82mm/0.032"). Доступные диаметры баллонов 1.20 мм, 1.50 мм, 2.00 мм, 2.25 мм, 2.50 мм, 2.75 мм, 3.00 мм, 3.25 мм, 3.50 мм, 3.75 мм, 4.00 мм. Длины: 8 мм, 12 мм, 15 мм, 20 мм, 30 мм. Давление разрыва 18 atm (1824 кПа). В дополнении есть две модификации баллонов с одно-сигментным строением шафта (диаметры баллонов 1,2/1,5mm) и би-сигментным строением шафта. В одно-сегментной модификации шафт полностью имеет гидрофильное покрытие, а в би-сигментном только дистальная часть шафта имеет гидрофильное покрытие. Имеются рентгенконтрастные маркеры на баллоне. Благодаря crossing профилю шафта в 6Fr. проводниковом катетере можно использовать два баллона на монорельсовой платформе, и в 8 Fr проводниковом катетере на платформе OTW. Профиль кончика 0.017, (0.43mm), и crossing профиль 0.026. Совместим с 0.014 проводником. Размерами: диаметр - 1.20, 1.50, 2.00, 2.25,2.50, 2.75, 3.00,3.25, 3.50, 3.75,4.00 мм; длина - 8, 12, 15, 20, 30 мм. Размеры по заявке заказчика.

**Лот 10.** **Балонный катетер**

Проксимальный конец катетера снабжен гнездом люэровского разъема для подключения раздувающего устройства. В катетере предусмотрен просвет, позволяющий использовать проволочный проводник для размещения катетера. Рентгенконтрастная метка (метки) на баллоне делает возможным его точное размещение. На катетеры нанесены метки для использования при введении через плечевую или бедренную артерию. Дилатационный баллонный катетер должен состоять из баллона (расширяющий элемент) возле внешнего конца с одинарной рентгеноконтрастной (платиноиридиевой) меткой на середине рабочей длины баллона (для диаметров от 1,25мм до 1,50 мм) и двойной рентгеноконтрастной меткой для баллона (для диаметров от 2,00 мм до 4,50мм), которая определяет рабочую длину баллона при номинальном давлении. Катетер должен иметь мягкий кончик. Два коаксиальных просвета позволяют перемещать проволочный проводник катетера и обеспечивают заполнение баллона. Два указателя на проксимальной части указывают вход головки баллонного катетера из проводникового катетера. (плечевой 90 см, бедренный 100 см). Проксимальная часть трубки имеет покрытие PTFE, внешняя часть имеет гидрофильное покрытие, для того, чтобы упростить проксимальное введение с плавным переходом к внешней части. Материал баллона – Novalon™ Semi-Complaint. Баллонный дилатационный катетер должен быть совместим с ≤ 0.014” (0.36 мм) проводниками и ≥5F (0.056” /1.42 мм) системой доставки катетера. Рабочая длина составляет от 140-142 см. Диаметр проксимального шафта – 1,98 F, диаметр дистального шафта – 2,4F для Ø 1.25 до 2.00 мм.; 2,7 F для Ø 2.25 до 3.50мм. Номинальное давление (NP) 7 АТМ, давление разрыва (RBP) 14-16 АТМ Ø 1.25 до 3.50мм. Длина кончика 5.00мм. для Ø 1.25 до 2.00 мм., 3.50 мм. для Ø 2.25 до 3.50 мм., Катетер должен иметь размеры баллона - диаметр (мм): 1.25, 1.50, 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00, 4.50; и длиной (мм): 6, 9, 12, 14, 15., 17, 20, 25, 30, 33, 38, 41. Стерилизация - этилен оксидом.

**Лот 11.** **Устройство для раздувания баллонов, одноразовое, в комплекте**

Шприц-манометр для раздувания/сдувания баллона, шкала давления на 20 или 30 атм. на выбор заказчика. Люминисцентные шкалы давления легко читаются в условиях плохого освещения . Калибровка с точностью до +/ - 3% шкалы деления, диапазон 20 атм./бар и 30 атм./ бар. Рукоятка пистолетного типа, удобно держать как в правой,так и в левой руке, а механизм нажатия удобен в использовании для любого человека. . Шприц объемом 20 см 3 быстро создает отрицательное давление для увеличения скорости откачки. Дополнительные принадлежности в комплекте: Y-адаптер с закручивающимся элементом на конце разработан для современных баллонных катетеров маленького размера, оптимальная длина облегчает управление, прокладка с хорошим скольжением обеспечивает лучшую маневренность, один 3-х ходовой краник, игла для проведения проводника, ручка управления. В единой стерильной упаковке. Размеры по заявке заказчика

**Лот 12.** **Стент с лекарственным покрытием**

Система коронарного стента , содержащего лекарственный препарат Сиролимус, предназначен для улучшения диаметра коронарного просвета у пациентов с симптоматической ишемической болезнью сердца, обусловленной de novo, а также внутристентовых очагов повторного сужения (длины « 56мм) в нативных коронарных артериях с диаметром эталонного сосуда от 2,25мм до 3,5мм у пациентов, которым можно делать чрескожную транслюминальную коронарную ангиопластику (ЧТКА) и стентирование. Тип стента Расширяющийся баллон
Дизайн стента: Конусовидный с уникальным гибридным дизайном ячеек, включающий разумное сочетание открытого и закрытого типа этих ячеек
Длина стента 30, 40, 50, 60 мм (длина стента обусловлена сложностью лечения протяженных стенозов)
Диаметр стента 2.75-2.25, 3.00-2.50, 3.50-2.75 мм,
3.50-3.00 мм
Толщина балки - 65 мкм
Площадь поверхности (Max) 299.66 мм2 (диаметр: 3.50 - 3.00 мм, длина стента: 60 мм)

**Лот 13.** **Стент с лекарственным покрытием**

Матричный баллонорасширяемый стент. Дизайн стента в виде ряда волнистых колец соединенных 3мя перемычками по типу "вершина-к-впадине". Материал стента: кобальт хромовый сплав L-605. Покрытие стента: толщиной не более 7.8 микрон из акриловых и флюорополимеров, содержащее эверолимус в концентрации не более 100 мкг/см2. Толщина стенки: не более 0.0032 inch (0.0813мм). Для стента 3.0х18мм: объем стента не более 1.81мм3, соотношение металл/артерия не более 13.3%, укорочение 0%, рекойл не более 4.4%. Диаметры: 2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.25, 3.5, 4.0мм. Длины: 8, 12, 15, 18, 23, 28, 33, 38, 48мм. Система доставки: баллонный катетер быстрой смены 145см из пебакса (полиэфира) совместимый с 0.014" проводником. 2 рентгеноконтрастных маркера по краям стента. Профиль кончика не более 0.017". Профиль стента на баллоне (кроссинг профиль) не более 0.042" (стент 3.0x18мм). Протяженность цилиндрической части баллона за края стента не более 0.65мм. Длина конуса баллона не более 2мм для стентов 2.25-3.0 мм. 5ти-лепестковая укладка баллона. Номинальное давление (NP) 10 атм; расчетное давление разрыва (RBP) 18атм.Размеры по заявке заказчика.

