



Утверждена Приказом Главного врача КГП на
ПХВ «Городская Клиническая больница №4»
УОЗ г. Алматы № 54 от «30» января 2023 года

Досмаилов Б.С.



ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

город Алматы

«30» января 2023 года

Наименование тендера: Тендер по закупу медицинских изделий №3 на 2023 год

Сумма тендера: 596 600 901,00 (пятьсот девяносто шесть миллионов шестьсот тысяч девятьсот один) тенге.

Количество лотов: 83 (восемьдесят три)

Заказчик тендера: КГП на ПХВ «Городская клиническая больница №4» УОЗ г. Алматы

Организатор тендера: КГП на ПХВ «Городская клиническая больница №4» УОЗ г. Алматы

Дата начала приема заявок: «30» января 2023 года с 09:00 по времени Астаны

Дата окончания приема заявок: «20» февраля 2023 года в 10:00 по времени Астаны

Дата вскрытия тендерных заявок: «20» февраля 2023 года в 11:00 по времени Астаны

Условия оплаты: В течении 30 календарных дней после подписания накладной на отпуск товаров и оформления ЭСФ

Место поставки товаров: ДДР ИНКОТЕРМС 2020, город Алматы, Турксибский район, улица Папанина, 220, склад аптеки.

Срок поставки товаров: В течении пяти календарных дней с момента получения заявки на поставку от заказчика

Порядок отъезда тендерной заявки: По запросу потенциального поставщика в письменной форме до истечения окончательного срока их приема заявок.

Настоящая тендерная документация, предоставляемая – коммунальным государственным предприятием на праве хозяйственного ведения "Городская Клиническая больница №4" Управления общественного здравоохранения города Алматы потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупу медицинских изделий на 2022 год (далее – товар), разработана и утверждена в соответствии с постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 «Об утверждении Правил организации и проведения закупки 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 и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан» (далее – Правила), а также Постановлением Правительства Республики Казахстан от 8 сентября 2022 года № 667 «О приостановлении действия глав 7, 8 раздела 2 и глав 10, 11, 13 и 14 раздела 3

Правил организации и проведения закупки 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, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375, и внесенные в них изменений и дополнений».

Перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком вместе с тендерной заявкой должны быть в соответствии требованиями главы 3 и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий – главе 4 Правил;

Закуп произведется с соблюдением принципов:

- 1) оптимального и эффективного расходования денег, используемых для закупки;
- 2) предоставления потенциальным поставщикам равных возможностей для участия в процедуре проведения закупки;
- 3) добросовестной конкуренции среди потенциальных поставщиков;
- 4) гласности и прозрачности процесса закупки;
- 5) поддержки отечественных товаропроизводителей;
- 6) поддержки предпринимательской инициативы
- 7) пациенториентированности при оказании медицинской помощи.

Настоящая тендерная документация состоит из:

- 1) Тендерная документация;
- 2) Приложение №1 – состоит из объемов закупаемых товаров и суммы, выделенные для их закупки по каждому лоту, место, сроки и другие условия поставки товара, условия платежей технические и качественные характеристики закупаемых товаров, включая технические спецификации;

Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

Основная часть тендерной заявки должна содержать:

- 1) заявку на участие в тендере по утвержденной приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 12 ноября 2021 года № КР ДСМ -113 (далее – форма), на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 2) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справку об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);
- 3) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);
- 4) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющего личность;



5) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах поставщик государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращения деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";

6) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) 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);

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

Техническая часть тендерной заявки должна содержать:

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 заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан;

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

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

Гарантийное обеспечение тендерной заявки составляет один процент от суммы, выделенной для закупки товаров и представляется в виде:

1) Гарантийного денежного взноса денег, размещаемых на следующем банковском счете организатора Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения "Т"ородская клиническая больница №4" Управления общественного здоровья города Алматы: БИН 990240002989, ИИК КZ7894806KZT22037275, БИК EURKZKA, АО "Евразийский Банк", КБЕ 16, валюта счета: KZT, назначение платежа – обеспечение тендерной заявки 1%.

2) Банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупки по адресу: КГП на ПХВ «Городская клиническая больница №4» УОЗ г. Алматы, Адрес: г. Алматы, Туркисибский район, улица Папанина 220, 4 этаж (Администрация), кабинет отдела государственных закупок и содержать слова "Тендер по закупку медицинских изделий №3 на 2023 год" и «Не вскрывать до 11:00 часов «20» февраля 2023 года».

Требования к оформлению и предоставлению тендерной заявки

Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупки в запечатанном виде тендерную заявку на казахском или русском языке, составленную в соответствии с Правилами.

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

Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии). Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупки 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 скреплению подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии).

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.

В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупки 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.

Вскрытие конвертов с тендерными заявками

Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией в 11:00 часов «20» февраля 2023 года по адресу: г. Алматы, Туркисибский район, улица Папанина 220, 4 этаж, малый конференц-зал.

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



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, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

Итоги тендера подвоятся в течение десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол, в который включаются:

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

В течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера заказчик или организатор закупки уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупки. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупки.

С победителем тендера заключается типовой договор согласно Приложению 22 к приказу Министра здравоохранения Республики Казахстан от 12 ноября 2021 года № КР ДСМ -113.

В случае возникновения запросов у потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации, обращаться по телефону +7 (727) 300-36-11; либо направить запрос по адресу zakup_gkb4@mail.ru



