**Утверждаю**

**Директор ГКП на ПХВ «АМКБ»**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Э.Берикова**

**№398 -п от «30» декабря 2024 года**

**ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ**

предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупу медицинских изделий для нейрохирургических вмешательств на 2025 год

Тендерная документация по закупу медицинских изделий для нейрохирургических вмешательств на 2025 год (далее – Тендерная документация) разработана в соответствии с требованиями Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года №110 «Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила).

Организатором и заказчиком закупа лекарственных средств является ГКП на ПХВ «Алматинская многопрофильная клиническая больница» ГУ «Управление здравоохранения Алматинской области» (далее ГКП на ПХВ «АМКБ») 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) 399 38 39, БИН 990 240 006 664, ИИК KZ518560000000058730 в АГФ АО Банк ЦентрКредит, БИК KCJBKZKX.

Электронный адрес интернет-ресурса, на котором размещается информация по закупу товаров, подлежащая опубликованию: [www.amkb.kz](http://www.amkb.kz).

1. **Состав тендерной документации, перечень документов, которые должны быть представлены потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия:**

**Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику:**

Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:

1. близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора в проводимом закупе;

      2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена.

      Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим квалификационным требованиям:

1. правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
2. правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
3. не аффилирован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют возможность прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (комиссии);
4. отсутствие задолженности в бюджет, в том числе по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
5. не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;
6. не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

      Условия настоящего пункта не применяются при осуществлении закупа у иностранных товаропроизводителей и через международные организации, учрежденные Организацией Объединенных Наций.

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

1. наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в [приказ](https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021479#z4) Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № ҚР ДСМ – 142/2020 «Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупе медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

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

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

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

      3) непревышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных [Приказом 96](https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2100024253#z4) и [Приказом 77](https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2100023886#z4), с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупе единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

      4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с [приказом](https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2100022230#z4) Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-19 «Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

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

1. срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

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

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

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

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

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

1. срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**2. Технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации:**

1) Перечень и объемы закупаемых лекарственных средств указаны в Приложении 1 к настоящей Тендерной документации;

2) Технические спецификации указаны в Приложении 2к Тендерной документации.

**3. Объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту** указаны в Приложении 1 к настоящей Тендерной документации.

**4. Место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг –** 3 рабочих дня после заявки заказчика по мере необходимости. Поставка должна осуществляться в соответствии с DDP ИНКОТЕРМС 2020.

**5. Условия платежа и проект договора закупа товаров** указаны в Приложении 7 к настоящей Тендерной документации.

1. **Требования к языкам тендерной заявки, договора закупа**: Тендерная документция, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан «О языках». 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.
2. **Требования к оформлению тендерной заявки:**

1) Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница заверяется подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии). 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 лица юридического лица или физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность, а также печатью потенциального поставщика (при наличии).

2) 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.

3) Потенциальный поставщик запечатывает тендерную заявку в конверт. На конверте должны быть указаны наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт должен быть адресован организатору тендера по адресу, указанному в тендерной документации и содержать слова **«Тендер по закупу медицинских изделий для нейрохирургических вмешательств на 2025 год» и «Не вскрывать до 11:00 часов 20 января 2025 года».**

**Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок**

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

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

Срок действия тендерной заявки составляет до подведения итогов тендера.

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

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.

Основная часть Тендерной заявки потенциального поставщика, изъявившего желание участвовать в тендере, должна содержать:

1) заявку на участие в тендере по форме в соответствии с Приложением 3 к настоящей Тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме согласно Приложению 4 к настоящей Тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2) 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);

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

4) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с [Законом](https://adilet.zan.kz/rus/docs/Z1400000202#z1) «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. При отсутствии сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с [Законом](https://adilet.zan.kz/rus/docs/Z1400000202#z1) «О разрешениях и уведомлениях»;

5) копии сертификатов (при наличии):

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

      о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

      о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение, согласно Приложению 5 к настоящей Тендерной документации, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, включающую фактические затраты потенциального поставщика, из которых формируется конечная цена заявленных лекарственных средств, медицинских изделий, медицинских изделий и (или) фармацевтической услуги, включая цену сопутствующих услуг;

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

Техническая часть тендерной заявки содержит:

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

      2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан.

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с [приказом](https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2000021479#z4) Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-237/2020 «Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749).

Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в тенге.

1. **Порядок, форма, сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки:**

Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг.

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 кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;

2) банковской гарантии согласно приложению 6 к тендерной документации.

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

**ГКП на ПХВ «Алматинская многопрофильная клиническая больница», 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) 399 38 39, БИН 990 240 006 664, ИИК KZ518560000000058730 в АГФ АО Банк ЦентрКредит, БИК KCJBKZKX.**

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

Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение пяти рабочих дней в случаях:

1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока ее приема;

2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

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

2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;

3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг

Потенциальный поставщик представляет, как часть своей тендерной заявки оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки или оригинал банковской гарантии вместе с тендерной заявкой. Все тендерные заявки, не имеющие гарантийного обеспечения тендерной заявки, будут отклонены тендерной комиссией как не отвечающие требованиям тендерной документации.

1. **Возможность и порядок отзыва тендерной заявки до истечения окончательного срока представления тендерной заявки:**

1) Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока ее приема. Уведомление потенциального поставщика об отзыве тендерной заявки должно быть направлено организатору тендера в письменной форме, но не позднее окончательного срока представления тендерных заявок.

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

1. **Место и окончательный срок представления тендерных заявок и срок их действия:**
2. Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера, ГКП на ПХВ «Алматинская многопрофильная клиническая больница», г. Алматы, ул. Демченко, 83 Б, отдел государственных закупок. Окончательный срок представления тендерных заявок не позднее **10 часов 00 минут 20 января 2025 год.**
3. Все тендерные заявки, полученные секретарем тендерной комиссии после истечения окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрываются и возвращаются потенциальным поставщикам.
4. Представленные потенциальными поставщиками или их уполномоченными представителями заявки на участие в тендере регистрируются секретарем конкурсной комиссии в соответствующем журнале с указанием даты и времени приема заявок на участие в тендере.
5. Не подлежат приему и регистрации конверты с заявками на участие в тендере с нарушением требований к оформлению конвертов с тендерными заявками на участие в тендере, предусмотренными настоящей тендерной документацией.
6. Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен до подведения итогов тендера. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанная в условиях тендера, отклоняется.
7. **Формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними:**

1) Потенциальный поставщик вправе запросить у организатора тендера разъяснения тендерной документации, но не позднее чем за 10 (десять) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дают разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

2) В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносит изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

3) Заказчик при необходимости может провести встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в отделе государственных закупок, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

1. **Место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия:**

1) Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера, ГКП на ПХВ «Алматинская многопрофильная клиническая больница», г. Алматы, ул. Демченко, 83 Б, отдел государственных закупок. Окончательный срок представления тендерных заявок не позднее **10 часов 00 минут 20 января 2025 года.**

2) Все тендерные заявки, полученные организатором тендера (его ответственным лицом) после истечения окончательного срока представления тендерных заявок, отклоняются, не вскрываются и возвращаются представившим их потенциальным поставщикам.

3) Тендерная комиссия вскрывает конверты с тендерными заявками в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей **20 января 2025 года в 11 часов 00 минут** по адресу: г. Алматы, ул. Демченко, 83 Б, отдел государственных закупок с применением аудио- и видеофиксации.

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

5) По процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками секретарем тендерной комиссии составляется протокол вскрытия, который подписывается председателем тендерной комиссии, его заместителем, членами и секретарем тендерной комиссии.

6) Тендерные заявки должны быть представлены в соответствии с требованиями Правил и настоящей Тендерной документации.

7) Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен до подведения итогов тендера. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанная в условиях тендера, отклоняется

1. **Процедура рассмотрения тендерных заявок:**

Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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

Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случае:

1. непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с условиями настоящих Правил;

      2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;

     3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

     4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с [Законом](https://adilet.zan.kz/rus/docs/Z1400000202#z1) «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с [Законом](https://adilet.zan.kz/rus/docs/Z1400000202#z1) «О разрешениях и уведомлениях», при отсутствии сведений в информационных системах государственных органов;

5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, 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);

6) непредставления технической спецификации в соответствии с условиями, предусмотренными настоящими Правилами;

7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей условиям тендерной документации и настоящих Правил;

1. установления факта представления недостоверной информации по условиям, предусмотренным настоящими Правилами к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;

      9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

     10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг пункту 11 настоящих Правил;

      11) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

      12) несоответствия условиям пункта 10 настоящих Правил;

      13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;

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

      15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно [приложению 2](https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2300032733#z1433) к настоящим Правилам;

      16) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

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

     18) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил;

     19) установления факта аффилированности в нарушение условий настоящих Правил.

Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 1 раздела 2 настоящих Правил.

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

      Закуп способом тендера или его какой-либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:

1. отсутствие тендерных заявок;

      2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

      Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения.

      В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией, единственной соответствующей условиям объявления и требованиям настоящих Правил.

Тендерная комиссия подводит итоги тендера в течение десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками путем оформления протокола итогов тендера.

1. **Условия предоставления потенциальным поставщикам – отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами:**

### Поддержка отечественных товаропроизводителей и (или) производителей государств-членов Евразийского экономического союза:

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

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

Статус отечественного товаропроизводителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

1. лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

      2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с [приказом](https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2100022175#z4) Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-16 «Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или медицинского изделия» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22175), с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

При заключении договора или дополнительного соглашения к долгосрочному договору поставки отечественный товаропроизводитель на поставляемые лекарственные средства и медицинские изделия предоставляет сертификат о происхождении лекарственных средств, медицинских изделий для внутреннего обращения «СТ KZ».

Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов ЕАЭС подтверждается следующими документами:

      1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

2) регистрационным удостоверением, соответствующих [решению](https://adilet.zan.kz/rus/docs/H16EV000078#z4) Совета ЕАЭС от 3 ноября 2016 года № 78 «О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения» и [решению](https://adilet.zan.kz/rus/docs/H16EV000046#z1) Совета ЕАЭС от 12 февраля 2016 года № 46 «О Правилах регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий».