**Лот 14. Коронарный стент без лекарственного покрытия**

Материал стента- кобальтовый сплав. Дизайн стента выполнен на основе непрерывной синусоидной технологии– спиральное U-соединение коронообразных модулей с помошью точечной лазерной спайки. Установлен на систему доставки микротрак, с раздуванием баллонов типа семикомплаент. Дизайн ячейки стента-полуоткрытый.Номинальное давление раскрытия 9 атм. Давление разрыва: диаметр 2,25; 2,5; 3; 3,5 - (RBP) 16 атм., диаметр 4мм - 15атм.. Профиль для стента: 2,25мм=0,96-1,03мм; 2,5мм=0,97-0,98мм; 2,75мм=1-1,04мм; 3.0 мм=1,06-1,11мм; 3,5мм=1,10-1,12мм; 4мм=1,13-1,16мм. Ультра тонкие элементы ячеек 0.0036". Площадь поверхности стента 3,5\*18 - 109,1 мм2. Диаметр стентов 2,25; 2,5; 2,75; 3; 3,5; 4; 4,5 мм. Возможно расправление стента 3,0- 4,0 до 4,75 мм; 2,25-2,75 мм может раскрываться до 3,50 мм. Длина 8, 9, 12, 14, 15, 18, 22, 26, 30 мм. Колличество коронок 10, колличество точек опоры 20, длина балок 0,9мм, толщина балок 0,0036дюйма. Рекойл 2%, укорочение 1-2% Совместимость с проводниковым катетером 5 F (0.056”). Техника "целующихся баллонов" - 6 F, "целующихся стентов" - 7 F. Диаметр дистального шафта 2,7F, проксимального - 2,1F. Возможность перераскрыть стент с диаметрами 2,25; 2,5; 2,75мм до диаметра 3,5мм, с диаметрами 3; 3,5; 4мм до диаметра 4,75мм Размеры по заявке заказчика

**Лот 15.** **Стент с лекарственным покрытием**

Материал стента- кобальтовый сплав. Дизайн стента выполнен на основе непрерывной синусоидной технологии– спиральное U-соединение коронообразных модулей с помошью точечной лазерной спайки. Дизайн ячейки стента- полуоткрытый. Номинальное давление раскрытия 9 атм. Давление разрыва (RBP) 16 атм. Профиль для стента 3.0 мм 0.041”. Ультра тонкие элементы ячеек 0.0036". Площадь поверхности стента 3,5\*18 - 109,1 мм2. Профиль для стента 3.0 мм - 0.043”. Наличие полного спектра диаметров стентов 2.25 - 4.0мм, длина стента 8 - 38 мм. Совместимость с проводниковым катетером 5 F (0.056”). Лекарственное липофильное антипролиферативное вещество зотаролимус с противоспалительным действием с широким терапевтическим окном из группы “лимусов”. Наличие биосовместимого гидрофильного трёхкомпонентного полимера. Концентрация активного вещества из расчета 10мкг препарата на 1 мм длины стента. Срок выделение препарата 180 дней. Полная эндотелизация прутьев стента к 28 дню. Срок стерильности с момента изготовления 24 мес.Размеры по заявке заказчика.

**Лот 16. Стент с лекарственным покрытием.**

Коронарный платино-хромовый стент с лекарственным покрытием (семейство лимусов). На монорельсовой системе, совместимый с проводником 0.014'' и проводниковым катетером 6F, 7F, 8F. Номинальное давление - не менее 12 атм. Предельное давление - не менее 18 атм. Профиль кончика баллона доставляющей системы стента - не более 0,017". Диаметры стента: 2.25 мм, 2.50 мм, 2.75 мм, 3.00 мм, 3.50 мм, 4.00 мм. Длина: 8 мм, 12 мм, 16 мм, 20 мм, 24 мм, 28 мм, 32 мм, 38 мм. Толщина балки стента 0,0032in (0,081 мм). Конформное покрытие из полимерного носителя, загруженного с 100 мкг / см лекарственного вещества, нанесенного на стент с максимально номинальным содержанием лекарства 243,0 мкг на стент по величине. Рабочая длина баллонного катетера, на котором смонтирован стент - не менее 144 см. Проксимальная часть шафта покрыта тонкой полимерной оплеткой. Внутренняя часть шафта состоит из двух сегментов - максимального гибкого дистального сегмента и максимально жесткого проксимального сегмента. Длина кончика баллона доставляющей системы - 1.75 мм. 5-ти лепестковая технология укладки баллона. Рентгенконтрастные маркеры из платино-иридиевого сплава. Размеры: диаметр - 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00 мм; длина - 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 38 мм; Размеры по заявке заказчика.

**Лот 17. Стент с лекарственным покрытием.**

Стент изготовлен из композитного материала (кобальтового и платино-иридиевого сплава). Коронарный стент состоит из одной проволоки, согнутой в виде непрерывной синусоидной кривой, соседние ряды которой спаяны лазером. Система доставки состоит из баллонорасширяемого интракоронарного стента, предварительно установленного на систему с рабочей длиной катетера 140 см. Система доставки совместима с проводниками с максимальным внешним диаметром 0,36 мм (0,014 дюйма) и с проводниковыми катетерами с минимальным внутренним диаметром 1,42 мм (5 French / 0,056 дюйма). Стент состоит из непокрытого металлического стента с грунтовочным слоем и покрытием, состоящим из смеси лекарственного препарата зотаролимус и полимерной системы. Размеры: длина стента (мм) 8, 12, 15, 18, 22, 26, 30, 34, 38; диаметр стента (мм) 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00, 4.50, 5.00.Размеры по заявке заказчика.