<p>Дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алудың үлгі шарты (тапсырыс беруші мен өнім беруші арасында) № _____</p> <p>Алматы қ. «__» _____ 2023ж.</p> <p>Бұдан әрі "Тапсырыс беруші" деп аталатын Алматы қаласы Қоғамдық денсаулық басқармасының "№4 қалалық клиникалық ауруханасы" шаруашылық жүргізу құқығындағы коммуналдық мемлекеттік кәсіпорны атынан жарғы негізінде әрекет ететін бас дәрігер, бір тараптан және бұдан әрі "Өнім беруші" деп аталатын _____ атынан _____ негізінде әрекет директор _____ екінші тараптан Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысымен бекітілген Дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде сатып алу, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу, ұйымдастыру және өткізу қағидаларының (бұдан әрі – Қағидалар), № _____ " _____ жылы (сатып алу затын көрсету) сатып алу бойынша _____ тәсілмен (тәсілін көрсету) сатып алу қорығындылары туралы хаттаманың негізінде осы Дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алу шартты/Фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты (бұдан әрі – Шарт) жасасты және төмендегілер туралы келісімге келді:</p> <p>1-тарау. Шартта қолданылатын терминдер</p> <p>1. Осы Шартта төменде санамаланған ұғымдарға мынадай түсінік беріледі:</p> <p>1) Шарт – Тапсырыс беруші мен Өнім берушінің арасында Қазақстан Республикасының нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес жасалған, жазбаша нысанда тіркелген, Тараптар оған барлық қосымшаларымен және толықтыруларымен бірге, сондай-ақ Шартта сілтеме бар барлық құжаттамамен бірге қол қойған азаматтық-құқықтық акт;</p> <p>2) Шарттың сомасы – Тапсырыс берушінің Өнім берушіге Шарттың шеңберінде Бірыңғай дистрибьюторға өзінің шарттық міндеттемелерін толық орындағаны үшін төлеуі тиіс сома;</p> <p>3) тауарлар – Өнім беруші Тапсырыс берушіге Шарттың талаптарына сәйкес беруі тиіс дәрілік заттар және (немесе) медициналық бұйымдар және ілеспе көрсетілетін қызметтер;</p> <p>4) ілеспе көрсетілетін қызметтер – тасымалдау және сақтандыру сияқты тауарларды беруді қамтамасыз ететін көрсетілетін қызметтер және Өнім берушінің Шартты орындауға бағытталған басқа да міндеттерін қамтитын, монтаждау, іске қосу, техникалық жәрдем көрсету, оқыту және басқа да қосалқы көрсетілетін қызметтер;</p> <p>5) Тапсырыс беруші – облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары, медициналық қызметтер көрсететін әскери-медициналық (медициналық) бөлімшелер, ведомстволық бөлімшелер (ұйымдар), сондай-ақ тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық қызметтер көрсететін денсаулық сақтау субъектілері;</p> <p>6) Өнім беруші – Тапсырыс берушімен жасалған сатып алу туралы Шартта оның контрагенті ретінде әрекет ететін және Шарт талаптарында көрсетілген тауарларды беруді жүзеге асыратын жеке немесе заңды тұлға.</p> <p>2-тарау. Шарттың мәні</p> <p>2. Өнім беруші тауарды Шарттың талаптарына сәйкес, осы Шартқа қосымшаларда айқындалған мөлшерде және сапада беруге, ал Тапсырыс беруші оны қабылдауға және Шарттың талаптарына сәйкес төлеуге міндеттенеді.</p>	<p>Типовой договор закупка лекарственных средств и (или) медицинских изделий (между заказчиком и поставщиком) № _____</p> <p>г.Алматы «__» _____ 2023г.</p> <p>Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Городская клиническая больница №4» Управления общественного здравоохранения города Алматы, именуемый в дальнейшем "Заказчик", от лица которого выступает главный врач, действующий на основании Устава одной стороны, и _____, именуемое в дальнейшем «Поставщик», в лице директора _____ действующего на основании _____ с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила), и протокола об итогах закупки способом _____ (указать способ) по закупке (указать предмет закупки) № _____ от " _____ " _____ года, заключили настоящий Договор закупки лекарственных средств и (или) медицинских изделий/Договор на оказание фармацевтических услуг (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:</p> <p>Глава 1. Термины, применяемые в Договоре</p> <p>1. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:</p> <p>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;</p> <p>2) цена Договора – сумма, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в соответствии с условиями Договора;</p> <p>3) товары – лекарственные средства и (или) медицинские изделия и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в соответствии с условиями Договора;</p> <p>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;</p> <p>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;</p> <p>6) Поставщик – физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о закупке и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.</p> <p>Глава 2. Предмет Договора</p> <p>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.</p> <p>3. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данный Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно:</p>
--	---

3. Төменде санамаланған құжаттар және оларда келісілген талаптар осы Шартты құрайды және оның ажырамас бөлігі болып табылады, атап айтқанда:

- 1) осы Шарт;
- 2) сатып алынатын тауарлардың тізбесі;
- 3) техникалық ерекшелік;

4) Шарттың орындалуын қамтамасыз ету (егер конкурстық құжаттамада немесе Қағидаларда Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізу көзделсе немесе сатып алу туралы шарттың бағасы тиісті қаржы жылына екі мың еселенген айлық есептік көрсеткіштен асатын болса). Кепілдік қамтамасыз ету сатып алу-сату шартын шарты бағасының 3% (үш пайызын) құрайды және келесі деректемелер бойынша клиенттің қызмет көрсететін банкінде орналастырылған ақшалай қаражат түріндегі кепілдік жарна түрінде ұсынылады:

ЖСК KZ7894806KZT22037275, БСК EURIKZKA, «Евразийский Банк» АҚ немесе денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша Қазақстан Республикасы Ұлттық Банкінің нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес берілген **банк кепілдігі**.

3-тарау. Шарттың бағасы және төлемі

4. Шарттың бағасы _____ құрайды және Өнім берушінің оның тендерлік өтінімінде көрсеткен бағасына сәйкес келеді.

5. Өнім берушіге берілген тауарлар үшін ақы төлеу мынадай шарттарда жүргізіледі:

Төлем түрі аудару арқылы.

Төлеу мерзімі: тауарды тағайындалған пунктте қабылдағаннан кейін 30 (отыз) күнтізбелік күн ішінде жүргізіледі.

6. Төлем алдындағы қажетті құжаттар:

- 1) шарттың көшірмесі;
- 2) шот-фактура және тауарды жеткізу құжаты).

4-тарау. Тауарды беру және қабылдау шарттары

7. Шарт шеңберінде берілетін тауарлар техникалық ерекшелікте көрсетілген стандарттарға сәйкес келуі немесе олардан жоғары болуы тиіс.

8. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз Шарттың немесе оның қандай да бір ережелерінің, сондай-ақ Тапсырыс беруші немесе осы Шартты орындау үшін Өнім беруші тартқан персоналды қоспағанда, оның атынан басқа тұлғалар ұсынған техникалық құжаттаманың, жоспарлардың, сызбалардың, модельдердің, үлгілердің немесе ақпараттың мазмұнын ешкімге ашпауға тиіс.

Көрсетілген ақпарат бұл персоналға құпия түрде және шарттық міндеттемелерді орындау үшін қаншалықты қажет болса, сондай шамада берілуге тиіс.

9. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз жоғарыда аталған қандай да бір құжаттарды немесе ақпаратты Шартты іске асыру мақсатынан басқа мақсатта пайдаланбауға тиіс.

10. Өнім беруші тауарларды соңғы межелі пунктіне тасымалдау кезінде олардың бүлінуінен немесе бүлінуінен алдын алатын орауды қамтамасыз етуге тиіс.

Қаптама қандай да бір шектеусіз қарқынды көтеру-тасымалдау өңдеуіне және тасымалдау кезінде экстремалды температуралардың, тұздар мен жауын-шашынның, сондай-ақ ашық сақтаудың әсеріне төзуі тиіс.

Буып-түйілген жәшіктердің габариттерін және олардың салмағын айқындау кезінде жеткізудің соңғы пунктінің алыстығын және тауарларды алып жүрудің барлық пункттерінде қуатты жүк көтергіш құралдардың болуын ескеру қажет.

11. Жәшіктерді буып-түю және танбалау, сондай-ақ оның ішіндегі және сыртындағы құжаттама Қазақстан Республикасының заңнамасына қатаң сәйкес келуі тиіс.