**Поддержка предпринимательской инициативы**:

1. Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

1) надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;

2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

3) надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг.

1. Для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки к заявке:

1) отечественные товаропроизводители при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

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

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

1. Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.
2. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан, преимущественное право предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

1. **Условия внесения, форма, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа:**

Обеспечение исполнения договора о закупе может быть предоставлено в виде:

1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика;

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, согласно Приложению 6 к настоящей Тендерной документации.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на следующий банковский счет: **БИН 990 240 006 664, ИИК KZ518560000000058730 в АГФ АО Банк ЦентрКредит, БИК KCJBKZKX.**

Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа.

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

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

Порядок заключения договора закупа в соответствии с Правилами.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| *Приложение 1*  *к Тендерной документации*  **Перечень закупаемых товаров**   |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | | **№ лота** | **Наименование заказчика** | **Наименование товара\*** | **Ед. изм.** | **Кол-во** | **Условия поставки (в соответсвии с Инкотермс 2020)** | **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» | Катерер перфузионный | штука | 3 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 2250000 | | 2 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Катетер реперфузионный | штука | 5 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 3750000 | | 3 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Проводниковый катетер | штука | 14 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 3920000 | | 4 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Проводниковый катетер | штука | 190 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 6702250 | | 5 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Интродьюсер феморальный | штука | 190 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 2270500 | | 6 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Микрокатетер | штука | 4 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 1192000 | | 7 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Микрокатетер | штука | 48 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 18960000 | | 8 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Система спиралей для эмболизации аневризм | штука | 225 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 92250000 | | 9 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Балонный окклюзионный катетер | штука | 9 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 4500000 | | 10 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Балонный окклюзионный катетер | штука | 21 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 12810000 | | 11 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Окклюзионная баллонная система | штука | 28 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 17920000 | | 12 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Интрокраниальный стент-ретривер | штука | 7 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 8400000 | | 13 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Интракраниальный стент для расширения сосудов | штука | 4 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 5800000 | | 14 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Микропетля-ловушка | штука | 5 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 2602500 | | 15 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Микрокатетер | штука | 38 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 12939000 | | 16 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Спирали для эмболизации аневризм | штука | 125 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 46937500 | | 17 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Y-коннектор | штука | 300 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 2700000 | | 18 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Y-коннектор | штука | 70 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 1190000 | | 19 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Стент для сонных артерий | штука | 18 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 7119000 | | 20 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Система защиты от эмболии | штука | 18 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 7749000 | | 21 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Система отделения спиралей | штука | 9 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 1035000 | | 22 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Эндоваскулярный каркасный самораскрывающийся стент | штука | 8 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 13600000 | | 23 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Интракраниальный самораскрывающийся потоконаправляющий стент | штука | 14 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 67200000 | | 24 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Гидрофильный микропроводник | штука | 140 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 46970000 | | 25 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Гидрофильный микропроводник | штука | 60 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 24570000 | | 26 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Проводник | штука | 143 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 5720000 | | 27 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Устройства для закрытия пункционных отверствий | штука | 140 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 14000000 | | 28 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Направляющий катетер | штука | 5 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 1475000 | | 29 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Жидкая эмболическая система | штука | 2 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 1260000 | | 30 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Индивидуальный комплект для нейрохирургических и диагностических процедур | комплект | 190 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 7885000 | | 31 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Терапевтическая система стимуляции блуждающего нерва с принадлежностями | комплект | 5 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 32500000 | | 32 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Интракраниальный стент для лечения стеноза | штука | 16 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 28800000 | | 33 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Проводниковый микрокатетер | штука | 25 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 9250000 | | 34 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Стерильная пластина Микро/Миди/Мини для быстрого закрытия трепанационного отверстия | штука | 120 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 3720000 | | 35 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Дренажная система с при надлежностями (вентрикулярная) | штука | 10 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 1450000 | | 36 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Дренажная система с при надлежностями (люмбальная) | штука | 30 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 4650000 | | 37 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Проводниковый катетер для лучевого доступа | штука | 3 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 1200000 | | 38 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Система сакральной нейромодуляции с принадлежностями | штука | 1 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 5100000 | | 39 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Система для установки парагиссального электрода | штука | 5 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 1452775 | | 40 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Система доставки для постановки левожелудочкового электрода | штука | 5 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 402775 | | 41 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Селективный катетер для лучевого доступа | штука | 3 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 270000 | | 42 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Каротидный внутрисосудистый расширитель | штука | 20 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 2600000 | | 43 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Внутриартериальное устройство | штука | 20 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 1300000 | | 44 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Эндоваскулярное регулируемое устройство- сетка | штука | 1 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 900000 | | 45 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Эндоваскулярное регулируемое устройство- сетка | штука | 1 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 1250000 | | 46 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Эндоваскулярное регулируемое устройство- сетка | штука | 1 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 900000 | | 47 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Интракраниальный стент | штука | 2 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 3380000 | | 48 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Устройство модуляции потока | штука | 2 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 9000000 | | 49 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Управляемый гидрофильный проводник | штука | 20 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 4402000 | | 50 | ГКП на ПХВ «АМКБ» | Гидрофильный направляющий нитиноловый микропроводник | штука | 10 | DDP | в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика до 31.12.2025 г. | г. Алматы, ул. Демченко, 83Б | 0 | 2900000 | |  | **ИТОГО** |  |  |  |  |  |  |  | **561 104 300** | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | |
| ***\* Полное описание товаров указывается в технической спецификации.*** | | | | | | | | | |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| **Организатор и Заказчик: Директор ГКП на ПХВ «АМКБ»** **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Э.Берикова**  **М.П.** | | | | | | | | | |