**Лот 18.** **Стент с лекарственным покрытием**

Коронарный стент с лекарственным покрытием на основе высоколипофильного цитостатика. Назначение. Для проведения стентирования коронарных артерий. Основные функциональные требования, технические характеристики: Возможность выбора диаметра стента 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 мм. Широкого диапазона длины стента 8,11, 14, 18, 24, 28, 33, 36 мм. Лекарственное покрытие с высоколипофильным цитостатиком. Биодеградируемое покрытияе включающего лекарственное вещество на основе полилактонной кислоты. Покрытие только на внешней поверхности стента. Полное высвобождения лекарственного вещества и разрушения полимерного покрытия в течение 6-9 мес. Материал стента на основе стали L316 Дизайн балок – гофрированные кольца, дизайн ячеек – quadrature link с s-образными коннекторами. Толщина стенки стента не более 0,0047” Поперечный профиль стента не более 0,045” Кроссинг профиля для стента диаметром 3 мм не более 0,045” Содержание лекарственного вещества не менее 15,6 мкг/мм длинны стента. Входной профиль стента в стеноз – не более 0,016” Расчетное давление разрыва 16 АТМ для стентов диаметром 2,25-3,00 мм; 14 АТМ для диаметров 3,5-4,0 мм. Номинальное давление не выше 6 ATM. Система доставки с трехлепестковым балонном для всех диаметров и длин. Рабочая длина шахты – не более 142 см Гидрофильное покрытие на дистальной части системы доставки. Размеры по заявке заказчика

**Лот 19. Проводник коронарный**

Универсальные коронарные проводник для ангиопластики и стентирования. Диаметр: не более 0,014" (0,3556 мм) Наличие длин, см: 180-300 см Материал сердечника: наличие нержавеющая сталь, Тип сердечника: Технология изготовления наличие однокомпонентный из стали и дублирующий, идущий параллельно витой микросердечник из стальных проволок. Передача вращения наличие 1:1 Усиление, необходимое для изгиба дистальной части проводника 0.5. 0,7 г. Дистальная рентгенокотрастная спираль, длиной: 3 см Проксимальная спираль из нержавеющей стали, длиной: 15- 25 см Покрытие проксимальной спирали: наличие PTFE Наличие дублирующей (внутренней) оплетки сердечника. Возможность удлинения до: не менее 300 см Варианты покрытия дистальной части: наличие гидрофильное. Варианты поддержки: наличие стандартная и дополнительная Варианты дистального кончика: наличие прямой и J Возможность использования многократно во время одной операции- для обеспечения доступа к сосудам, имеющим различные анатомические характеристики, для прохождения зон поражения, включая субтотальные стенозы, а так же для доставки инструментов- коронарных баллонов и стентов. Срок хранения с момента производства, мес.: не менее 24. Размеры по заявке заказчика.

**Лот 20. Коронарный проводник**

0.014" проводник длиной 190, 300см. Сердечник из стали 304V повышенной эластичности с платино-никелевой рентгеноконтрастной оплеткой кончика. Параболический профиль сужения сердечника без дополнительных вставок на кончике проводника. Длина рентгеноконтрастной части оплетки кончика 3см и дополнительный золотой рентгеноконтрастный маркер 1.5мм на расстоянии 45мм. Вольфрамсодержащее полиуретановое покрытие дистальной части включая оплетку кончика. Гидрофильное покрытие дистальной части поверх полимерного. Форма кончика: прямой, J-тип. Жесткость кончика: 50 - 1.5г / 150 - 2.7г / 200 - 4.1г. Степень поддержки в дистальной части: 50 - 5.9г / 150 - 6.0г / 200 - 5.9г.Размеры по заявке Заказчика

**Лот 21.** **Управляемый проволочный проводник, стерильный однократного применения**

Диаметр 0.014". Сердечник из нержавеющей стали. Кончик с двойной оплеткой мягкий и атравматичный. Наличие проводников с разной степенью поддержки. Наличие гидрофильного покрытия. Рентгеноконтрастный кончик 2 см. Наличие проводников с измерительными метками. Длина проводников 180 или 300 см. Кончик прямой или J-форма
Диаметр 0.014". Цельный центрированный сердечник из нержавеющей стали. Вес кончика 1 г. Однослойная оплётка дистальной части длиной 3 см. Наружное покрытие: оплётка (нержавеющая сталь/платина). Наличие разных покрытий: гидрофильного и гидрофобного силиконового покрытия.
Рентгеноконтрастный кончик 3см. Бедренные (проксимальные) маркеры на расстоянии 100 и 90 см от дистального конца. Длина проводников 180 или 300 см, наличие прямых проводников.
Диаметр 0.014". Сердечник из нитинола. Кончик с двойной оплеткой мягкий и атравматичный. Наличие проводников с разной степенью поддержки. Наличие проводников с гидрофильным покрытием Hydro-track, силиконовым Pro\Pel. Рентгеноконтрастный кончик 3 см. Длина проводников 190 и 300 см. Кончик прямой или J-форма
Диаметр 0.014". Цельный центрированный сердечник из нержавеющей стали. Конический кончик шириной 0.009 дюйма на дистальной части протяжённостью 5 мм и однослойная оплётка дистальной части длиной 3 см (для 9, 12 и 15г). Проводники 3 и 6 с прямым кончиком (0.014 дюйма) и двойной оплёткой дистальной части 3 см. Дистальный 1 мм проводника гидрофобный. Наружное покрытие: оплётка (нержавеющая сталь/платина). Наличие разных покрытий: гидрофильного и гидрофобного покрытия
Рентгеноконтрастный кончик 3см. Бедренные (проксимальные) маркеры на расстоянии 100 и 90 см от дистального конца. Длина проводников 180 или 300 см, наличие прямых проводников. Наличие проводников с весом кончика 3, 6, 9, 12 или 15 грамм, размерами: диаметр - 0.014", длиной от 180 до 300 см, форма наконечника - прямая или J-образная. Размеры по заявке Заказчика.