12. Тауарларды беруді Өнім беруші сатып алынатын тауарлар тізбесінде айтылған Тапсырыс берушінің/сатып алуды ұйымдастырушының талаптарына сәйкес жүзеге асырады.

13. Өнім беруші тауарларды Алматы қ. Папанина к-сі 220 дейін жеткізуге тиіс. Бұл тауарларды межелі пунктке дейін

- 1) настоящий Договор;
- 2) перечень закупаемых товаров;
- 3) техническая спецификация;

4) обеспечение исполнения Договора (если в тендерной документации или Правилах предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора или если цена договора закупки превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год). Гарантийное обеспечение составляет 3% (три процента) от цены договора закупки или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика по следующим реквизитам:

ИИК KZ7894806KZT22037275, БИК EURIKZKA, АО "Евразийский Банк" или **банковской гарантии**, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

Глава 3. Цена Договора и оплата

4. Цена Договора составляет _____ и соответствует цене, указанной Поставщиком в тендерной заявке.

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

Форма оплаты перечислением.

Сроки выплат в течении 30 (тридцать) календарных дней после приемки товара в пункте назначения.

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

- 1) копия договора;
- 2) счет-фактура и накладная на отпуск товара.

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 закупки, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

13. Поставщик должен поставить товары по адресу г. Алматы ул. Папанина 220. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

тасымалдауды Өнім беруші жүзеге асырады және төлейді, ал осыған байланысты шығыстар Шарттың бағасына енгізіледі.

5 тарау. Медициналық техниканы беру және қабылдау ерекшеліктері

14. Берілетін медициналық техникаға кепілдікті сервистік қызмет көрсету орнатылғаннан және пайдалануға берілгеннен кейін 37 (отыз жеті) ай ішінде жарамды, осы кезең ішінде кепілдікті сервистік қызмет көрсету құны Шарттың бағасына енгізілген және өзіне регламенттік және жөндеу жұмыстарын, сондай-ақ бұл ретте дайындаушы зауыт өндірген пайдаланылатын қосалқы бөлшектер мен тораптарды қамтиды. Бұл ретте кепілді сервистік қызмет көрсету медициналық техниканың тораптары мен жинақтаушытарының сынуы, жөнделуі, ауыстырылуы себебінен тоқтап тұру кезеңіне мөлшерлес мерзімге ұзартылады немесе Тапсырыс берушіге көрсетілген кезеңге Өнім беруші осыған ұқсас жұмыс істейтін медициналық техниканы ұсынады.

15. Осы Шарт шеңберінде Өнім беруші тендерлік құжаттамада көрсетілген қызметтерді ұсынуы тиіс.

16. Леспе қызметтердің бағасы Шарттың бағасына кіреді.

17. Тапсырыс беруші Өнім берушіден Өнім беруші дайындайтын немесе өткізетін қосалқы бөлшектер туралы ақпаратты, атап айтқанда Тапсырыс беруші Өнім берушіден сатып алу үшін таңдай алатын және кепілдік мерзімі өткеннен кейін оларды пайдалана алатын қосалқы бөлшектердің құны мен номенклатурасын ұсынуды талап ете алады.

18. Өнім беруші қосалқы бөлшектерді өндіруді тоқтатқан жағдайда:

а) Тапсырыс берушіге қажетті мөлшерде қажетті сатып алуды жүргізуге мүмкіндік беру үшін өндірістің алдағы тоқтауы туралы алдын ала хабарлауы;

б) қажет болған жағдайда өндіріс тоқтатылғаннан кейін Тапсырыс берушіге қосалқы бөлшектерге жоспарларды, сызбаларды және техникалық құжаттаманы тегін беруі тиіс.

19. Өнім беруші Шарт шеңберінде берілген тауарлардың:

1) егер шартта өзгеше көзделмесе, конструкциялар мен материалдардың барлық соңғы модификацияларын көрсететін жаңа, пайдаланылмаған, ең жаңа не сериялық модельдер болып табылатынына;

2) Тапсырыс берушінің елі үшін әдеттегі жағдайларда берілген тауарларды қалыпты пайдалану кезінде конструкциясына, материалдарына немесе жұмысына байланысты ақаулары болмайтынына кепілдік береді.

20. Тапсырыс беруші ұсынған техникалық ерекшелікке қатаң сәйкестікте Өнім беруші дайындаған конструкцияларда, материалдарда ақаулар пайда болған жағдайда Өнім беруші Тапсырыс берушінің техникалық ерекшелігіндегі олқылықтары үшін жауапты болмайды.

21. Бұл кепілдік тауарлардың бүкіл партиясын немесе оның бір бөлігін нақты жағдайға байланысты жеткізілгеннен және оларды Шартта көрсетілген соңғы межелі пунктте қабылдағаннан кейін _____ күн ішінде жарамды (кепілдіктің талап етілетін мерзімі көрсетілсін).

22. Тапсырыс беруші осы кепілдікке байланысты барлық наразылықтар туралы Өнім берушіні жазбаша түрде жедел хабардар етуге міндетті.

23. Тауардың істен шығуы туралы хабарламаны алғаннан кейін Өнім беруші хабарламаны алған кезден бастап 72 (жетпіс екі) сағаттан аспайтын мерзімде болжамды жөндеудің себептерін, мерзімдерін айқындау үшін білікті маманның жергілікті жерге шығуын қамтамасыз етуге тиіс. Өнім беруші дайындаушы зауыт өндірген қосалқы бөлшектер мен тораптарды пайдалана отырып жөндеу немесе Тапсырыс беруші тарапынан қандай да бір шығыстарсыз ақаулы тауарды немесе оның бөлігін ауыстыруды бір ай ішінде жүргізуге тиіс.

24. Егер Өнім беруші хабарламаны алып, бір ай ішінде ақауды(ларды) түзетпесе, Тапсырыс беруші Өнім берушінің есебінен және Тапсырыс берушінің Өнім берушіге қатысты Шарт бойынша иелене алатын басқа құқықтарына қандай да бір залалсыз ақауларды түзету бойынша қажетті санкциялар мен

Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

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

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

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

18. Поставщик, в случае прекращения производства им запасных частей, должен:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

25. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место

шараларды қолдана алады.

25. Екі тарап қол қойған жазбаша өзгерістерді қоспағанда, Шарт құжаттарына ешқандай ауытқуларға немесе өзгерістерге (сызбалар, жобалар немесе техникалық ерекшеліктер, тиіп-женелу, буып-түю әдісі, жеткізу сұры немесе Өнім беруші ұсынатын қызметтер және өзгелер) жол берілмейді.

26. Егер кез келген өзгеріс Өнім берушіге Шарт бойынша тауарлардың кез келген бөлігін беру үшін қажетті құнның немесе мерзімдердің азаюына әкелетін болса, онда шарттың бағасы немесе беру графигі немесе екеуі де тиісті түрде түзетіледі, ал Шартқа тиісті түзетулер енгізіледі. Өнім берушінің осы баптың шеңберінде түзету жүргізуге барлық сұрау салулары Өнім беруші тапсырыс берушіден өзгерістер туралы өкім алған күннен бастап 30 (отыз) күн ішінде ұсынылуға тиіс.