*Приложение 2*

*к Тендерной документации*

Техническая спецификация закупаемых товаров

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование товара\*** | **Ед. изм.** | **Техническое описание** |
| **1** | **2** | **3** | **4** |
| 1 | Катерер перфузионный | штука | Катетер для аспирации тромба. Должен иметь эластичный дистальный кончик, не менее 16 переходных зон, двойную нитиноловую оплетку по всей длине для обеспечения неизменности просвета, покрытие из полимера. Наличие одного рентгенмаркёра на дистальном конце. Передача усилия 1: 1. Тип формы – конический. Должен быть совместим с проводником 0,014". Должен быть совместим с гайд-катетером с внутренним просветом 0.088". Должен быть совместим с микрокатетером доставки с внешним диаметром от 3.8F до 4.7F. Катетер должен быть гидрофильным. Наружный проксимальный диаметр 6F, внутренний просвет не менее 0.068". Рабочая длина не менее 132 см. Катетер оснащен паровым формирующим мандреном и вращающимся гемостатическим клапаном. В комплекте соединительная трубка длиной не менее 185 см. Трубка пластиковая с армированием стальной оплеткой, с переключателем, прозрачная. Наличие адаптера типа Льюер, переключателя потока. Удлиненный гибкий дистальный кончик для обеспечения максимальной проходимости в извитой анатомии. Сохранение неизменного внутреннего просвета при процедуре аспирации. |
| 2 | Катетер реперфузионный | штука | Катетер реперфузионный для аспирации тромба. Коническая конструкция для облегченной навигации. Внутренний диаметр проксимального конца не менее 0,043 дюйма. Внутренний диаметр дистального конца не менее 0,035 дюйма. Наружный диаметр проксимального конца не более 4.7F. Наружный диаметр дистального конца не более 3.8F. Совместимость с проводником от 0,014 до 0,018 дюйма. Совместимость с гайд-катетером с внутренним просветом не менее 0,088 дюйма. Наличие одного рентгеноконтрастного маркера на дистальном конце катетера. Катетер должен быть стерильным, гидрофильным. Адаптером типа Люер на проксимальном конце. Общая длина не менее 157 см. Длина дистальной части с гидрофильным покрытием не менее 30 см. Армирование по всей длине двойным нитиноловым кордом с круглым и прямоугольным сечением. Сохранение неизменного внутреннего просвета при процедуре аспирации. Катетер оснащен паровым формирующим мандреном и вращающимся гемостатическим клапаном. |
| 3 | Проводниковый катетер | штука | Проводниковый катетер с внутренним диаметром 0.088" для интракраниальных сосудов. Наружный диаметр (проксимальный /дистальный) 8F. Рабочая длина 80 см, 90 см, 100 см. Гибкий дистальный участок 4 см. Дистальный участок снабжен гидрофильным покрытием для оптимального скольжения. Совместимость с проводником 0,035/0,038 дюйма. Тип кончика – прямой или универсальный. Материал катетера – снаружи нейлон, средняя часть - армированная двухслойная стальная сетка, внутренняя поверхность – тефлон. Гибридная технология оплетки двуслойной металлической сеткой для увеличения внутреннего просвета и поддержки просвета во время процедуры. В комплекте дилатор и гемостатический клапан. |
| 4 | Проводниковый катетер | штука | Проводниковые катетеры. Назначение для проведения интервенционных инструментариев. Форма и длина: возможность выбора специальных форм для доступа через лучевую (tiger) и феморальную артерии(extra backup) длиной 100 см, и 125 см для катетеров с формой Multipurpose. Наличие двойной металлической высокопрочной, плоской оплетки в теле катетера, материал катетера- полиамид. Наличие наружного диаметра 5, 6, 7, 8 Fr. Наличие увеличенного внутреннего просвета 5Fr-0,058”; 6Fr-0,071”, 7Fr-0,082”; 8Fr-0,091”. Максимальное давление 725 psi. Наличие возможности выбора катетеров с боковыми отверстиями для катетеров диаметром 6, 7, 8Fr. Наличие внутреннего PTFE покрытия. Наличие наружного гидрофильного покрытия на всем протяжении катетера, за исключением дистальных 7 см и проксимальных 25 см. Наличие мягкого кончика длиной 2 мм. Наличие совместимости с катетером для проведения техники Mother&Child и техники «целующихся» баллонов. |
| 5 | Интродьюсер феморальный | штука | Интродьюсер феморальный. Возможность выбора диаметра 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 Fr. Возможность выбора длины интродьюсеров длиной 5,7, 10 см. Возможность выбора интродьюсеров с ренгенконтрастной меткой. Возможность выбора цветовой кодировки диаметра интродьюсера. Возможность выбора двухслойной стенки, с внешним слоем из ETFE. Возможность выбора в комплекте дилятатора, гемостатического клапана. Наличие защитного механизма на дилятаторе, препятствующего самопроизвольному открытию. Возможность выбора интродьюсеров с гидрофильным покрытием. Наличие интродьюсеров с иглой в комплекте 20 G x 32 mm, 20 G x 36 mm, 21 G x 36 mm, 20 G x 38 mm, 21 G x 35 mm, 20 G x 51 mm, 18 G x 64 mm, 18 G x 70mm. . Наличие возможности выбора комплекта интродьюсера с металлической иглой или иглой-катетером. Возможность выбора педиатрических наборов. Наличие выбора длин минипроводника 45см, 80см. Наличие выбора диаметра мини проводника: 0,021", 0,025", 0,035", 0,038". |
| 6 | Микрокатетер | штука | Микрокатетеры имеют прогрессивный (переменный) шаг армирования по всей длине, обеспечивающий общую устойчивость к скручиванию, что в сочетании с высокой гибкостью и новым гидрофильным покрытием гарантирует их исключительную доставляемость. Внутренняя поверхность катетера покрыта тефлоном, для уменьшения трения. Прозрачная проксимальная часть катетеров дает возможность визуально контролировать прохождение спиралей, наличие пузырьков воздуха или рефлюкса крови. Микрокатетер имеет три модификации кончика: прямой (D), Cobra и многоцелевой (MP).  10 для поставки «голых» катушек, таких как MDS Pression 10 и 18.  18 для поставки «активных» катушек большего диаметра. 21 - 35 для доставки стентов , стентов , систем  и для закачки частиц 35 ASPI для аспирации тромба |
| 7 | Микрокатетер | штука | Армированные микрокатетеры 0.017 с простым просветом потока, обладают постепенно возрастающей гибкостью и жесткой проксимальной частью, что обеспечивает оптимальный контроль и облегчает маневрирование в кровеносной системе. Они используются с проводником для облегчения их продвижения в сосудистой сети. Микрокатетеры оснащены одним или несколькими рентгеноконтрастными дистальными маркерами для обеспечения рентгеноскопического контроля. Микрокатетеры имеют гидрофильное покрытие. Cовместимы с ДМСО (диметилсульфоксид). Обеспечивается 4 переходными зонами гибкости и гидрофильным покрытием, улучшена за счет поддержки катушки и 8 плоских нитиноловых проводов и 2 золотых маркера на 3-х см дистальном конце.  Армированные микрокатетеры предназначены для использования в интервенционных радиологических процедурах в сердечно-сосудистой и нейроваскулярной системе для:  • введения диагностических или лечебных препаратов;  • установки совместимых проталкиваемых или отделяемых спиралей;  • установки совместимых внутричерепных самораскрывающихся стентов;  • установки совместимых устройств для тромбоэмболэктомии. |
| 8 | Система спиралей для эмболизации аневризм | штука | Непокрытая спираль из платины и вольфрама, которая прикрепляется к проксимальной гипотрубке из нержавеющей стали и дистальному доставляющему толкателю с рентгеноконтрастным дистальным маркером. Спираль совместима с доставляющий микрокатетером с минимальным внутренним диаметром (ВД) 0,0165 дюйма Имеется 7 различных конфигураций спиралей: Длина доставляющего толкателя спирали составляет 185 см.Доставляющий толкатель предназначен для использования с контроллером отделения. Отделение спирали осуществляется с помощью внутреннего нагревательного элемента, который питается от контроллера отделения. Контроллер отделения L поставляется с предварительно установленными батареями и представляет собой стерильное ручное устройство, предназначенное для использования только для одного пациента. Длина спиралей от 1 мм до 24 мм, диаметр от 1 см до 65 см |
| 9 | Балонный окклюзионный катетер | штука | Баллонный катетер для ЧТА диаметром 1,5 мм, 2,0 мм, 2,5 мм, 3,0 мм, 3,5 мм, 4,0 мм длиной 8 мм, Баллонный катетер используется для расширения стеноза мозговых артерий с целью улучшения перфузии. Преимущества баллонного катетера : - Внутренний диаметр 0,0165 "; - Полезная длина 150 см; - Различные диаметры баллонов (1,5 / 2,0 / 2,5 / 3,0 / 3,5 / 4,0 мм); - Длина баллона 8 мм; - Гибкий кончик длиной 10мм с рентгенконтрастным маркером обеспечивает легкий атравматический доступ; - Двойное гидрофильное покрытие; - Нежная и эффективная дилатация стеноза; - Совместим с проводником ≤ 0.014"; - Возможность доставки стента через баллонный катетер |
| 10 | Балонный окклюзионный катетер | штука | Ремоделирующий сверхмягкий однопросветный баллон низкого давления для дистальных церебральных сосудов. Гидрофильное покрытие как катетера, так и баллона, уменьшение гидрофильных характеристик баллона при его инфляции. Конструкция катетера с высокой передачей вращательных и толкательных движений. DMSO-совместимость. Длина катетера 160 см. Максимальный диаметр баллона 6 мм, длина 7,9,12,и 20 мм. |
| 11 | Окклюзионная баллонная система | штука | Баллонный катетер мягкой и сверхмягкой конфигураций для временной окклюзии при нейрососудистых процедурах, внутренний диаметр - 0.0103". Баллоны смонтированы на катетере длиной 150 мм. Совместимость всех конфигураций с проводником 0.010", который должен поставляться в комплекте, проводник также используется в процессе индефляции баллона. Один проводник может использоваться и для навигации, и для окклюзии системы. Мягкий баллон для боковых аневризм диаметром 3.0, 4.0, 5.0 мм, длиной 10.0, 15.0, 20.0, 30.0 мм, кончиком катетера 4 мм, проксимальным профилем 2.8F, дистальным профилем 2.2F. Сверхмягкий баллон для аневризм сложной локации, диаметром 3.0, 4.0, 7.0 мм, длиной 7.0, 15.0, 20.0 мм, кончиком катетера 2 мм, проксимальным профилем 2.8F, дистальным профилем 2.2-3.0F. Размер по заявке конечного получателя. |