**Лот 22.** **Устройство для закрытия пункционных отверстий**

Устройство для закрытия места пункции бедренной артерии с помощью полигликолевой пробки. Устройство состоит из рукоятки, шафта и пробки. Пробка размещена внутри дистального отдела шафта. Внутренний просвет шафта имеет канал для проводника, фиксирующего устройство в месте пункции. Материалы: пробка – полигликолевая кислота, неколлагеновая, биосовместимая, полностью резорбирующаяся (вода и углекислый газ) в течение 60-90 дней, вес пробки 10 мг, длина до установки – 7,2 мм, диаметр 5 F – 0,061", 6 F – 0,073", 7 F - 0,082". Рукоятка и шафт – пластик, длина шафта – 12 см. Проводник – нитинол. (А). Механизм работы: при установке пробка располагается экстравазально между фасцией и стенкой артерии с целью исключения кровотечения, что обеспечивается с помощью 2 независимых механизмов прецизионной установки пробки: на рукоятке имеется порт поступления крови и индикаторное окно, показывающие положение дистального кончика шафта (интра или экстравазальное). Размеры: 5 F, 6 F, 7 F. Размеры по заявке Заказчика

**Лот 23. Аспирационный катетер**

Катетер с гидрофильным наружным покрытием 40 см. Наличие инкапсулированной металлической оплетки в стенке катетера, технология FullWall. Плоское сечение металлической оплетки. Наличие рентгеноконтрастной метки на 1,5 мм проксимальнее мягкого кончика катетера.Совместимость с проводником 0.014", с проводниковым катетером 6F. Длина катетера 140 см. Диаметр кончика 0.068". Внутренний просвет 0,043". Мягкий атравматичный кончик с фигурным срезом запатентованной конфигурации. Поставка в наборе с двумя шприцами для аспирации по 30 мл, двумя фильтрационными корзинками с размером пор 40 µ и аспирационной линией с поворотным краном на два положения.

**Лот 24.** **Электрокардиостимулятор однокамерный**

1. Устройство: Масса не более 21.5 г; Габариты не более: 40.2 мм x 42.9 мм x 7.5 мм; Объем не более 9.7 см3; Напряжение 2.8 В; Батарея Литий-йод; Срок службы не менее 10.4 лет (В режиме SSR или SSI, 60 уд/мин, 100% стимуляция, желудочковая 2.0 В, ширина импульса 0.4 мс, импеданс 1000 Ω );Режимы Стимуляции: VVIR; VVI; VVT; VOOR; VOO; AAIR; AAI; AAT; AOOR; AOO; OVO; OAO; Наличие функции управления желудочковым захватом, постоянное определение порога стимуляции с программируемыми периодичностями минимум каждые 15 мин; Наличие функции сна с возможностью программирования отдельной частотой в программируемый интервал времени; Наличие функции гарантии детекции при активизации с возможностью изменять порог чувствительности, чтобы отслеживать изменения детектированной амплитуды. Наличие функции мониторинга электрода для мониторирования целостности электрода, измеряя и регистрируя импеданс электрода с возможностью переключать электрод с биполярной на монополярную полярность.
Параметры стимуляции: Нижняя частота: 30-170 уд/мин; Верхняя частота сенсора: 80-180 уд/мин; Амплитуда стимуляции в ПП и ПЖ 0,5- 7,5 V; Длительность импульса 0,12- 1,5 мс; Чувствительность 0,25- 4 мВ; Полярность стимуляции – Биполярная, Монополярная, Настраиваемая; Полярность детекции - Биполярная, Монополярная, Настраиваемая.
Сбор диагностических данных: ЧСС пациента; Формат гистограммы; Профиль частоты; Эпизоды высокой частоты; Эпизоды адаптации с падением частоты; Отчет первичного опроса; Тренды управления захватом; Тренды чувствительности; Тренды электрода и данные по импедансу; История основных параметров.
2. Электрод для стимуляции/сенсинга: МРТ совместимый, коннектор IS-1 Вi; фиксация – активная, стандартные длины 45-110 см, Расстояние от кончика до кольца не более 10мм, диаметр корпуса электода менее 2 мм.
3. Интродьюсер чрескожный с боковым портом и гемостатическим клапаном, размеры 7,8, 9, 10 Fr 450 000