6-тарау. Тараптардың жауапкершілігі

27. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін біреуге толықтай да, ішінара да бермеуге тиіс.

28. Тауарларды беруді және қызметтерді көрсетуді Өнім беруші баға кестесінде көрсетілген кестеге сәйкес жүзеге асыруға тиіс.

29. Өнім беруші тарапынан жеткізілімді орындауды кешіктіру Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді ұстап қалуға және тұрақсыздық айыбын төлеуге алып келеді.

30. Егер Шартты орындау кезеңінде Өнім беруші кез келген сәтте тауарларды уақтылы беруге кедергі келтіретін жағдайларға тап болса, Өнім беруші Тапсырыс берушіге кідіріс фактісі, оның болжамды ұзақтығы және себебі (себептері) туралы дереу жазбаша хабарлама жіберуге тиіс. Өнім берушіден хабарлама алғаннан кейін Тапсырыс беруші жағдайды бағалауға тиіс және бюджеттік бағдарлама әкімшісімен келісім бойынша Өнім берушінің Шартты орындау мерзімін ұзарта алады. Мұндай жағдайда мұндай ұзартуды тараптар Шартқа түзетулер енгізу арқылы ратификациялауға тиіс.

31. Форс-мажор жағдайларды қоспағанда, егер Өнім беруші тауарларды Шартта көзделген мерзімдерде бере алмаса, Тапсырыс беруші Шарт шеңберінде өзінің басқа құқықтарына нұқсан келтірмей, Шарттың бағасынан жеткіліксіз берілген немесе мерзімі бұзылып берілген тауар сомасының 0,1 (нөл бүтін оннан бір) пайыз мөлшеріндегі соманы тұрақсыздық айыбы түрінде шегереді.

32. Егер Шартты орындауды кешіктіру форс-мажор жағдайлардың нәтижесі болып табылса, Өнім беруші өзінің Шарттың орындалуын қамтамасыз етуінен айырылмайды және тұрақсыздық айыбын төлеуге немесе Шарттың талаптарын орындамауына байланысты оны бұзуға жауапты болмайды.

33. Шарттың мақсаттары үшін форс-мажор Тараптың жаңсақтығына немесе салғырттығына байланысты емес және бұл жағдайлар Тараптардың кез келгенінің шарт бойынша өз міндеттемелерін орындауын мүмкін етпеген жағдайда, Тараптардың кез келгенінің бақылауына бағынбайтын күтпеген сипатқа ие (дүлей зілзалалар, міндеттемелерді орындауға тыйым салатын немесе қандай да бір өзгеше түрде кедергі келтіретін мемлекеттік органдардың нормативтік актілерін немесе өкімдерін шығару) оқиғаны білдіреді.

34. Форс-мажор жағдайлар туындаған кезде, олар туындаған Тарап екінші Тарапқа осындай жағдайлар және олардың себептері туралы жазбаша хабарлама жібереді және форс-мажор жағдайлар туындаған кезден бастап күнтізбелік он күн ішінде олардың туындағанын тиісті құжаттармен растайды. Бұл жағдайда Шарттың қолданылуы форс-мажор жағдайлар тоқтатылғанға дейін тоқтатыла тұрады және Шарттың қолданылу мерзімі форс-мажор жағдайлардың қолданылу мерзіміне сәйкес ұзартылады. Хабарламау немесе уақтылы хабарламау Тарапты Шарт бойынша міндеттемелерді орындамағаны не тиісінше орындамағаны үшін жауапкершіліктен босататын негіз ретінде жоғарыда көрсетілген жағдайлардың кез келгеніне сілтеме жасау құқығынан айырады.

35. Егер форс-мажор жағдайлар күнтізбелік бір айдан астам уақытқа созылса, Тараптар бұл туралы жазбаша келісім жасасу

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) при условии, что эти обстоятельства сделали невозможным исполнение любой из Сторон своих обязательств по Договору.

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

35. В случае, если форс-мажорные обстоятельства длятся более одного календарного месяца, Стороны вправе принять решение о

жолымен Шарттың қолданылуын тоқтату туралы шешім қабылдауға құқылы. Бұл ретте Тараптар нақты берілген тауар үшін өзара есеп айырысуды жүргізеді.

36. Егер Өнім беруші банкрот немесе төлеуге қабілетсіз болса, Тапсырыс беруші Өнім берушіге тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Шартты кез келген уақытта бұза алады. Бұл жағдайда бұзу дереу жүзеге асырылады және егер Шартты бұзу зиян келтірмесе немесе іс-әрекеттерді жасауға немесе Тапсырыс берушіге қойылған немесе кейіннен қойылатын санкцияларды қолдануға қандай да бір құқықтарды қозғамаса, Тапсырыс беруші Өнім берушіге қатысты ешқандай қаржылық міндет көтермейді.

37. Тапсырыс беруші Өнім берушіге тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Шартты одан әрі орындаудың орынсыздығына байланысты оны кез келген уақытта бұза алады. Хабарламада Шартты бұзудың себебі көрсетілуге тиіс, күші жойылған шарттық міндеттемелердің көлемі, сондай-ақ Шартты бұзудың күшіне енген күні көрсетілуге тиіс.

Шарт осындай жағдайларға байланысты күшін жойған кезде Өнім беруші Шартты бұзуға байланысты оны бұзатын күнгі іс жүзіндегі шығындар үшін ғана талап етуге құқылы. Тапсырыс беруші мен Өнім беруші Шарт бойынша немесе оған байланысты олардың арасында туындайтын барлық келіспеушіліктерді немесе дауларды тікелей келіссөздер процесінде шешуге барлық күш-жігерін салуға тиіс.

38. Егер осындай келіссөздер басталғаннан кейін 21 (жиырма бір) күнтізбелік күн ішінде Тапсырыс беруші мен Өнім беруші Шарт бойынша дауды шеше алмаса, Тараптардың кез келгені бұл мәселені Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес шешуді талап ете алады.

39. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың қызметкерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) Қазақстан Республикасының, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы заңнамасын бұзатын не бұзуға ықпал ететін әрекеттерді жасамайды, оларды жасауға ынталандырмайды, сондай-ақ Шартқа қосымшаға сәйкес сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптарды сақтайды деп сендіреді.