| 12 | Интрокраниальный стент-ретривер | штука | Устройство предназначен для восстановления кровотока у пациентов, перенесших ишемический инсульт вследствие обширной внутричерепной окклюзии сосудов. Эти устройства предназначены для использования в сосудистой нейрохирургии. • Саморасширяющийся стент с лазерной резкой сделан из нитинола • Постоянная радиальная сила для достижения наилучшего шанса на извлечение тромба • Видимый под рентгеновскими лучами: несколько рентгеновских маркеров в проксимальном и дистальном направлениях и по длине стент. • Перестраиваемый, перемещаемый • Совместимость с поставляемым микрокатетером микрокатетером с внутренним диаметром мин. 021", 024”. Комплектность: • Стентривер, саморасширяющегося стента с лазерной резкой, изготовленного из нитинола. • Толкатель, часть системы доставки, изготовленная из нитинола. • Тубус интродюсера, часть системы доставки • Стентривер и толкатель вставляются в тубус интродюсера. • Рентгеноконтрастность обеспечивается с помощью рентгенконтрастных маркеров. имеет 3 дистальных рентгенконтрастных маркера для наблюдения за его дистальным наконечником и рентгенконтрастный маркер с 1 проводом толкателя. Имеет модификации: standart, maxi. Диаметр 6 мм. |
| 13 | Интракраниальный стент для расширения сосудов | штука | Устройство предназначен для восстановления кровотока у пациентов, перенесших ишемический инсульт вследствие обширной внутричерепной окклюзии сосудов. Эти устройства предназначены для использования в сосудистой нейрохирургии. • Саморасширяющийся стент с лазерной резкой сделан из нитинола • Постоянная радиальная сила для достижения наилучшего шанса на извлечение тромба • Видимый под рентгеновскими лучами: несколько рентгеновских маркеров в проксимальном и дистальном направлениях и по длине стент. • Перестраиваемый, перемещаемый • Совместимость с поставляемым микрокатетером микрокатетером с внутренним диаметром мин. 017". Комплектность: • Стентривер, саморасширяющегося стента с лазерной резкой, изготовленного из нитинола. • Толкатель, часть системы доставки, изготовленная из нитинола. • Тубус интродюсера, часть системы доставки • Стентривер и толкатель вставляются в тубус интродюсера. • Рентгеноконтрастность обеспечивается с помощью рентгенконтрастных маркеров  имеет 3 дистальных рентгенконтрастных маркера для наблюдения за его дистальным наконечником и рентгенконтрастный маркер с 1 проводом толкателя. Имеет 3 модификации: mini. Диамет 4 мм. |
| 14 | Микропетля-ловушка | штука | Набор содержит ловушку длиной 175, 200 см, катетер для ловушки длиной 150, 175 см, интродьюсер и торкдевайс. Для прецизионных манипуляций и эвакуации, высоко рентгеноконтрастные петли под углом 900 к штифту. Ловушки с нитиноловым штифтом, препятствующим изломам и загибам, вольфрамовая петля с золотым покрытием для отчетливой визуализации. Диаметр петли: 2, 4, 7мм. |
| 15 | Микрокатетер | штука | Микрокатетер, движимый по проводнику. Проксимальный конец катетера имеет стандартный люеровский адаптер. Катетер имеет полужесткий проксимальный сегмент и 12 переходов жесткости по всей длине для облегчения управления. Имеет одинарные или двойные маркеры. Катетер имеет несколько слоев: тефлоновый стержень, нитиноловый каркас, покрытие Pebax, нейлоновая оболочка. Предназначен для доставки спиралей, рентгенконтрастных веществ и других терапевтических агентов. Полностью совместим с ДМСО. Длина рабочей части – 150 см. Крутящий момент 1:1. Внутренний диаметр на всем протяжении не более 0.017". Внешние диаметры проксимального/дистального концов в вариациях 2.1F/1.7F и 2.4F/1.9F. Совместим с проводником 0.014" и интродьюсером 5F. Давление разрыва - 600 psi. Кончик катетера прямой, 90° с длиной кончика 5.0 мм, 45° с длиной кончика 2.5 мм |
| 16 | Спирали для эмболизации аневризм | штука | Непокрытая платиновая трехмерная спираль, закрепленная на шасси из полипропилена. Шасси состоит из двух независимо закрепленных нитей и атравматичного полипропиленового шарика на дистальном конце. Крепление шасси на доставляющей системе должно позволять спирали свободно вращаться на 360° и отгибаться под углом 67° по отношению к доставляющей системе. Система доставки должна обеспечивать наилучшую установку и перепоцизионирование спирали, а также предотвращать эффект "отброса" доставляющего катетера. Система отделения спиралей - моментальная, механическая, активаторного типа, без использования электрических кабелей и батареек. Гидрофильное PTFE покрытие. МРТ совместимы. Все размеры спиралей совместимы с катетером доставки 0.010". Диаметр (мм) 1.5, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 25, длина (см) 1, 2, 3, 4, 6, 8, 10, 12, 15, 20, 30, 40, 50. Размер по заявке конечного получателя. |
| 17 | Y-коннектор | штука | Y-образный коннектор с гемостатическим клапаном типа «клик». Коннектор изготовлен из медицинского поликорбоната, Внутри гемостатического клапана имеется спираль 9Fr для полной и частичной активации и деактивации. Изготовлен из медицинского силикона Med4930. Общая ширина устройства - 1,46"(37мм) и 3,39"(86мм) в длину. Устройство должно обладать вторичным просветом с канюлей Люэра, сформированной на основном просвете в дистальной части. Устройство оснащено кнопкой деактивации, которая закрывает клапан в основном просвете полностью одним нажатием по типу "клик". На проксимальном коне покрытия расположены зажимные полосы по всему радиусу покрытия, чтобы гарантировать надежный захват. Упакован в герметичный пакет из термоформуемой пленки и газопроницаемой бумаги.  Остаток этиленоксида после стерилизации не больше 10ug/m.  Метод стерилизации: этиленоксидом. |
| 18 | Y-коннектор | штука | Пластиковый Y адаптер (Y-коннектор) с двойным механизмом регуляции клапана. Предназначен для введения, поддержки, позиционирования и фиксации проводников или катетеров в требуемом положении эндоваскулярных инструментов в сосуды головного мозга при лечении аневризм, мальформаций, сужения, опухолей. Конструкция коннектора может быть 3-х типов:   • прозрачный боковой адаптер без бокового отведения   • прозрачный боковой переходник с шайбой, боковым отводом 10 см и 3-ходовым запорным краном  • вращающийся прозрачный Y-образный переходник с шайбой Механизм запирания клапана имеет вращательный метод 360 градусов. Максимальный размер инстурментов, вводимых в регулируемый клапанный порт до 9 Fr. |
| 19 | Стент для сонных артерий | штука | Самораскрывающийся нитиноловый стент на системе доставки с Rх портом на расстоянии 28 см от кончика катетера. Танталовые маркеры на каждом конце стента. Ячейки открытого типа. Не расширяющиеся концы стента. Система защиты от "выпрыгивания стента" EX.P.R.T. при раскрытии. Нулевое укорочение стента. Толщина стенки стента 0.0088". Совместимость с проводником 0.014. Рабочая длина доставляющего катетера 135 см. Совместим с проводником 0.014". Возможны два варианта стента: анатомически суживающийся («бутылкообразной») формы и прямой. Размер для стента бутылкообразной формы: диаметр стента 8х6, длина 30мм; диаметр стента 8х6, длина 40мм; диаметр стента 10х7, длина 30мм; диаметр стента 10х7, длина 40мм. Размер для стента прямой формы: диаметр стента - 6; 7; 8; 9; 10, длина - 20; 30; 40; 60 мм. |
| 20 | Система защиты от эмболии | штука | Быстро сменяемая система защиты против дистальной эмболии с плетеным нитиноловым фильтром с гепариновым покрытием. Независимое вращение фильтра на проводе. Поперечный профиль 3.2Fr. Совместим с проводниками 0.014" или 0.018". Длина проводника 320см с возможностью укорочения до 190см и использование оставшегося проводника для "быстрой" навигации через Rx порт. Платиновая проволока на конце проводника для обеспечения наилучшей рентгенконтрастности. Золотая проволока вмонтирования в отверстия фильтра для определения степени открытия и положения фильтра. Фильтр должен полностью убираться в доставляющий катетер при доставке. При удалении фильтр должен полностью убираться в катетер 4.2Fr. Катетер для доставки и удаления входит в комплект. Размер фильтра: 3; 4 ; 5; 6; 7мм. |
| 21 | Система отделения спиралей | штука | Контроллер отделения поставляется с предварительно установленными батареями и представляет собой стерильное ручное устройство, предназначенное для использования только для одного пациента. |
| 22 | Эндоваскулярный каркасный самораскрывающийся стент | штука | Интракраниальный стент для реконструкции аневризм с широкой шейкой и лечения интракраниальных стенозов. Из плетеной нитиноловой проволоки, обладает высоким радиальным усилием, гарантирующим прилегание его к стенке сосуда и способность к конформации. Поставка с проволочным проводником внутри системы доставки, позволяющим выполнять манипуляции дистальнее стента. После позиционирования стента проводник можно использовать для введения ремоделирующего баллона или установки второго стента. Процедура доставки: стент на проводнике продвигается по катетеру для упрощения навигации стента. Возможность убрать стент обратно и провести репозиционирование в случае его раскрытия до 90%. Расширенные окончания, улучшающие прилегание имплантированного стента к стенке сосуда и позволяющие избежать возникновения эффекта "тюльпана" при установке в сосуд малого диаметра. Атравматичные закругленные концы стента. Угол плетения проволоки - 60°, облегчающий раскрытие и прилегание стента к стенке в сосудах с крутым изгибом. Два продольных рентгеноконтрастных платиновых проволочных маркера. |
| 23 | Интракраниальный самораскрывающийся потоконаправляющий стент | штука | Стент из плетеной нитиноловой проволоки. Технология плетения из 48 нитей, которые формирующих плотную сетку вдоль шейки аневризмы, скользящие ячейки обеспечивающие высокую сосудистую конформабильность. Наличие высокой визуализации во время и после раскрытия стента за счет 8 рентгеноконтрастных платиновых проволочных и 4 рентгеноконтрастных точечных маркеров. Сверхгибкий дистальный рентгеноконтрастный кончик 9 мм.Возможность репозиционирования стента при раскрытии до 90%. наличие конусообразной версии для сосудов, которые имеют разницу между их проксимальными и дистальными диаметрами. Номинальные диаметры стента - 2.5, 3.0, 3.5, 4.0, 4.5, 5.0, 5.5 мм; длины 15, 20, 25, 30, 35, 40 мм в зависимости от диаметра стента. Размеры конусообразных стентов при полном раскрытии: 4,5/3,5\*15 мм; 5,0/3,5\*20 мм; 5,0/4,0 \* 14 мм. |