**Лот 25.** **Электрокардиостимулятор двухкамерный**

Двухкамерный частотно-адаптивный электрокардиостимулятор (AAIR<=>DDDR) совместимый для дальнейшего подключения к системе удаленного мониторинга за пациентом.
1. Устройство: Коннектор IS-1 BI/UNI. Масса не более 27.1 г; Объем не более 12.1 см3; Габариты не более: 44.7 мм x 47.9 мм x 7.5 мм; Батарея Литий-йод; Напряжение 2.8 В; Батарея Литий-йод; Срок службы не менее 11.3 лет (при режиме DDDR 60 уд/мин, 100% стимуляция, желудочковая 2.0В , предсердная 1.5В, 0.4 мс ширина импульса, 1000 импеданс); Постоянное автоматическое управление порогами стимуляции в обеих камерах. Наличие функции управляемой желудочковой стимуляция – (УЖС) обеспечивает спонтанное проведение автоматический переключая режим стимуляции с DDD(R) на AAI(R) и обратно, уменьшая ненужную желудочковую стимуляцию. Наличие функции поиска AV задержки - программируемая функция предназначена для определения времени спонтанного АВ проведения пациента и изменения интервалов ДАВ и САВ, поддержания спонтанной активации желудочков и отслеживания быстрых предсердных сокращений. Наличие автоматического постжелудочкового предсердного рефрактерного период (ПЖПРП) – функция предохраняет от тахикардии, индуцированной электрокардиостимулятором и обеспечивает соотношение частоты блокады более 2:1, исходя из средней предсердной частоты. Функция улучшает защиту от индуцированной электрокардиостимулятором тахикардии, продлевая ПЖПРП при меньшей частоте синхронизации и обеспечивая соотношение частоты блокады более 2:1, укорачивая ПЖПРП и ДАВ (при необходимости) при большей частоте.
Наличие функции: Функция Ответ на падение частоты который мониторирует сердце на предмет значительного падения частоты и реагирует стимуляцией сердечной деятельности повышенной частотой; Функция Предпочтительная стимуляция предсердий предназначенная для поддержания последовательности эпизодов стойкого возбуждения, обеспечивая постоянную стимуляцию, которая, практически, соответствует спонтанному синусовому ритму. Функция Овердрайв стимуляция после переключения режима работает с помощью функции Переключение режима, чтобы выполнять предсердную овердрайв стимуляцию во время уязвимой фазы после прекращения эпизода ПТ/ФП. Функция Ответ на проведение ФП помогает поддерживать нормальную желудочковую частоту во время эпизодов ПТ/ФП. Функция гарантия детекции для автоматического изменения порога чувствительности.
Режимы стимуляций: AAIR<=>DDDR, DDDR, AAI<=>DDD, DDD, DDIR, DDI, DVIR, DVI, DOOR, DOO, VDD, VVIR, VDIR, VVI, VDI,
VVT, VOOR, VOO, AAIR, ADIR, AAI, ADI, AAT, AOOR, AOO, ODO, OVO, OAO
Параметры стимуляции: Нижняя частота: 30-170 уд/мин; Верхняя частота сенсора: 80-180 уд/мин; Амплитуда стимуляции в ПП и ПЖ 0,5- 7,5 V; Длительность импульса 0,12- 1,5 мс; Чувствительность 0,25- 4 мВ; Полярность стимуляции – Биполярная, Монополярная, Настраиваемая; Полярность детекции - Биполярная, Монополярная, Настраиваемая.
Сбор диагностических данных: ЧСС пациента; Состояние АВ проводимости; Формат гистограммы; Гистограмма Поиск АВ+; Профиль частоты; Эпизоды высокой частоты; Эпизоды адаптации с падением частоты; Тренд предсердной аритмии; Отчет первичного опроса; Длительность эпизодов предсердной аритмии; Желудочковый ритм во время эпизодов предсердной аритмии; Тренды управления захватом; Тренды чувствительности; Тренды электрода и данные по импедансу; История основных параметров.
2. Электроды (2шт.) для стимуляции/сенсинга: МРТ совместимый, коннектор IS-1 Вi; фиксация – активная, стандартные длины 45-110 см, Расстояние от кончика до кольца не более 10мм, диаметр корпуса электода менее 2 мм.
3. Интродьюсеры (2 шт.) чрескожный с боковым портом и гемостатическим клапаном, размеры 7,8, 9, 10 Fr

 **Лот 26.** **Электрод эндокардиальный временный для наружных электрокардиостимуляторов**

Режим стимуляции VVI, VOO. Максимальный диаметр 5.7 F. Общая длина 100 см.
Конфигурация дистального конца - прямой. Контакт дистальный (катод V) 5.7 F. Площадь 12 мм2.
Материал - титан.
Электрическое сопротивление спирали катода 60 Ом. Контакт проксимальный (анод V) 5.4 F.
Площадь 22 мм2. Материал - FeCrNi.
Электрическое сопротивление спирали анода 60 Ом. Межконтактное расстояние 10 мм.
Изолятор 5.4 F.
Материал полиэтилен рентгеноконтрастный.
Коннектор однополюсные штекеры 2 мм, «-» чёрный, «+»красный, с защитными колпачками.
Опции: направитель 0.35 мм.
Использование направителя и чёткая рентгеноконтрастность обеспечивают лёгкое проведение и оптимальное позиционирование электрода.
Защитные колпачки на штекерах обеспечивают повышенную безопасность от попадания на контакты электрода статического электричества.
Водонепроницаемый клапан (для введения направителя) обеспечивает безопасную работу электрода при попадании на него жидкости.
Совместим практически со всеми существующими разъёмами наружных электрокардиостимуляторов.
Изодиаметрическая форма дистального конца электрода обеспечивает лёгкое удаление при деимплантации.
По требованию потребителя электроды поставляются полезной диной от 50 до 110 см.

**Лот 27.** **Электрод эндокардиальный временный для наружных электрокардиостимуляторов**

Режим стимуляции VVI, VOO. Максимальный диаметр 5.7 F. Общая длина 130 см.
Полезная длина 110 см.
Контакт дистальный (катод V) 5.7 F.
Площадь 12 мм2. Материал - титан.
Электрическое сопротивление спирали катода 60 Ом. Контакт проксимальный (анод V) 5.4 F.
Площадь 22 мм2. Материал - FeCrNi.
Электрическое сопротивление спирали анода 60 Ом. Межконтактное расстояние 10 мм.
Изолятор 5.4 F.
Материал полиэтилен рентгеноконтрастный.
Коннектор однополюсные штекеры 2 мм, «-» чёрный, «+»красный, с защитными колпачками.
Конфигурация дистального конца обеспечивает легкое проведение и оптимальное позиционирование в правом желудочке.
Электрод средней жесткости с атравматическим кончиком формы "Cournand" обеспечивает надежное контактирование и исключает перфорацию стенки сердечной мышцы.
Несмываемые метки по длине и рентгеноконтрастная трубка обеспечивают полный контроль процесса имплантации.
Защитные колпачки на штекерах обеспечивают повышенную безопасность от попадания на контакты электрода статического электричества.
Совместим практически со всеми существующими разъёмами наружных электрокардиостимуляторов.
Изодиаметрическая форма дистального конца электрода обеспечивает лёгкое удаление при деимплантации.

**Лот 28.** **Материал для эмболизации артерии**

Партикулярный эмболизационный материал PVA на основе поливинилалкоголя для артериальной
 эмболизации. Совместимость с диагностическим катетером не более 4F. Размер частиц, объём в
(мкм/мл): 45-150 / 1, 150-250 / 1, 250-355 / 1, 355-500 / 1, 500-710 / 1, 710-1000 / 1, 1000-1180 / 1.
Наличие цветной маркировки флаконов в зависимости от диаметра эмболизационных частиц.Размеры по заявке заказчика.

**Лот 29.** **Катетер для маточных артерий**

Катетер радиологический для маточных артерий. Длина катетеров 90см, различная степень жесткости. Размер катетера 5F. Рекомендованный проводник 0.038". Сужающийся кончик катетера для облегчения позиционирования в сосуде. Материал кончика - сплав вольфрама для превосходной визуализации. Материал втулки катетера полиуретан. Конфигурация втулки: крылья. Дизайн втулки "аккордеон" с компенсацией натяжения. Крутящий момент 1:1. Максимальное давление 1200psi (81, 6 bar). Упакован в стерильную упаковку.