7-тарау. Құпиялылық

40. Шарттың қолданысының нәтижесінде бір Тараптың екінші Тарап үшін ұсынған ақпараты Шарттың уақыты біткеннен кейін немесе бұзғаннан кейін 3 (үш) жылға дейін құпия болып табылады, мынадай жағдайлардан басқа, егер ақпарат:

- 1) ашу кезінде жұртшылықтың қолы жетімді;
- 2) жария етілгеннен кейін екінші Тарапқа жария етуші Тарап Шартты жариялау жолымен немесе өзгеше түрде бұзбай (мемлекеттік, құқық қорғау және сот органдарының сұрау салулары бойынша ұсыну жолымен) жария пайдалануға түссе;
- 3) басқа Тарап ашу кезінде Тараптардың иелігінде болып және осындай Тараптан тікелей немесе жанама алынбаса;
- 4) үшінші тараптан алынды, алайда мұндай ақпарат құпиялылықты кепілдендіретін Тараптан тікелей немесе жанама ұсынылмаса;

5) Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген жағдайларда сотқа, мемлекеттік органдарға, жеке сот орындаушыларына ұсынылса құпия болып табылмайды.

41. Шартқа сәйкес өзінің міндеттемелерін растайтын Тарап осындай міндеттемелерді бұзуды белгілеген жағдайда өзіне дәлелдеу ауыртпалығын жүктейді.

8-тарау. Қорытынды ережелер

42. Шарт қазақ және орыс тілдерінде жасалады. Егер Шарттың екінші тарабы шетелдік ұйым болып табылған жағдайда, екінші данасы Қазақстан Республикасының тіл туралы заңнамасына сәйкес тілге аударылуы мүмкін. Шартты сот тәртібімен қарау қажет болған жағдайда шарттың қазақ немесе орыс тілдеріндегі данасы қаралады. Тараптар алмасатын Шартқа қатысты барлық хат алмасу және басқа да құжаттама осы талаптарға сәйкес келуге тиіс.

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

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

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

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

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

Глава 8. Заключительные положения

42. Договор составляется на казахском и русском языках. В случае, если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в

43. Шартқа сәйкес бір Тарап екінші Тарапқа жіберетін кез келген хабарлама кейіннен түпнұсқасы беріле отырып, хат, жеделхат, телекс немесе факс түрінде жіберіледі.

44. Хабарлама жеткізілгеннен кейін немесе күшіне енудің көрсетілген күні (егер хабарламада көрсетілсе) осы күндердің қайсысы кешірек болатынына байланысты күшіне енеді.

45. Салықтар мен бюджетке төленетін басқа да міндетті төлемдер Қазақстан Республикасының салық заңнамасына сәйкес төленуге жатады.

46. Өнім беруші Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді тендерлік құжаттамада көзделген нысанда, көлемде және шарттарда енгізуге міндетті.

45. Осы Шарт Тараптар қол қойғаннан және Өнім беруші Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізгеннен кейін күшіне енеді.

47. Осы тауарды сатып алу Шарты Тапсырыс берушінің дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алуды жүзеге асыруы процесінде Тапсырыс беруші мен Өнім беруші арасында туындайтын құқықтық қатынастарды реттейді. Осы Шартқа енгізілетін кез келген өзгерістер мен толықтырулар Қазақстан Республикасының заңнамасына, Тапсырыс берушінің тендерлік құжаттамасына, Өнім берушінің тендерлік өтініміне және тендер қорытындылары туралы хаттамаға сәйкес келуге тиіс.

48. Келісім шарт қол қойған күннен бастап күшіне енеді және «31» желтоқсан 2022 ж., дейін қолданылады.

соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. В случае необходимости рассмотрения Договора в судебном порядке рассматривается экземпляр Договора на казахском или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

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

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

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

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

45. Настоящий Договор вступает в силу после подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора.

47. Настоящий Договор закупки товара регулирует правоотношения, возникающие между Заказчиком и Поставщиком в процессе осуществления Заказчиком закупки 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.

48. Настоящий договор вступает в силу со дня подписания и действует по «31» декабря 2022 года

Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:

Заказчик:

Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Городская клиническая больница №4» Управления общественного здравоохранения города Алматы
г. Алматы, ул. Папанина, 220
БИН 990 240 002 989
БИК TSESKZKA
ИИК KZ53998СТВ0000596987
АО «First Heartland Jusan Bank»
Тел.: 300 36 11

Главный врач _____

Поставщик:

9-тарау. Тараптардың мекенжайлары, банктік деректемелері және қолдары

Тапсырыс беруші:

Алматы қаласы Қоғамдық денсаулық басқармасының шаруашылық жүргізу құқығындағы "№4 қалалық клиникалық аурухана" коммуналдық мемлекеттік кәсіпорны

Алматы қ., Папанина көшесі, 220

БСН 990 240 002 989

БСК TSESKZKA

ЖСК KZ53998СТВ0000596987

АҚ «First Heartland Jusan Bank»

Тел.: 300 36 11

Бас дәрігер _____

Өнім беруші:

Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптар

1. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың қызметкерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) Қазақстан Республикасының, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы заңнамасын бұзатын не бұзуға ықпал ететін әрекеттерді жасамайды, оларды жасауға ынталандырмайды, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласында қандай да бір заңсыз артықшылықтарды немесе өзге де заңсыз мақсаттарды алу мақсатында осы тұлғалардың әрекеттеріне немесе шешімдеріне ықпал ету үшін кез келген тұлғаларға тікелей немесе жанама түрде қандай да бір ақшалай қаражатты немесе құндылықтарды төлемейді, төлеуді ұсынбайды және төлеуге рұқсат бермейді деп сендіреді.

2. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар мен олардың жұмыскерлері және Тараптарға белгілі болғандай, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылары) осы Шарттың мақсаттары үшін қолданылатын заңнамада қолданылатын пара беру/алу, коммерциялық сатып алу сияқты әрекеттерді, сондай-ақ Сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын әрекеттерді жүзеге асырмайтындығына сендіреді.

3. Осы Шарт Тараптарының әрқайсысы басқа Тараптың қызметкерлерін қандай да бір жолмен, оның ішінде ақшалай сомаларды, сыйлықтарды беру, олардың атына жұмыстарды (қызметтерді) өтеусіз орындау жолымен және қызметкерді белгілі бір тәуелділікке қоятын және осы қызметкердің оны ынталандыратын тараптың пайдасына қандай да бір іс-әрекеттерді орындауын қамтамасыз етуге бағытталған басқа да тәсілдермен ынталандырудан бас тартады.

4. Тараптардың әрқайсысы екінші Тараптан осы Шарттың орындалу барысын талдау мақсатында осы Шарттың орындалуы жөніндегі мәліметтерді қамтитын кез келген құжаттарды сұратады.

5. Тарапта қандай да бір Сыбайлас жемқорлыққа қарсы жағдайлардың бұзылғаны немесе орын алуы мүмкін деген күдік туындаған жағдайда, тиісті Тарап екінші Тарапты жазбаша нысанда хабардар етеді.