| 24 | Гидрофильный микропроводник | штука | Гидрофильный проводник 0.014" со стержнем из стали для использования с катетерами, движимыми по проводнику. Крутящий момент 1:1. Платиновая спиральная намотка на дистальных 5 см. Гибкость кончика – высокая. Кончик максимально атравматичный и рентгеноконтрастный. Угол наклона кончика – изменяемый. Длина 205 см. Проксимальный конец 0.014" не гидрофильный. |
| 25 | Гидрофильный микропроводник | штука | Гидрофильный проводник со стальным стержнем. Крутящий момент 1:1. Вокруг стержня намотан провод из платинового сплава. Гибкость кончика – высокая. Кончик атравматичный и рентгеноконтрастный, 10 см. Угол наклона кончика – изменяемый. Длина 200 см. Дистальный гидрофильный конец 0.008", проксимальный не гидрофильный - 0.012". Предназначен для использования с катетерами движимыми по потоку. |
| 26 | Проводник | штука | проводники являются нитиноловыми гидрофильными микропроводниками, покрытыми полиуретаном и гидрофильным покрытием для периферических и церебральных вмешательств, обладающие улучшенной навигацией в дистальных и извитых сосудах. Предназначается для дистальной катетеризации, селективной и сверх-селективной эмболизации в небольших, дистальных и анатомически сложных периферических и нейрологических сосудистых системах. Сверхэластичный нитиноловый стержень: Отличное запоминание формы, повышенная гибкость, улучшенное управление в сложных случаях. Предотвращает перекручивание для более легкого и быстрого проведения катетера. Полиуретановое рентгенконтрастное покрытие: гладкое покрытие для минимизации адгезии клеток крови к проводнику, плавная и атравматическая навигация. Включает вольфрам для улучшения видимости. Улучшенная видимость кончика при флуороскопии в связи с дистальной золотой спиралью. Малые диаметры и различные типы формы кончика: сверхселективный доступ к дистальным и извитым сосудам. Повышенная гибкость и атравматически суженный наконечник: повышает гибкость проводника, плавная и безопасная навигация через извитые и сложные системы сосудов. Дополнительное гидрофильное покрытие (“M” полимерное покрытие): плавная навигация через катетер и сосуды (экономит время применения). Предотвращает адгезию клеток крови и формирование тромбов. Цельная структура проводника: Улучшенное управление проводником в сосудах, передача вращающего момента с соотношением 1:1, более легкая, быстрая и безопасная навигация, как через катетер, так и сосуды.  Внешний диаметр: 0,018, 0,020, 0,025, 0,032, 0,035, 0,038.  Длины проводников (см.): 50, 80, 120, 150, 180, 220, 260, 300, 450.  Длина дистального кончика (см.): 1, 3, 5, 8.  Формы кончиков: Angled (загнутый), Straight (прямой). |
| 27 | Устройства для закрытия пункционных отверствий | штука | Устройство для закрытия пункционных отверстий в артериях состоит из устройства , канюли для его введения, локализатора для артериотомии (модифицированного расширителя) и проводника. Устройство состоит из абсорбируемой коллагеновой губки и специального абсорбируемого полимерного якоря. Они соединены абсорбируемой шовной нитью с самозатягивающимся узлом. Устройство герметизирует место артериотомии, закрывая его с обеих сторон двумя основными компонентами: якорем и коллагеновой губкой. Основной метод достижения гемостаза — механический (артериотомическое отверстие с одной стороны закрывается якорем, а с другой — губкой). Также в достижении гемостаза играют роль стимулирующие коагуляцию свойства коллагена. Устройство находится в подающей системе. В ней абсорбируемые компоненты хранятся и подаются к месту пункции артерии. Подающая система снабжена рукояткой устройства с зубчатым механизмом тампонирования коллагена, облегчающей правильную подачу и установку абсорбируемого устройства.  В компонентах устройства для закрытия пункционных отверстий в артериях латексная резина не используется. Изделие безопасно при проведении магнитно-резонансной томографии.  Полностью растворяется, при использовании данного устройство отсутствуют осложнения, для пациента это быстрая мобилизация. Используется просто и легко – для врача, установка занимает около 2-ух минут. Преимущества для пациента после использования: отсутствие гематом, отсутствие болевых ощущений для пациента. Пациент после использования данного устройства: через 20 минут может вставать, а через 1 час возможна транспортировка в другое отделение. Размеры: 6 Fr., 8 Fr |
| 28 | Направляющий катетер | штука | Наружный диаметр: 6F(2мм) проксимальный конец - 4.9F(1.63 мм) дистальный конец. Сверхгибкий дистальный кончик 8 и 15 см, прямой и многоцелевой. Возможность прохода катетером каротидный сифон и доступа в базилярную артерию. Прогрессивное армирование. Гидрофильное покрытие дистального кончика. Большой внутренний диаметр от 1.40 mm (.055") до 1.78 мм (.070"). Общая длина - 105, 115, 125, 135 см |
| 29 | Жидкая эмболическая система | штука | Жидкое эмболизирующее устройство.Жидкое эмболизирующее средство для эмболизации церебральных АВМ из кополимера этиленвинилалкоголя растворенное в ДМСО растворе со взвешенным танталовым порошком для рентгеноконтрастности. Для введения только с совместимым катетером. Возможность выбора вязкости от 12 до 18 сантипуазов. Возможность выбора рентгенконтрастности в пределах 30%. Комплект состоит из 1,5 мл эмболизата, 1,5 мл ДМСО, желтого шприца для ДМСО, 2 белых шприцов для эмболизата, двух адаптеров. |
| 30 | Индивидуальный комплект для нейрохирургических и диагностических процедур | комплект | 1. Простыня 150×180 см защитная на стол представляет водоотталкивающее прочное покрытие из водоотталкивающего полиэтилена с центральной частью из водопоглощающего нетканого материала с впитывающей способностью более 100 % – 1 шт 2. Простыня 100×150 см изготовлена из двухслойного, впитывающего по всей поверхности с одной стороны и влагонепроницаемого с другой, антистатически обработанного, устойчивого к отслаиванию, безворсового, гипоаллергенного нетканого материала 54 плотности, обладающего максимальным сопротивлением проникновению микроорганизмов в сухом и влажном состоянии – 1 шт 3. Ангиопростыня 280×350 см - простыня ангиографическая одноразовая изготовлена из двухслойного, с хорошей впитываемостью по всей поверхности с одной стороны и влагонепроницаемого с другой, антистатически обработанного, устойчивого к отслаиванию, безворсового, гипоаллергенного нетканого материала 95 плотности, обладающего максимальным сопротивлением проникновению микроорганизмов в сухом и влажном состоянии, с 4-мя отверстиями: c 2 овальными отверстиями размером 7×10 см, с 2 круглыми отверстиями диаметром 7 см, расположенными на расстоянии 89 см от верхнего края простыни с адгезивным краем на каждом отверстии. С двух сторон имеет полиэтиленовые края из прозрачной пленки ПЭВД. Простыня имеет как минимум 2 маркера головной и ножной части – 1 шт 4. Халат хирургический XL длиной 140 см, евростандарт, с мягкой трикотажной манжетой. Изготовлен из нетканого трехслойного водоотталкивающего полотна плотностью 40 г/м2, из нетканого впитывающего полотна, манжеты из рибаны. Удобный, «дышащий», водоотталкивающий, на завязках сзади. Обеспечивает максимальный комфорт при проведении стандартных и длительных операций за счет специального раскроя, не стесняющего движений во время проведения манипуляций. Халат сложен для асептического надевания без дополнительной помощи, с наличием фиксаторов завязок, предотвращающих расстерилизацию и упрощающих завязывание. Специальная система четырех завязок и дополнительного запахивания в области спины обеспечивает стерильность спины персонала. Застежка ворота регулируется лентой «липучкой» - 3 шт 5. Салфетка бумажная 40×50 см для рук имеет высокую впитывающую способность и прочность, сохраняющуюся во влажном состоянии. Обладает высокой гигиеничностью и безопасностью - 4 шт 6. Чехол для аппарата квадратный, размером 110×110 см, изготовленный из прозрачной полиэтиленовой пленки толщиной 70 мкм, собранной на резинку. Обладает двумя положениями: расслабленным и растянутым. Упакован в индивидуальную упаковку: полиэтиленовый пакет, обозначен стикером «110×110» – 2 шт 7. Скальпель №11 - изготовлен из нержавеющей стали, материал ручки – ABS. Наличие съемной крышки для защиты лезвия. Пластиковый кожух скальпеля изготовлен из полиэтилена низкой плотности - 1 шт 8. Зажим медицинский - изготовленный из полипропилена, длиной 19 см, синего цвета, предназначенный для использования во время захвата губки при осуществлении антисептических процедур – 1 шт 9. Диагностический проводник - проводник с тефлоновым покрытием, зеленого цвета. Длина 180 см, наружный диаметр - 0,035". Дистальный кончик типа J-изогнутый, гибкий, дистальная гибкая часть - 3 мм – 1 шт 10. Чаша 120 мл градуированная, объемом не менее 120 мл, изготовленная из полипропилена, прозрачная, не содержит фталат, латекс и ПВХ – 1 шт  11. Чаша 500 мл градуированная, изготовленная из полипропилена, синего цвета, не содержит фталат, латекс и ПВХ – 1 шт 12. Игла инъекционная одноразовая 20G, изготовлена из нержавеющей стали, конический концентратор с соединением замка Luer изготовлен из полипропилена, желтого цвета – 1 шт 13. Игла Сельдингера размером 18G длиной 7 см, острозаточенная, тонкостенная, с косым овальным срезом кончика иглы. Канюля иглы прозрачного (цвета, квадратной формы снабжена разъемом «Луер-Лок» (LL). Имеет защитный колпачок. Игла изготовлена из нержавеющей медицинской стали. Канюля иглы изготовлена из пластика. Защитный колпачок для иглы изготовлен из прозрачного полиэтилена низкой плотности – 1 шт 14. Шприц 2 мл с иглой 22G - калиброванный цилиндр шприца из поликарбоната с наконечником MLL тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц – 1 шт 15. Шприц 5 мл с иглой 22G - калиброванный цилиндр шприца из поликарбоната с наконечником ML тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц – 1 шт 16. Шприц 10 мл с иглой 21G - калиброванный цилиндр шприца из поликарбоната с наконечником ML тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц – 1 шт 17. Шприц 20 мл с иглой 21G - калиброванный цилиндр шприца из поликарбоната с наконечником MLL тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц – 1 шт 18. Салфетка марлевая 10×10 см многослойная, не менее 8 слоев, состав 100% хлопок. Структура материала 17 нитей/см2 – 40 шт 19. Салфетка марлевая 45×45 см, четырехслойная, впитывающая с рентгеноконтрастной пластиной, с хлопковой петлей синего цвета. Состав 100% хлопок. Структура материала 17 нитей/см2 – 10 шт 20. Перчатки №7,5 хирургические опудренные – 3 пары 21. Лоток прямоугольный размером не менее 27×22×5 см изготовлен из полипропилена синего цвета, не содержит фталат, латекс и ПВХ – 1 шт 22. Клип-берет хирургический одноразовый, гофрированный, с двумя защипами, вдоль окружности приварена двухрядная резинка. Изготовлен без использования ниток (только сварные швы) из полипропиленового нетканого материала спанбонд. В сложенном виде представляет собой полоску - 3 шт 23. Маска трехслойная на резинках изготовлена из двух слоев нетканого полотна типа СС (спанбонд) и одного слоя нетканого материала типа СМС, который содержит мельтблаун (фильтрующий элемент). Имеет гибкий носовой фиксатор в верхней части маски. По краям маски вставлены две круглые эластичные резинки для удобства фиксации на лице. Размер маски: 180×90 мм (± 5 мм) – 3 шт 24. Стикеры для маркирования ёмкостей – 9 шт  Стерильно. Метод стерилизации: этиленоксидом. В единой упаковке. |