**Лот 30.** **Устройство для гемостаза лучевой артерии**

Компрессионное устройство для лучевой артерии обеспечивает компрессию поворотом циферблата. Наличие тактильного и аускультативного подтверждения осуществляемой компрессии. Материал циферблата поликарбонат. Прозрачный циферблат для контроля за зоной доступа. Увеличение компрессии достигается поворотом циферблата по часовой стрелке. Наличие пластин по обеим сторонам циферблата для декомпрессии. Наличие компрессионной пластины и выемки для интродьюсера на нижней поверхности циферблата. Материал манжеты Velcro® Длина манжеты в 2 вариантах - 25-26см и 30-31см. Каждое устройство в индивидуальной стерильной упаковке.

**Лот 31.** **Микрокатетер**

Усиленный, суживающийся в дистальном направлении шафт
Диаметр дистальный: не более 0,87 мм (2,6 Fr)
Диаметр проксимальный: не более 0,93 мм (2,8 Fr)
Наличие длин, см: 135 см
Атравматичный зауженный кончик:
Внутренний диаметр: 0.38 мм (0,015”)
Спирали армированные нитями вольфрама
Полимерное гидрофильное покрытие
Используемые проводники: не более 0,36мм (0,014”)
Максимальное давление: kPe/psi 2,079/300
Назначение: облегчает, ускоряет и делает более безопасным лечение поражений всех видов, позволяет делать суперселективное введение контраста, дает поддержку при проведении проводника, позволяет делать замену проводников, делает предилятацию каналов, проходит наиболее извилистые микроканалы.
Срок хранения с момента производства, мес.: не менее 36Размеры по заявке заказчика.

**Лот 32.** **Стент с лекарственным покрытием**

Стент с лекарственным покрытием - Кобальт Хромовый сплав L605 с лекарственным и полимерным покрытием для увеличения просвета коронарных артерий различной конфигурации диаметром от 2.00мм., до 4.50 мм., с протяженностью стенотического поражения до 36 мм.Лекарственный компонент покрытия представлен в концентрации 1.25 µ/мм².
Полное выведение лекарственного препарата, через 30 дней после имплантации.
Толщина балки – 65 µm (0.065mm или 0.0026"mm); Длина стента (мм): 8; 13; 16; 19; 24; 29; 32; 37; 40; 44; 48; Диаметр стента (мм): 2.00; 2.25; 2.50; 2.75; 3.00; 3.50; 4.00; 4.50;
Диаметр стента (мм) и поперечный профиль (мм/дюйм): 2.00мм.(083м/0.033´´); 2.25мм(0.85мм/0.033´´); 2.50мм (0.91мм/0.036´´); 2.575мм (0.98мм/0.039´´); 3.00мм (0.99мм/0.039´´); 3.50мм (1.06мм/0.042´´); 4.00мм (1.16мм/0.046´´); 4.50мм (1.19мм/0.047´´).
Рабочая длина системы доставки 140 см., с гидрофильным покрытием в дистальной части.
Рекойл – 3%. Среднее укорочение – 0.29 %. Система доставки быстрой смены . Номинальное давление 9 атм; Расчетное давление разрыва – 14/16 атм., в зависимости от размера и длины стента.Короткие плечи баллона снижающие риск краевого повреждения - <0.5мм; Диаметр наружного шафта: Проксимальный 1.95F – 1.98 F (2.13 F для стентов длиной 44мм. и 48мм).Совместимость с проводниковым катетером – 5F(Минимальный внутренний диаметр 0,056"/1.42мм.); Максимальный диаметр проводника – 0.014"(0.36мм); Стабильное, эластичное, не вызывающее воспаления биодеградируемое покрытие толщиной 2 µm; Гибридный дизайн ячеек с оптимальным доступом в боковую ветвь. Морфологически обусловленное раскрытие стента с середины, для предотвращения деформации краев и улучшения прилегания.Рентгенконтрастные маркеры – 2 платино- иридиевых маркера. Размеры по заявке заказчика.

**Лот 33.** **Проводниковый катетер**

Проводниковый катетер для проведения интервенционных процедур на коронарных и периферических артериях. Различные варианты конфигурации кончиков катетеров: Judkins left, Judkins right, Super back up support, Amplatz, многоцелевой, коронарный bypass, Internal Mammary, El Gamal, Hockey Stick, Ultimate. Длина катетеров 100 см. Двухслойная армированная стенка катетера. Материал оплетки нержавеющая сталь. Внутренний слой катетера - тефлон и внешнее запатентованное полимерное покрытие. "Гибридная технология" оплетки для увеличения внутреннего просвета. Материал наружного слоя пебакс. Пять зон изменения жесткости катетера от проксимального конца к дистальному. Сужение кончика катетера. Размеры 5, 6, 7 и 8 F. Внутренний просвет не менее 0.057" (1.4мм) для катетеров 5F, 0.070" (1.8мм) для катетеров 6F, 0.078" (2.0 мм) для катетеров 7F и 0.088" (2.2 мм) для катетеров 8F). Наружный диаметр 0.070" (1.8мм) для катетеров 5F, 0.082" (2.1мм) для катетеров 6F, не менее 0.092" (2.3 мм) для катетеров 7F и не меенее 0.105" (2.6 мм) для катетеров 8F). Наличие катетеров как с боковыми отверстиями (для сохранения пропускной способности), так и без них. Размер кончика 3.0, 3.5, 4.0, 5.0, 6.0. Управляемость по оси 1:1 Устойчивость к скручиванию и осевому надлому. Материал трубки атромбогенный, с высокой проточностью. Наличие рентгеноконтрастной метки на дистальном конце катетера.

**Лот 34.** **Балонный катетер**

Баллонный катетер быстрой смены (RX) под 0.014" проводник длиной 143см. Проксимально однопросветный сегмент в виде металлической гипотрубки, дистально двухпросветный сегмент из гибкого полимера. Двойное гидрофильное покрытие. Диаметр шафта проксимально/дистально 2.2/2.5 F. Профиль кончика не более 0.018" (0.45мм), длина кончика не более 3.74мм. Профиль прохождения стеноза (кроссинг профиль) не более 0.027" (0.68мм). Материал баллона: пебакс (полиэфир). Двухслойная стенка баллона для размеров 3.5-5.0мм. Номинальное давление (NP) 12 атм., расчетное давление разрыва (RBP) 18 атм. 3х лепестковая укладка баллона. Длина плеча (конусной части баллона) не более 3.3мм. Интегрированные в шафт вольфрамовые рентгеноконтрастные маркеры длиной 1.1мм. Размеры: диаметр 1.5, 2.0, 2.25, 2.5, 2.75, 3.0, 3.25, 3.5, 3.75, 4.0, 4.5, 5.0мм, длина 6, 8, 12, 15, 20, 25мм.