6. Жазбаша хабарламада Тарап контрагенттің, оның үлестес тұлғаларының, жұмыскерлерінің, агенттерінің, өкілдерінің, делдалдардың және (немесе) қосалқы мердігерлердің (бірлесіп орындаушылардың) осы шарттардың қандай да бір ережелерін бұзу болғанын немесе болуы мүмкін екенін анық растайтын немесе болжауға негіз болатын, қолданылатын заңнамада пара беру немесе алу, коммерциялық сатып алу ретінде сараланатын әрекеттерден, сондай-ақ Сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын әрекеттерден көрінетін фактілерге сілтеме жасайды немесе материалдарды ұсынады.

7. Осы Шарттың Тараптары сыбайлас жемқорлықтың алдын алу жөніндегі рәсімдердің жүргізілуін мойындайды және олардың сақталуын бақылайды. Бұл ретте тараптар сыбайлас жемқорлық қызметіне болжалды түрде тартылған контрагенттермен іскерлік қатынастардың болуын барынша азайту үшін ақылға қонымды күш-жігер жұмсайды, сондай-ақ сыбайлас жемқорлықтың алдын алу мақсатында бір-біріне өзара жәрдем көрсетеді.

8. Осы Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптардың 5-тармағына сәйкес жазбаша хабарлама алған Тарап 10 (он) күнтізбелік күн ішінде тергеу жүргізеді және оның нәтижелерін екінші Тараптың атына береді.

Антикоррупционные требования

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

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

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

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

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

6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрагентом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражающиеся 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.

Сатып алынатын қызметтер тізімі.
Перечень закупаемых товаров

№ лота	Наименование товара	Техническая спецификация	Ед.изм.	Кол-во	Цена (тенге)	Сумма (тенге)	Срок поставки товара
	ИТОГО						

Тапсырыс беруші:

Алматы қаласы Қоғамдық денсаулық басқармасының шаруашылық жүргізу құқығындағы "№4 қалалық клиникалық аурухана" коммуналдық мемлекеттік кәсіпорны

Алматы қ., Папанина көшесі, 220

БСН 990 240 002 989

БСК TSESKZKA

ЖСК KZ53998СТВ0000596987

АҚ «First Heartland Jusan Bank»

Тел.: 300 36 11

Заказчик:

Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Городская клиническая больница №4» Управления общественного здравоохранения города Алматы

г. Алматы, ул. Папанина, 220

БИН 990 240 002 989

БИК TSESKZKA

ИИК KZ53998СТВ0000596987

АО «First Heartland Jusan Bank»

Тел.: 300 36 11

Бас дәрігер _____

Главный врач _____

Өнім беруші:

Поставщик:

Перечень закупаемых товаров и их технические спецификации



Приложение №1 к тендерной документации

Досманлов Б.С.

№ лота	Наименование МИ	Техническая спецификация МИ	Ед.изм.	Кол-во	Цена	Сумма
1	<p>Интрольдосер диаметром 4F, 5F, 5.5F, 6F, 6.5F, 7F, 8F, 9F, 10F, 11F, длиной 5,5, 11, 23 см с соуэдиэтым дилятатором и минни-проводником</p>	<p>Феморальный интрольдосер. Интрольдосер-порт для проведения диатностического и интервенционного инструментария в соуэдиэтое русло для проведения коронарографии. Материал интрольдосера – рентгенконтрастный полиэтиленовый пластик, смазывающее покрытие канюли, соуэдиэтого дилятатора и клапана. Шестишестиковый гемостатический клапан (А). Наличие бокового отведения для обмывания инструмента. Введение контрольного вещества, нных лекарственных растворов. Трехходовой краник для управления боковым портом. Наличие специального замка для дилятатора для исключения возможности его дислокации при проведении через мягкие ткани. Возможность поставка с минни-проводником (двухсторонний, длина 45 см) для интрольдосеров длиной 11 см. Цветовая кодировка размеров. 5 штук в упаковке. Размеры: Ø 4, 5, 6, 7 F (5,5, 11 и 23 см), Ø 5,5 и 6,5 F (11 см), Ø 8, 9, 10 и 11 F (11 и 23 см). Игла металлическая пункционная без стиглета с прозрачным хабом и Люэровским соединением. Обеспечивает чрезкожную пункцию соуэдов для проведения диатностических и интервенционных инструментов. Диаметр иглы от 18G до 21G. Внутренний просвет от 0.021" до 0.038". Длина: 3.8 см (педиатрическая), 5 см (трансреадияльная) и 7 см (феморальная). Возможна поставка со съёмными крылышками для обеспечения лучшего уюра при пункции. Размеры по заявке Заказчика</p>	шт	200	8 580,00	1 716 000
2	<p>Комплект трансрадиального Интрольдосера. Интрольдосер диаметром 4F, 5F, 6F, 7F длиной 11, 23 см. 2. Соуэдиэтый дилятатор (1.35 мм x 0.53 мм). 3. Минни-проводник (0.021"). 4. Игла (21 G)</p>	<p>Трансреадияльный интрольдосер. Интрольдосер-порт для проведения диатностического и интервенционного инструментария в соуэдиэтое русло через радиальный доступ в комплекте для проведения коронарографии. Материал интрольдосера – рентгенконтрастный полиэтиленовый пластик, силиконовое смазывающее покрытие канюли, соуэдиэтого дилятатора и клапана. Шестишестиковый гемостатический клапан. Характеристики: наличие бокового отведения для введения контрастного вещества и нных лекарственных растворов. Боковое отведение имеет трехходовой краник. Наличие специального фиксатора для дилятатора, исключяющего возможность его дислокации при проведении через мягкие ткани. Цветовая кодировка размеров. (А) Комплектация: интрольдосер, соуэдиэтый дилятор, минни-проводник диаметром 0.021" (двухсторонний, длина 70 см), пункционная игла 21G. Размеры: диаметры 4, 5, 6 и 7 F, длины – 11 см для всех диаметров и 23 см для диаметров 4,5 и 6 F. Размеры по заявке Заказчика</p>	шт	800	12 160,00	9 728 000
3	<p>Диатностические катетеры диаметром 5F, 6F и длиной 65, 80, 90, 100, 110, 125 см</p>	<p>Катетер диатностический коронарный. Наличие атравматичного рентгеноконтрастного диетального кончика. Неилон придает катетеру гибкость для обеспечения необходимого доступа к соуэдам. Стальная оплетка обеспечивает устойчивость и управляемость – в результате внутренний просвет остается стабильным при прохождении анатомических изгибов. 5F – 0.047", 6F – 0.057". Внутренний просвет имеет одно и то же значение на всем протяжении катетеров от хаба до диетального кончика. Максимальное давление контрастного вещества – 1200 (А)psi для всех размеров. Объемная скорость кровотока –21,3 мл/сек для диаметра 5F; 35 мл/сек для диаметра 6F. Наружный диаметр – 5F и 6F. Длина 100 см. Совместимость с проводником – не более 0.038". Размеры по заявке Заказчика</p>	шт	1000	12 020,00	12 020 000
4	<p>Проводниковый катетер диаметром 5F, 6F длиной 55, 90, 100 см</p>	<p>Катетер проводниковый коронарный. Материал катетера – наружный слой – нейлон, средняя часть – армированная двухслойная стальная оплетка, внутренний слой – PTFE покрытие (политетрафторэтилен), диетальный кончик рентгеноконтрастный (длина 2,5 мм). Мультисетментный дизайн. Термоспла. Овка отдельных сегментов (мягкого кончика, формирующей часть, основного шайфа), кончик мягкий, гибкий, атравматичный. «Гибридная технология» оплетка увеличивает внутренний просвет и обеспечивает поддержку во время манювляции. Армирование стенки катетера стальной сеткой препятствует перетягиванию устройства в местах анатомических изгибов. Постоянный внутренний просвет по всей длине. Внутренний просвет катетера: 6 F – 0.070", 5 F – 0.056". (А) Размеры: длина 55, 90, 95, 100 см. Размеры по заявке Заказчика</p>	шт	350	25 650,00	8 977 500