| 31 | Терапевтическая система стимуляции блуждающего нерва с принадлежностями | штука | Генератор-1шт.Одноконтактный неперезаряжаемый программируемый  генератор импульсов для стимуляции блуждающего нерва,  имплантируемый, с размерами не более 45 мм x 32 мм x 7  мм , весом не более 17 г., объёмом не более 8 см3 ,  количество портов для подключения электродов – 1. Корпус  герметичный титановый, рентгенконтрастный.  Терапевтический диапазон для стимуляции блуждающего  нерва: 1,5 – 2,25 mA. Выходной ток 0-3,5 мА с шагом 0,25  мА ± 0,25 ≤ 1 мА, ± 10%> 1 мА. Частота сигнала 1, 2, 5, 10,  15, 20, 25, 30 Гц ± 6%. Ширина импульса 130, 250, 500, 750,  1000 мкс ± 10%. Электрод - 1 шт, биполярный, общая длинна  электрода 43 см, сопротивление провода от 120 до 180 Ом,  диаметром 2 мм изготовлен из силиконе без примесей  латекса, диаметр разъема электрода 3,2 мм, изготовлен из  силикона без примесей латекса, диаметр разъема контактов  не более 1,27 мм изготовлен из нержавеющей стали 300  серии, спиральная, квадрифилярная конструкция катушки с  проводником. Пакет с принадлежностями (магнит пациента,  контрольный). Магниты для увелечения параметров  стимуляции – 2 шт, клипса для ношения магнита в стиле  пейджера – 1 шт., браслет для ношения магнита в стиле  часов – 1 шт. Одноразовый хирургический инструмент, используемый для  подкожного туннелирования коннектора и корпуса провода  от места разреза на шее до генератора в грудном кармане,  совместим со всеми терапевтическими проводниками ,  стержень из нержавеющей стали – 1 шт., фторуглеродные  полимерные втулки – 2 шт., пуле образный наконечник из  нержавеющей стали, возможность изогнуть туннелизатор до  25 градусов для удобного использования. |
| 32 | Интракраниальный стент для лечения стеноза | штука | Интракраниальный стент для лечения стенозов. Рекомендуемый диаметр сосудов от 1,5 мм до 7,0 мм. Диаметр стентов от 3,0 мм до 8,0 мм. Длина стента от 15 мм до 60 мм. Благодаря низкому профилю стент от 3 мм до 5.5 мм может быть доставлен через катетер 0,0165 дюйма, в результате для доставки стента не требуется замена микрокатетера, что минимизирует время процедуры и процедурные риски. Стент диаметром 6,5 мм может быть доставлен через микрокатетер 0,021 дюйма. Возможность репозиционирования стента в случае его раскрытия до 90%. 3 дистальных и 3 проксимальных платиноиридиевых маркера и центральный маркер на толкателе. |
| 33 | Проводниковый микрокатетер | штука | Проводниковый микрокатетер с низким коэффициентом трения для безопасной доставки терапевтических и диагностических средств в интракраниальное русло. Формируемый кончик для дистальной навигации. Технология плетения с вращающим моментом обеспечивает превосходную крутящую способность и отсутствие овализации и удлинения. Внутреннее PTFE покрытие с низким коэффициентом трения. Многополимерная конструкция, состоящая из 5 различных зон гибкости для обеспечения точной и эффективной навигации. Внутренний диаметр: 0,0165 дюйма, 0,021 дюйма и 0,027 дюйма. Наружный диаметр: 1.9F/2.1F; 2.4F/2.5F; 3.0/F3.6F. Рабочая длина не менее 155 см. Двойное гидрофильное покрытие обеспечивает легкую проходимость. Адаптер типа Льюер с прозрачным окном. Наличие типа катетера с усиленной оплеткой для доставки жестких устройств с не менее чем 7-8 зонами гибкости. Возможность выбора длины 160 и 167 см. |
| 34 | Стерильная пластина Микро/Миди/Мини для быстрого закрытия трепанационного отверстия | штука | Стерильная пластина Микро/Миди/Мини для быстрого закрытия трепанационного отверствия. Диаметр (12,16,20 мм.) 1 в упаковке серебристого цвета. Материал -титановый сплав (Тi-6AL 4VELI,3-й класс) Быстрая, безопастная и стабильная фиксация костей черепа при зарытии трепанационного отверствия. Простое и легкое использование, позволяет сэкономить время. Не рассывается, обеспечивает жесткую фиксацию лосуту кости, не дает помех при рентгене, КТ и МРТ от 1,5 до 3-х Тесла, стерильная упаковка для удобного использования. |
| 35 | Дренажная система с при надлежностями (вентрикулярная) | штука | Дренажная система с принадлежностями. Предна значена для дренирования СМЖ из боковых желудочков головно го мозга, а также мониторинга давления и скорости течения СМЖ, для люмбального дренирования СМЖ при интракраниальных кровотечениях, субдуральных гематомах. Полностью интегриро вана, собрана, стерильна и готова к применению. Система имеет поворотную шкалу давления для минимизации путаницы при условии одновременной видимости только одной шкалы, МРТ совместимое использование до 3 Тесла. Цветовая маркировка по лосок для идентификации трубки пациента. Наличие встроенного увеличительного стекла на капельной камере для визуализации пульсации капания СМЖ. Наличие гидрофобного противомик робного вентиляционного отверстия помогающее предотвратить засорение. Конусовидное дно для точного измерения небольших объемов жидкости. Возможность использования как для вентри кулярного, так и люмбального дренирования. Регулируемая шкала градуирована как в мм. ртутного столба, так и в см. водного стол ба. 3-ходовой запорный кран для дополнительное измерения дав ления. Ёмкость капельной камеры не менее 100 мл. Объем дре нажного мешка – не менее 700 мл. Вентрикулярный катетер, дли на не менее 30 см, наружный диаметр не более 3 мм, внутренний диаметр не более 1,5 мм. |
| 36 | Дренажная система с при надлежностями (люмбальная) | штука | Дренажная система с принадлежностями. Предна значена для дренирования СМЖ из боковых желудочков головно го мозга, а также мониторинга давления и скорости течения СМЖ, для люмбального дренирования СМЖ при интракраниальных кровотечениях, субдуральных гематомах. Полностью интегриро вана, собрана, стерильна и готова к применению. Система имеет поворотную шкалу давления для минимизации путаницы при условии одновременной видимости только одной шкалы, МРТ совместимое использование до 3 Тесла. Цветовая маркировка по лосок для идентификации трубки пациента. Наличие встроенного увеличительного стекла на капельной камере для визуализации пульсации капания СМЖ. Наличие гидрофобного противомик робного вентиляционного отверстия помогающее предотвратить засорение. Конусовидное дно для точного измерения небольших объемов жидкости. Возможность использования как для вентри кулярного, так и люмбального дренирования. Регулируемая шкала градуирована как в мм. ртутного столба, так и в см. водного стол ба. 3-ходовой запорный кран для дополнительное измерения дав ления. Ёмкость капельной камеры не менее 100 мл. Объем дре нажного мешка – не менее 700 мл. Люмбальный катетер, длина не менее 80 см., внутренний диаметр не более 0,7 мм., наружный диаметр не более 1,5 мм; игла Туохи; Луэр коннектор с заглуш кой; фиксатор, тупая игла; проводник. |
| 37 | Проводниковый катетер для лучевого доступа | штука | Армированный перекрестно расположенными сдвоенными Волокнами нержавеющей направляющий катетер со сверхгибкой дистальной частью длиной не менее 7 см. Мягкий атравматичный кончик с рентгеноконтрастной меткой. Наличие изгибов: 40°, многоцелевой, прямой. Наличие катетеров с наружным диаметром: 5F, 6F, 7F, 8F. Диаметр внутренний для катетеров 5F- не менее 0,053", 6F- не менее 0,064", 7F- не менее 0,073", 8F- не менее 0,086". Наличие длина 90, 100 см. |
| 38 | Система сакральной нейромодуляции с принадлежностями | штука | Одноэлектродный неперезаряжаемый программируемый имплантируемый нейростимулятор, размерами д. - 50 мм, ш. - 50 мм, в. - 6,8 мм, вес - 25 г, количество винтов фиксации электрода -1, количество портов подключения – 1, количество контактов подключения - 4, частотный диапазон: 2 - 250 Гц, ширина импульса: 10-450 μs с шагом в 10 μs, диапазон напряжения: 0-10 V с шагом в 0,05 или 0,01 V. Количество групп стимуляции - 16. Объем аккумулятора составляет 1850 мАч. Режимы стимуляции: постоянный и цикличный. Программатор для пациента В состав программатора для пациента входят: адаптер питания с входной мощностью АС 100-240В, 47-63Гц и выходной DC 10В 2,2А макс, контроллер (головное устройство программатора) и коммуникационная катушка для беспроводной связи путем приема/излучения электромагнитного поля. Контроллер является основной частью программатора пациента, который используется для вывода информации через экран ЖК-дисплея, слуховое уведомление и индикатор, также принимает распоряжения пациента с помощью сенсорного экрана и кнопок, совместим с другими моделями стимуляторов производителя. Набор электрода Набор электрода, имплантируемый, для нейростимуляции, количество стимулирующих контактов – 4 шт, диаметр стимулирующих контактов – 1,3 мм, длина стимулирующих контактов – 3 мм, количество соеденительных контактов - 4 шт, межэлектродное комп. 1 расстояние - 3 мм. Длина электрода – 28, 33 и 41 см. Диаметр электрода - 1,3 мм., Сопротивление в Ом - ≤ 200 Конфигурация - прямой, форма - цилиндрическая. В набор также входят: тестовый удлинитель, изогнутый стилет, короткий стилет, проводник электрода (туннелизатор), отвертка фиксации подключения электрода к стимулятору, спинная игла, направляющий проводник, комплект расширителя, экранируемый кабель со скрученным замком, медицинский электрод, кабель для тестовой стимуляции. |