*Приложение 3*

*к Тендерной документации*

|  |  |
| --- | --- |
|  | (Кому) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование заказчика, организатора закупа)(От кого)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование потенциального поставщика) |

### Заявка на участие в тендере(для физических лиц, осуществляющих предпринимательскуюдеятельность и юридических лиц)

Рассмотрев тендерную документацию по проведению тендера/ объявление и Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного медицинского социального страхования, утвержденные постановлением Правительства Республики Казахстан от30 октября 2009 года № 1729,

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
 (название тендера)

получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация), \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
 (наименование потенциального поставщика)

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

 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
 (подробное описание товаров)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Настоящая тендерная заявка состоит из:

1. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

2. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

3. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Настоящая тендерная заявка действует в течение\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ дней

 (прописью)
со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками.

Подпись, дата должность, фамилия, имя, отчество

Печать

(при наличии)

Имеющий все полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (наименование потенциального поставщика)

*Приложение 4*

*к Тендерной документации*

### Опись документов, прилагаемых

### к заявке потенциального поставщика

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование документа | Дата и номер | Краткое содержание | Кем подписан документ | Оригинал, копия, нотариальнозасвидетельствованная копия | Стр. |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*Приложение 5*

*к Тендерной документации*

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

Наименование тендера \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. Общие сведения о потенциальном поставщике:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

БИН/ИИН\*/УНП\*\* \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

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

|  |  |
| --- | --- |
|  | \*\*\* Достоверность всех сведений о квалификации подтверждаюПодпись, дата должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)Печать (при наличии)\* БИН/ИИН - бизнес идентификационный номер/индивидуальный идентификационный номер;\*\*УНП - учетный номер налогоплательщика. |

  *Приложение 6*

*к Тендерной документации*

### Таблица цен потенциального поставщика(наименование потенциального поставщика, заполняется

### отдельно на каждый лот)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| №  | содержание | наименование товаров |
| 1 | 2 | 3 |
| 1. | Краткое описание |  |
| 2. | Страна происхождения |  |
| 3. | Завод-изготовитель |  |
| 4. | Единица измерения |  |
| 5. | Цена  \_\_\_\_\_\_\_\_ за единицу в \_\_\_\_ на условиях \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения) |  |
| 6. | Количество (объем) |  |
| 7. | Всего цена = стр.5 х стр.6, в \_\_\_\_ |  |
| 8. | Общая цена, в \_\_\_\_\_\_\_\_ на условиях\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения, DDP)включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенныхпошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, и другие расходы.Потенциальный поставщик вправе указать другие расходы, в том числе:8.1.8.2. |  |
| 9. | Размер скидки, в случае ее предоставления9.1.9.2. |  |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
 Подпись, дата должность, фамилия, имя, отчество

 (при его наличии)

Печать

(при наличии)

*Приложение 7*

*к Тендерной документации*

###  Банковская гарантия

Наименование банка \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты банка)

Кому \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты заказчика, организатора закупа)

###  Гарантийное обязательство № \_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ «\_\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ г.

 (местонахождение)

Мы были проинформированы,

что \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование потенциального поставщика)

в дальнейшем «Поставщик», принимает участие в тендере по закупке \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, организованном \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование заказчика, организатора закупа)

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

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

Тендерной документацией от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_ г. по проведению вышеназванных закупок предусмотрено внесение потенциальными поставщиками обеспечения тендерной заявки в виде банковской гарантии.

В связи с этим, мы \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ настоящим берем на себя

(наименование банка)

безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму,
равную \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(сумма в цифрах и прописью)

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

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

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

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

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

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

Подпись гаранта Дата и адрес

Печать

(при наличии)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*Приложение 8*

*к Тендерной документации*

**Банковская гарантия**

**(вид обеспечения исполнения договора поставки)**

Наименование банка:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты банка)

Кому: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование и реквизиты заказчика)

Гарантийное обязательство № \_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ «\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ г.

 (место нахождения)

Принимая во внимание, что \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

(наименование поставщика)

«Поставщик» заключил(ит)\*договор поставки/договор закупа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ между заказчиком и поставщиком №\_\_ от \_\_\_\_\_\_ г. (далее – договор) на поставку (оказание) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(описание товаров или услуг)

и Вами было предусмотрено в Договоре, что Поставщик внесет обеспечение его исполнения в виде банковской гарантии на общую сумму \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ тенге, настоящим \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование банка)

подтверждаем, что являемся гарантом по вышеуказанному Договору и берем на себя безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму, равную\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ по получении

 (сумма в цифрах и прописью)

Вашего письменного требования на оплату, по основаниям, предусмотренным пунктом 98 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729, а также письменного подтверждения того, что Поставщик не исполнил или исполнил ненадлежащим образом свои обязательства по Договору.

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

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

Подпись и печать гарантов Дата и адрес

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*Приложение 9*

*к Тендерной документации*

**Справка об отсутствии просроченной задолженности**

Банк/филиал банка (наименование) по состоянию на \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ подтверждает отсутствие просроченной задолженности по всем видам его обязательств длящейся более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе «Банк Развития Казахстана», утвержденному постановлением правления Национального Банка Республики Казахстан \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (указать полное наименование физического лица, \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_осуществляющего предпринимательскую деятельность, или юридического лица, телефон, адрес, БИН/ИИН\*, БИК\*\*),обслуживающегося в данном банке/филиале банка,

выданной не ранее одного месяца предшествующего дате вскрытия конвертов.

Дата

Подпись

Печать

(при наличии)

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

\*\*БИК -  банковский идентификационный код.