5	<p>Коронарный баллонный катетер для дилатации</p> <p>размерами: диаметром (мм) 2.0; 2.25; 2.5; 2.75; 3.0; 3.25; 3.50; 3.75; 4.0; 4.5; 5.0 мм, длиной (мм) 6; 8; 10; 12; 15; 18; 20; 22; 25; 30; мм</p> <p>стерильный, однократного применения</p>	<p>Баллонный постдилатационный катетер предназначен для баллонной дилатации стенозных участков коронарных артерий или стенозов 8-18мм. Диаметр проксимального шфта - 2.0F. Диаметр дистального шфта - 2.55F (Æ2.0-4.0mm) 2.6F (Æ4.5-5.0mm). Рабочая длина - 140см. Совместимость с проводниками - 0.014 inch. Совместимость с проводниковым катетером - 5F/6F Kissing баллон совместимость. Материал баллона - Нейлон. Укладка баллона - 3 складки. Совместимость - Некомплаэнтный и высокое давление 0.55% повышение (от номинального до RVR). Процент осевого роста баллона - 3.0%. Профиль входа - 0.016 inch. Длина кончика - 2.0mm (Æ2.0-3.0mm) 2.5mm (Æ3.25-5.0mm). Профиль проходности - 0.0230 inch (Æ3.0mm), 0.0230 inch (Æ3.25mm), 0.0240 inch (Æ2.5mm), 0.0240 inch (Æ2.75mm), 0.0250 inch (Æ 3.0mm), 0.0260 inch (Æ3.25mm), 0.0260 inch (Æ3.5mm), 0.0270 inch (Æ3.75mm), 0.0280 inch (Æ4.0mm), 0.0290 inch (Æ4.5mm), 0.0310 inch (Æ5.0mm). Тип маркера - 2 PtI(A) маркеры. Покрытие - Slider Гидрофильное покрытие от кончика до соседнего проводника (Внешняя поверхность). Eel</p> <p>Гидрофобное покрытие для полноты проводника. Номинальное давление - 12 атм. Расчетное давление разрыва - 22 атм (Æ2.0-4.0mm) 20 атм (Æ4.5-5.0mm). Среднее давление разрыва - 30атм. Маркер - Два маркера, расположенны на 90см и 100см. Размеры: диаметр (мм) 2.0; 2.25; 2.5; 2.75; 3.0; 3.25; 3.50; 3.75; 4.0; 4.5; 5.0 мм, длиной (мм) 6; 8; 10; 12; 15; 18; 20; 22; 25; 30; мм. Размеры по заявке Заказчика</p>	<p>ШТ</p> <p>350</p> <p>45 200,00</p> <p>15 820 000</p>
6	<p>Устройство для закрытия места пункции сосудов, стерильное, размерами 5F, 6F, 7F</p>	<p>Устройство для закрытия места пункции бедренной артерии с помощью полигликолевой пробки. Устройство состоит из рукоятки, шфта и пробки. Пробка размещена внутри дистального отдела шфта. Внутренний просвет шфта имеет канал для проводника, фиксирующего устройство в месте пункции. Материалы: пробка - полигликолевая кислота, неколлагеновая, биосовместимая, полностью резорбирующаяся (вода и углекислый газ) в течение 60-90 дней, вес пробки 10 мг, длина до установки - 7.2 мм, диаметр 5 F - 0,061", 6 F - 0,073", 7 F - 0,082". Рукоятка и шфт - пластик, длина шфта - 12 см. Проводник - нитнол. Механизм работы: при установке пробка располагается экстравазально между фасцией и стенкой артерии с целью исключения кровотечения, что обеспечивается с помощью 2 независимых механизмов прецизионной установки пробки: на рукоятке имеется порт поступления крови и индикаторное окно, показывающее положение дистального кончика шфта (Размеры: 5 F, 6 F, 7 F. Размеры по заявке Заказчика</p>	<p>ШТ</p> <p>200</p> <p>10 300,00</p> <p>2 060 000</p>
7	<p>Интрольдосер трансрадиальный в комплекте с иглой, дилататором и проводником</p>	<p>Интрольдосер длиной не менее 7, 11 или 23 см, с боковым полиуретановым портом для промывания, гемостатическим клапаном, 3-х-ходовым краником и иглой. Стержень интрольдосера и дилататора рентгеноконтрастный, материал полипропилен или полипропилен, снабжен вращающимся кольцом для крепления с помощью нитей. Все детали упакованы в пластиковое кольцо, которое позволяет промывать компоненты и обеспечивает сохранность деталей. Дилататор снабжен механизмом защелкивания для минимизации протекания крови и сокращения времени дилататора. Линия для промывания большого просвета. Наличие цветовой кодировки интрольдосера, дилататора и краника по внутреннему диаметру 4 (красный), 5 (серый), 6 (зеленый), 7 (оранжевый). Начало дилататора, обтуратора и проводника 0,018" (0,46мм) , 0,025" (0,64мм) , длиной 40, 30см (для интрольдосеров 7 и 11см) и 80см (для интрольдосеров 23см). Материал проводника нержавеющая сталь с платиновым кончиком, проводник имеет два рабочих кончика: гибкий J-кончик 3мм и прямой гибкий кончик, 0,018 стальной - односторонний с витым кончиком. Металлическая игла с коротким скопом, с покрытием уменьшающим риск спаза длиной 4,0 или 7,0см, наличие диаметра 20 и 21G. Наличие цветовой кодировки втулки для разных размеров желтой (20G), зеленой (21G). Уникальный угол среза иглы. Количество частей 1. Материал канюли нержавеющая сталь. Наличие силиконового покрытия всей поверхности иглы для облегчения проведения через ткани. Возможность различной комплектации наборов по желанию заказчика.</p>	<p>ШТ</p> <p>400</p> <p>17 325,00</p> <p>6 930 000</p>
8	<p>Коронарный проводник</p>	<p>Проводник коронарный для проведения интервенционных манипуляций на коронарных артериях. Прямой, 180 см, диаметр 0,014"/0,36мм. Возможность удлинения до 300 см с помощью удлинителя, приобретаемого отдельно. Рентгеноконтрастный кончик 3см, длина моденируемой части кончика - 10мм. С гидрофильным покрытием дистальной части проводника со 2-го по 250 мм. С нитиноловым дистальным и стальным проксимальным сердечниками с тефлоновым покрытием. Технология с соединением дистального нитинолового и стального проксимального стержней. В дистальной части проводника спиральная катушка из нержавеющей стали с переходом в платиновую (на дистальных 3 см) - для лучшей гибкости и визуализации. В комплекте со специальной тупой иглой 22G для моделирования кончика проводника. Наличие проксимальных маркеров: 1 маркер для проводников, 2 маркера для проводников, 3 маркера для проводников. Возможность выбора жесткости кончика: 1 грамм для проводников, 0,6 грамм для проводников, 1 грамм для проводников, 3,6 грамм для проводников. Наличие силиконового кончика длиной 2 мм, для проводников. Проводник состоит из корпуса (стальной стержень SUS 304), оболочка ствола - политетрафторэтилен, держатель - полипропилен, ручной захват - полипропилен, гидрофильная оболочка - диметил акриламид - глицидил мета-крилат кополимер. Стерилизация - этилен оксидом.</p>	<p>ШТ</p> <p>150</p> <p>40 000,00</p> <p>6 000 000</p>