| 39 | Система для установки парагиссального электрода | штука | Наружный направляющий интродьсер для доставки и установки электрода к области пучка Гиса. Наружный диаметр не более 8.7Fr (2.91 мм), внутренний диаметр не менее 7.3Fr (2.44 мм). Варианты длин 32, 39 и 42 см. Варианты кривизны радиуса доставочной системы: 40, 55, 65 мм. Материал интродьюсера: полиэфирблокамид, полиамид. Атравматический наконечник с высокорадиоконтрастным полимерным маркером. Внутреннее покрытие интродьюсера гидрофильное. Комплект упаковки: наружный интродьюсер и дилататор. Длина дилататора 46.5 см. |
| 40 | Система доставки для постановки левожелудочкового электрода | штука | Система доставки для постановки левожелудочкового электрода (вращающая ручка для проводников OTW (0.36 мм= 0.014" диаметр); шприц; проводник в защитном футляре (проводник, диаметр 0.89 мм); односторонний клапан; краник; заглушка; приспособление для проведения проводника через гемостатический клапан интродьюсера системы доставки; резак для внешних и внутренних направляющих интродьюсеров; внешний направляющий интродьюсер). |
| 41 | Селективный катетер для лучевого доступа | штука | Катетер предназначен для проведения диагностической ангиографии. Наличие катетеров для церебральной ангиографии, висцеральной ангиографии и постоянного высокого потока, с длиной 120; 130; см. соответственно. Совместимость с проводником 0,035 или 0,038. Максимальное давление 1200 psi. Использование специальной технологии при производстве катетера для уменьшения силы трения катетера. Наличие в покрытии катетера тромбоустойчивого материала. Двойная проволочная армировка по всей длине катетера до самого кончика. Наличие катетеров с боковыми отверстиями для контрастирования. |
| 42 | Каротидный внутрисосудистый расширитель | штука | Баллонный катетер для периферической ангиопластики на системе доставки быстрой смены (RX), совместимый с 0,014’’ проводником. Гидрофильное (LFC) покрытие баллона и дистальной части шафта, PTFE покрытие проксимальной части шафта. Длина шафта: 135см. Совместим с проводниковым катетером 6F. 2 обжатых (с нулевым профилем) платиноиридиевых маркера по краям баллона. 3-хслойная укладка баллона. 0,021" профиль кончика для лучшего прохождения субокклюзионных поражений. Комплаинс: Номинальное давление разрыва (RBP): 7-17атм. (Ø 2.0; 2.5; 3.0мм); 17атм. (Ø 3.5; 4.0; 4.5мм); 17 атм. (Ø 5.0; 5.5; 6.0; 6.5; 7.0мм). Ø шахты катетера: проксимальный не более 2,3F; дистальный не более 3,0-3,5F. Размеры: Ø баллона (мм): 2.0; 2.5; 3.0; 3.5; 4.0; 4.5; 5.0; 5.5; 6.0; 6.5; 7.0; длина баллона (мм): 20; 30; 40; 60; 80.Длина - 20; 30; 40; мм. |
| 43 | Внутриартериальное устройство | штука | Испольуется для блокирования системы гемостаза,что значительно сокращает время свертывания крови. Уникальная конструкция индикаторного провода подвергает меньшей травматизации стенок сосудов. Система окклюзии и гемостаза подходит для окклюзии и гемостаза в месте пункции бедренной артерии и подходит для стандартных сосудистых вводных тубусов 5F, 6F и 7F с рабочей длиной ≤12 см для диагностических или интервенционных процедур. |
| 44 | Эндоваскулярное регулируемое устройство- сетка | штука | Регулируемая ремодулируемая сетка предназначена для процедур на артериях головного мозга для перекрытия шейки аневризмы при технике ассистенции эндоваскулярной эмболизации спиралями, в целях поддержки массы спиралей и сохранения просвета родительской артерии. Совместим с микрокатетером 0,021". Длина от рукоятки до проксимального маркера 1635 мм, длина от проксимального маркера до дистального маркера (длина сетки) 32 мм, длина от дистального маркера до кончика 7 мм. Диаметр сетки в пределах от 1,5мм до 4,5 мм.  Устройство должно быть визуально под флюороскопией, провода сетки рентгеноконтрастные, дистальные и проксимальные концы сетки снабжены рентгеноконтрастными маркерами Pt. За счет высокой маневренности, должно обеспечиваться легкое атравматичное движения через извилистую анатомию сосудов. Каждое соединение должно выдерживать 3N силы в соответствии с ISO 10555-1. Дистальное сопротивление излому – перегиб 0,25 градусов, диаметр дистальной части 150 мм. Устойчиво к коррозии, отсутствие коррозии при испытании в соответствии с ISO 10555-1. |
| 45 | Эндоваскулярное регулируемое устройство- сетка | штука | Регулируемая ремодулируемая сетка предназначена для процедур на артериях головного мозга для перекрытия шейки аневризмы при технике ассистенции эндоваскулярной эмболизации спиралями, в целях поддержки массы спиралей и сохранению просвета родительской артерии. Совместим с микрокатетером 0,017". Длина от рукоятки до проксимального маркера 1711 мм, длина от проксимального маркера до дистального маркера (длина сетки) 22 мм, длина от дистального маркера до кончика 7 мм. Диаметр сетки в пределах от 0,5мм до 3.0 мм.  Устройство должно быть визуально под флюороскопией, провода сетки рентгеноконтрастные, дистальные и проксимальные концы сетки снабжены рентгеноконтрастными маркерами Pt. За счет высокой маневренности, должно обеспечиваться легкое атравматичное движения через извилистую анатомию сосудов. Каждое соединение должно выдерживать 3N силы в соответствии с ISO 10555-1. Дистальное сопротивление излому – перегиб 0,25 градусов, диаметр дистальной части 150 мм. Устойчиво к коррозии, отсутствие коррозии при испытании в соответствии с ISO 10555-1. |
| 46 | Эндоваскулярное регулируемое устройство- сетка | штука | Регулируемая ремодулируемая сетка предназначена для процедур на артериях головного мозга для перекрытия шейки аневризмы при технике ассистенции эндоваскулярной эмболизации спиралями, в целях поддержки массы спиралей и сохранению просвета родительской артерии. Совместим с микрокатетером 0,021". Длина от рукоятки до проксимального маркера 1642 мм, длина от проксимального маркера до дистального маркера (длина сетки) 24 мм, длина от дистального маркера до кончика 7 мм. Диаметр сетки в пределах от 1,5мм до 3.5 мм.  Устройство должно быть визуально под флюороскопией, провода сетки рентгеноконтрастные, дистальные и проксимальные концы сетки снабжены рентгеноконтрастными маркерами Pt. За счет высокой маневренности, должно обеспечиваться легкое атравматичное движения через извилистую анатомию сосудов. Каждое соединение должно выдерживать 3N силы в соответствии с ISO 10555-1. Дистальное сопротивление излому – перегиб 0,25 градусов, диаметр дистальной части 150 мм. Должно быть устойчиво к коррозии, отсутствие коррозии при испытании в соответствии с ISO 10555-1. |
| 47 | Интракраниальный стент | штука | Самораскрывающийся нитиноловый стент с открытой ячейкой спроектирован для оптимальной адаптации к различной конфигурации сосудов. Крайнее проксимальное и дистальное кольцо полностью имеют закрытую ячейку. Показания к применению: Лечение аневризм с широкой шейкой, расслоений и внутричерепных стенозов. Доступен с запатентованной технологией антитромбогенного покрытия HPC для повышения безопасности пациентов. Для сосудов диаметром от 2,5 мм до 4,5 мм. Совместимость с микрокатетером с внутренним диаметром 0,0165 дюйма / 0,017 дюйма. На проксимальной и дистальной частях расположены по 2 платиновых рентгенконтрасных маркера. Так же кончик дистального проводника имеет платиновый маркер. Размеры стента: диаметр 4.0 и 5.0 мм, длины 15,20,25,30 мм. |
| 48 | Устройство модуляции потока | штука | Устройство для модуляции потока с покрытием представляет собой трубчатый сосудистый имплантат, состоящий из 64 переплетенных нитиноловых проволок которые заполнены платиновым сердечником для обеспечения 100% видимости при рентгеноскопии. Покрытие HPC (HPC: гидрофильное полимерное покрытие) покрывает весь имплантат и уменьшает первоначальное присоединение тромбоцитов и, таким образом, снижает риск образования тромба. Устройство имеет подвижный дистальный проводник для обеспечения безопасного позиционирования. Легкое отсоединение по принципу фрикционной фиксации с маркером «точки невозврата». Доставляется имплант через микрокатетер 0.021”. Рентгенконтрасные платиновые маркеты расположены на кончике дистального проводника и в месте «точки невозврата», расстояние между ними составляет 60 мм при максимальной длине дистального проводника. Устройство разработано для имплантации в сосуды диаметром 2,5–5 мм. Размерная линейка: номинальный диаметр – 3, 3.5, 4, 4.5, 5 мм, номинальные длины 9, 12, 15, 18, 21, 24, 27, 30 мм. |
| 49 | Управляемый гидрофильный проводник | штука | Микропроводник для нейрохирургических манипуляций с диаметром 0,36 мм (0,014 дюйма), длиной 205 см, рентгенконтрасный кончик – 5 см, на дистальном конце платиновая оплетка. Гидрофильное покрытие на 36 см от дистального кончика. Возможность придавать форму дистальному кончику. Проксимальная часть микропроводника покрыта ПТФЕ.  Проксимальная часть микропроводника оснащена удлинительным портом для присоединения удлинительного микропроводника - EXT. Сердечник проводника выполнен из кобальт-хромового сплава ASACOR. |
| 50 | Гидрофильный направляющий нитиноловый микропроводник | штука | Гибридный гидрофильный микропроводник. Проксимальная часть из нержавеющей стали: для обеспечения высокой прочности и идеальной проходимости по сосудам. Дистальная часть из нитинола: для придания гибкости и сохранения формы кончика в течение длительного времени. Легко формирующийся дистальный кончик. Дистальный диаметр от .007" до .012", проксимальный диаметр 0,25 - 0,35 мм. Наличие изогнутых и прямых кончиков. Длина 1200 мм, 2000 мм, 2100 мм. |