*Приложение 10*

*к Тендерной документации*

Типовой договор о закупе

г. Алматы «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2019 год

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (далее по тексту - \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_), именуемый в дальнейшем «Заказчик», в лице и.о. ректора Камалиева М.А.., действующего на основании Приказа Министра Здравоохранения Республики Казахстан №13 ж/қ от 06 марта 2017 года с одной стороны и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемый в дальнейшем «Поставщик», в лице директора \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, действующей на основании \_\_\_\_\_\_, с другой стороны, на основании Постановления Правительства РК № 1729от 30 октября 2009 года «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования» и Протокола об итогах закупа лекарственных средств способом проведения тендера от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2019 года, заключили настоящий Договор о закупе лекарственных средств (далее - Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

1. \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ осуществило закуп лекарственных средств способом проведения тендера по программе \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (далее – Товар), согласно перечня заявки \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ и таблицы цен Поставщика на поставку Товара на сумму: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ тенге, (Далее по договору - общая сумма договора). Заказчик принимает Товар и оплачивает по ценам, в количестве и качестве указанными в Спецификации, согласно приложению №1 к настоящему Договору, которое являются его неотъемлемой частью.

В данном Договоре ниже перечисленные понятия будут иметь следующее толкование:

1. «Договор» - гражданско-правовой договор, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и иными нормативно-правовыми актами Республика Казахстан, зафиксированный в письменной форме, подписанный сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в договоре есть ссылки;
2. «Заказчик» – РГП на ПХВ КазНМУ им. С.Д. Асфендиярова.
3. «Цена Договора» означает цену, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в рамках Договора за полное выполнение своих договорных обязательств;

 4) «Поставщик» - юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним договоре о закупках лекарственных средств и осуществляющее поставку товаров указанных в условиях договора.

5) «Товары» - означает лекарственные средства, которые Поставщик должен поставить Заказчику в рамках Договора.

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

3. Цена, указанная Заказчиком в Договоре, должна соответствовать ценам, указанным Поставщиком в его тендерной заявке.

4. 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 (Спецификация к договору Приложение 1);
3. Обеспечения исполнения Договора

5. Форма оплаты: безналичный расчет путем перечисление на расчетный счет Поставщика согласно выставленным счетам на оплату.

6. Оплата Поставщику за поставленный товар по настоящему Договору производится Заказчиком до 31 декабря 2019 года.

7. Заказчик принимает Товар согласно счет-фактуры и расходной накладной Поставщика, по ценам и количеству указанной в Спецификации согласно приложению №1 настоящего Договора, которое являются его неотъемлемой частью.

8. Допускается внесение изменений в настоящий договор при условии неизменности качества в части уменьшения цены и объемов товаров.

9. Поставщик гарантирует, что Товары, поставленные в рамках Договора, соответствует требованием Государственной Фармакопеи, ГОСТ стандарту, техническим условиям. Поставляемый товар должен быть зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению в Республики Казахстан. Поставщик далее гарантирует, что Товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, в случае появления дефектов Поставщик несет ответственности.

10. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией. После получения подобного уведомления Поставщик должен как можно скорее произвести замену бракованного Товара или его части без каких-либо расходов со стороны Заказчика. Если Поставщик, получив уведомление, не исправит дефект (ы) в сроки, требуемые Заказчиком, 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.

11. Поставка Товаров осуществляется Поставщиком 5 (пять) календарных дней с момента получения заявки от Заказчика, согласно Спецификации к договору (Приложение №1).

12. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчу во время перевозки к конечному пункту назначения, указанному в приложении 1 к тендерной документации. Упаковка должна выдерживать, без каких-либо ограничений, интенсивную подъемно-транспортную обработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки, а также открытого хранения. При определении габаритов упакованных ящиков и их веса необходимо учитывать отдаленность конечного пункта доставки и наличие мощных грузоподъемных средств во всех пунктах следования товаров.

13. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать специальным требованиям, определенным Заказчиком.

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

15. Поставщик должен поставить Товары до аптечного склада по адресу: г. Алматы, ул. г. Алматы, ул. Демченко, 83б;, указанного в приложении 1 к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

17. Цены на сопутствующие услуги должны быть включены в цену Договора.

18. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора, являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное. Поставщик далее гарантирует, что товары, поставленные по данному Договору, не будут иметь дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика. В случае появления дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком.

19. Ни один пункт вышеуказанного не освобождает Поставщика от гарантий или других обязательств по данному Договору.

20. Эта гарантия действительна после доставки всей партии Товаров до 31 декабря 2019 года.

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

22. 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.

23. 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.

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

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

26. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающими своевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о факте задержки, ее предположительной длительности и причине(ах). После получения уведомления от Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по своему усмотрению, продлить срок выполнения Договора Поставщиком; в этом случае такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в текст договора.

27. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1% от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

28. 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.

29. Для целей настоящего Договора «форс-мажор» означает событие, неподвластное контролю со стороны Поставщика, не связанное с просчетом или небрежностью Поставщика и имеющее непредвиденный характер. Такие события могут включать, но не ограничиваться действиями, такими как: военные действия, природные или стихийные бедствия, эпидемия, карантин и эмбарго на поставки товаров.

30. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах. Если от Заказчика не поступают иные письменные инструкции, Поставщик продолжает выполнять свои обязательства по Договору, насколько это целесообразно, и ведет поиск альтернативных способов выполнения Договора, не зависящих от форс-мажорных обстоятельств.

31. 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.

32. 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.

33. 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.

34. Если в течение 21 (двадцати одного) дня после начала таких переговоров Заказчик и Поставщик не могут разрешить спор по Договору, любая из сторон может потребовать решения этого вопроса в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

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

36. 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.

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

38. Настоящий Договор вступает в силу с момента подписания, после внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора и действует до выполнения Сторонами Обязательств по «31» декабря 2017 года.

39. Настоящий договор составлен в двух экземплярах на русском языке. Оба экземпляра идентичны и имеют одинаковую силу. У каждой из сторон находится по одному экземпляру настоящего договора.

Адреса и реквизиты Сторон:

|  |  |
| --- | --- |
| «Заказчик» |  **«Поставщик»** |

*Приложение №1*

Спецификация к Договору № \_\_\_\_ от \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2019 год.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование товара** | **Характеристика** | **Ед. изм.** | **Кол-во** | **Цена** | **Сумма** |
|  |  |  |  |  |  |  |

|  |  |
| --- | --- |
| «Заказчик» |  **«Поставщик»** |