*Приложение 3*

*к Тендерной документации*

|  |  |
| --- | --- |
|  | (Кому) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование заказчика, организатора закупа) |

### Заявка на участие в тендере

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(наименование потенциального поставщика),  
рассмотрев объявление/ тендерную документацию по проведению тендера №  
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,  
(название тендера)  
получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена  
тендерная документация), настоящей  
заявкой выражает согласие осуществить поставку лекарственных средств  
/медицинских изделий/фармацевтических услуг в соответствии с условиями  
объявления/тендерной документацией по следующим лотам:  
1) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (номер лота) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/  
фармацевтических услуг)  
2) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (номер лота) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/  
фармацевтических услуг)  
в соответствии с условиями, правил организации и проведения закупа лекарственных  
средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках  
гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема  
медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах  
и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет  
бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского  
страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила).  
Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с условиями,  
предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление  
конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей правомочности,  
квалификации, качественных и иных характеристиках поставки медицинской  
техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим  
законодательством Республики Казахстан.  
Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке  
и прилагаемых к ней документов:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п\п | Наименование документа | Количество листов |
|  |  |  |

      Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.  
Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия  
подписать тендерную заявку от имени и по поручению  
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование потенциального поставщика)

|  |  |
| --- | --- |
| Печать (при наличии) | "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_г. |

*Приложение 4*

*к Тендерной документации*

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

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

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

*Приложение 5*

*к Тендерной документации*

Ценовое предложение потенциального поставщика  
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(наименование потенциального поставщика)  
на поставку лекарственного средства и (или) медицинского изделия

      № закупа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Способ закупа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Лот № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

      \* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибьютора  
Дата "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.  
Должность, Ф.И.О. (при его наличии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
Подпись \_\_\_\_\_\_\_\_\_  
Печать (при наличии)

*Приложение 6*

*к Тендерной документации*

 Исх. № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
Дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|  | Кому: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование и реквизиты организатора закупа, заказчика) |

### Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной заявки) Наименование банка (филиала банка) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование, БИН и другие реквизиты банка) Гарантийное обеспечение № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

      "\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ года  
Банк (филиал банка) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(наименование) (далее – Банк)  
проинформирован, что \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(наименование)  
в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие в тендере,  
объявленном \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,  
(наименование заказчика/организатора закупа)  
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(дата, месяц, год объявления)  
и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/ поставку  
(наименование и объем товара)  
на общую сумму \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (прописью) тенге,  
из них (при участии в закупе по нескольким лотам):  
1) по лоту № \_\_\_\_\_ (номер в объявлении) – в размере \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(сумма в цифрах и прописью) тенге;  
2)...  
В связи с этим Банк \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(наименование банка)  
берет на себя безотзывное обязательство выплатить заказчику/организатору закупа  
по первому требованию, включая сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один)  
процента равную \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью) по лоту № \_\_\_\_  
на сумму \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(сумма в цифрах и прописью) тенге, лоту № \_\_\_\_\_ на сумму\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(сумма в цифрах и прописью) тенге, по получении требования на оплату  
по основаниям, предусмотренным правилами организации и проведения закупа  
лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных  
продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи,  
дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся  
в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной  
(пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе  
обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг  
(далее – Правила).  
Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки  
Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу  
в соответствии с Правилами, а при признании Потенциального поставщика  
победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного  
обеспечения по заключенному договору.  
Должность, Ф.И.О. (при его наличии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
Печать Банка

*Приложение 7*

*к Тендерной документации*

**Типовой договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий**  
**(между заказчиком и поставщиком)**

г. Алматы «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2025 г.

      \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(полное наименование заказчика),  
именуемый в дальнейшем "Заказчик",  
в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,  
должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)  
уполномоченного лица с одной стороны,  
и \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(полное наименование поставщика – победителя тендера)  
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,  
именуемый в дальнейшем "Поставщик",  
в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,  
должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица,  
действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, (устава, положения) с другой стороны,  
на основании правил организации и проведения закупа лекарственных средств,  
медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках  
гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного  
объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах  
и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет  
бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского  
страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), и протокола об итогах  
закупа способом \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
(указать способ) по закупу (указать предмет закупа)  
№ \_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ года, заключили настоящий Договор закупа  
лекарственных средств и (или) медицинских изделий (далее – Договор) и пришли  
к соглашению о нижеследующем:

### Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

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

      1) Договор – гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с нормативными правовыми актами Республики Казахстан с соблюдением письменной формы, подписанный Сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в Договоре есть ссылки;

      2) цена Договора – сумма, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в соответствии с условиями Договора;

      3) товары – лекарственные средства и (или) медицинские изделия и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в соответствии с условиями Договора;

      4) сопутствующие услуги – услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие как, транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнение Договора;

      5) Заказчик – местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, военно-медицинские (медицинские) подразделения, ведомственные подразделения (организации), оказывающие медицинские услуги, а также субъекты здравоохранения, оказывающие медицинские услуги в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования;

      6) Поставщик – физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о закупе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

### Глава 2. Предмет Договора

      2. Поставщик обязуется поставить товар в соответствии с условиями Договора, в количестве и качестве, определенных в приложениях к настоящему Договору, а Заказчик принять его и оплатить в соответствии с условиями Договора.

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

      1) настоящий Договор;

      2) перечень закупаемых товаров;

      3) техническая спецификация;

      4) обеспечение исполнения Договора (этот подпункт указывается, если в тендерной документации или Правилах предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

### Глава 3. Цена Договора и оплата

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

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

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

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

      6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

      1) копия договора или иные документы, представляемые Поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;

      2) счет-фактура, накладная, акт приемки-передачи;

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

### Глава 4. Условия поставки и приемки товара

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

      8. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора.

      Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.

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

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

      Упаковка должна выдерживать без каких-либо ограничений интенсивную подъемно-транспортную обработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки, а также открытого хранения.

      При определении габаритов упакованных ящиков и их веса необходимо учитывать отдаленность конечного пункта доставки и наличие мощных грузоподъемных средств во всех пунктах следования товаров.

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

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

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

### Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

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

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

      16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

      17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить информацию о запасных частях, изготовляемых или реализуемых Поставщиком, а именно стоимость и номенклатуру запасных частей, которые Заказчик может выбрать для закупки у Поставщика и использовать их после истечения гарантийного срока.

      18. Поставщик, при прекращении производства им запасных частей, должен:

      а) заблаговременно уведомить Заказчика о предстоящем свертывании производства, с тем, чтобы позволить ему произвести необходимые закупки в необходимых количествах;

      б) при необходимости вслед за прекращением производства бесплатно предоставить Заказчику планы, чертежи и техническую документацию на запасные части.

      19. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора:

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

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

      20. При появлении дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации.

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

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

      23. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семьдесят два) часов с момента получения уведомления обеспечить выезд квалифицированного специалиста на место для определения причин, сроков предполагаемого ремонта. Поставщик должен произвести ремонт, используя запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем, или замену бракованного товара или его части без каких-либо расходов со стороны заказчика в течение одного месяца.

      24. Если Поставщик, получив уведомление, не исправит дефект(ы) в течение одного месяца, Заказчик может применить необходимые санкции и меры по исправлению дефектов за счет Поставщика и без какого-либо ущерба другим правам, которыми Заказчик может обладать по Договору в отношении Поставщика.

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

      26. Если любое изменение ведет к уменьшению стоимости или сроков, необходимых Поставщику для поставки любой части товаров по Договору, то цена Договора или график поставок, или и то и другое соответствующим образом корректируется, а в Договор вносятся соответствующие поправки. Все запросы Поставщика на проведение корректировки в рамках данной статьи должны быть предъявлены в течение 30 (тридцати) дней со дня получения Поставщиком распоряжения об изменениях от Заказчика.

### Глава 6. Ответственность Сторон

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

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

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

      30. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающими своевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о факте задержки, ее предположительной длительности и причине(ах). После получения уведомления от Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по согласованию с администратором бюджетной программы, продлить срок выполнения Договора поставщиком. В этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в Договор.

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

      32. Поставщик не лишается своего обеспечения исполнения Договора и не несет ответственность за выплату неустоек или расторжение Договора в силу невыполнения его условий, если задержка с выполнением Договора является результатом форс-мажорных обстоятельств.

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

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

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

      36. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление, если Поставщик становится банкротом или неплатежеспособным. В этом случае, расторжение осуществляется немедленно, и Заказчик не несет никакой финансовой обязанности по отношению к Поставщику при условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершение действий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.

      37. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор в силу нецелесообразности его дальнейшего выполнения, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление. В уведомлении должна быть указана причина расторжения Договора, должен оговариваться объем аннулированных договорных обязательств, а также дата вступления в силу расторжения Договора.

      Когда Договор аннулируется в силу таких обстоятельств, Поставщик имеет право требовать оплату только за фактические затраты, связанные с расторжением по Договору, на день расторжения. Заказчик и Поставщик должны прилагать все усилия к тому, чтобы разрешать в процессе прямых переговоров все разногласия или споры, возникающие между ними по Договору или в связи с ним.

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

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

### Глава 7. Конфиденциальность

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

      1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;

      2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);

      3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;

      4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;

      5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

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

### Глава 8. Заключительные положения

      42. Договор составляется на казахском и русском языках. Если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. При необходимости рассмотрения Договора в судебном порядке рассматривается экземпляр Договора на казахском или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

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

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

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

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

      47. Настоящий Договор вступает в силу после регистрации его Заказчиком в территориальном органе казначейства Министерства финансов Республики Казахстан (для государственных органов и государственных учреждений) либо после подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора.

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

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

### Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:

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

|  |  |
| --- | --- |
|  | Приложение к Типовому договору закупа (между заказчиком и поставщиком) |
|  | Форма |

### Антикоррупционные требования

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

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

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

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

      5. При возникновении у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме, а также информирует об этом вышестоящего руководителя и (или) руководство государственного органа либо организации, сотрудником которой является, и (или) уполномоченные государственные органы в соответствии с [пунктом 1](https://adilet.zan.kz/rus/docs/Z1500000410#z114) статьи 24 Закона Республики Казахстан "О противодействии коррупции".

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

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

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