9	<p>Диагностический катетер</p> <p>Катетер диагностический. Материал катетера: наружный слой – нейлон с полиуретаном, средний слой – двойная оплетка из нержавеющей стали на всем протяжении катетера, за исключением дистальной 2 см, внутренний слой – нейлон с полиуретаном. Наружные диаметр диаметра 4, 5 и 6 Ft. Наружные увеличенного внутреннего просвета 4Ft не менее 0,041”/1,03 мм, 5Ft не менее 0,047”/1,20 мм, 6Ft не менее 0,051”/1,30 мм. Совместимость с 0,038”/0,97 мм проводником. Максимальное давление не более 1000 psi/6,895 кпа. Мягкий полипропиленовый кончик катетера за исключением Plegal. Наружные диаметр диаметра для катетеров 65см, 80см, 90см, 100см, 110см. Наружные диаметр диаметра для правой и левой коронарных артерий, для трансдистальной доступа.</p>	ШТ	500	10 400,00	5 200 000
10	<p>Проводник диагностический</p> <p>Широкий спектр диаметров диагностических проводников: 0,18” (0,46мм), 0,21” (0,53мм), 0,25” (0,64мм), 0,35” (0,89мм), 0,38” (0,97мм). Длина проводников не менее 70,80, 100,120,145,150, и не более 180 см. Наружные диаметр диаметра и/или J-изогнутого кончика проводника. Различный радиус J – загiba – 1,5, 3, 6 и 15мм. Различная длина гибкой дистальной части. Наружные диаметр диаметра с двумя подвижного сегмента 7см). Наружные диаметр диаметра с кончиком - для почечных артерий - сочетание аврамагнитного J-кончика большого изгиба с коротким сердечником. Возможность выбора проводников с фиксированным и нефиксированным внутренним стержнем. Трекомпонентный дизайн проводника - стержень, гибкая лента и полиэфирэфторэтилен покрытие по всей длине, нанесенное методом грунтовок и придающее проводнику зеленый цвет. Возможность выбора проводников различной жесткости. Порт для промывания. Проводник упакован в пластиковое кольцо. Наружные диаметр диаметра J-кончика. Материал стержня проводника - нержавеющая сталь.</p>	ШТ	130	10 025,00	1 303 250
11	<p>Катетер проводниковый</p> <p>Катетеры проводниковые коронарные. Назначение для введения хирургических инструментов и/или проводочных направляющих, а также для доставки рентгеноконтрастного вещества в коронарную или периферийную сосудистую систему. Наружные диаметр диаметра левый и правый разрабатанных для усиления поддержки во время вмешательства через лучевой доступ. Форма и длина: возможность выбора формы и длины: Амплитуд left/1,2,3/-100см; Амплитуд right/1,2/-100см; Juddins left/3,5,4,0;4,5,5,0;6,0/-100см Juddins right/3,5,4,0;4,5,5,0;6,0/-100см Mt uliruprose длина 100см, IMA-1,0-100см, Bypass-Left-100см, Bypass-right-100см Icart left/3,5,4,0/-100см, Icart right/1,5,2,0/-100см; Вексир Left-/3,0;3,5;4,0;4,5/-100см. Наружные диаметр диаметра формы и длины: Straight (5 in 6) 120 см. Наружный диаметр диаметра – полиуретан, средний диаметр диаметра – плоская металлическая сетка, внутренний диаметр диаметра – ПТФЭ. Наружные диаметр диаметра диаметра 5, 6, 7 Ft. Наружные диаметр диаметра внутреннего просвета 5Ft-0,059” ; 6Ft-0,071” ; 7Ft – 0,081” . Максимальное давление 700psi; Наружные диаметр диаметра внутреннего PTFE покрытия. Наружные диаметр диаметра совместности с катетером для проведения техники Mohr&Schind и техники «целулошкв» баллонов.</p>	ШТ	350	39 875,00	13 956 250
12	<p>Инделятор аналоговый в комплекте с иглой, торк девайсом и гемостатическим клапаном (типа клин)</p> <p>Шприц-манометр для создания и мониторинга давления в пределах от -0,4 до 30 АТМ/бар (-14,7 до +441 PSI) с точностью ± 1 АТМ/бар для инфузии и дефляции ангиопластического баллона или других интервенционных устройств, а также для измерения давления внутри баллона. Материал корпуса прозрачный поликарбонат, объем не менее 20 мл, оборудовано безвоздушным ротатором, обеспечивающим безвоздушное соединение с баллонным катетером. Наружные диаметр диаметра трубки высокого давления с двойным плетением длиной 33,02 см (13”) и 3-ходового краника. Устройство оборудовано поршнем с запирающим/высвобождающим механизмом. Механизм позволяет удалять воздух и чрезмерную жидкость без сжатия спускового устройства. Поверхность рукоятки рифленая для исключения соскальзывания рук оператора. Устройство аналоговое, для создания давления не менее 30 атм (для проведения ангиопластики высокого давления и измерения давления). Поршень, расположенный в корпусе, имеет тройное кольцо (для исключения протекания колбы), на конце поршень имеет форму острья для образования «безопасного пространства», с целью минимизации попадания воздуха. Дисплей с флюоресцирующим фоном расположен под углом 30° по отношению к корпусу прибора для лучшей визуализации оператором. Различные варианты комплектации: 1) краник Trexholloway, с прозрачным корпусом, крутящийся, гемостатический клапан (У-коннектора) 7Ft или 9Ft, торкджевик для управления коронарным проводником, «гуптав» игла для бережного проведения коронарного проводника через гемостатический клапан. 2) шприца 10мл с крышечкой и желтым поршнем с надписью Nitro и гепарин на корпусе, 3-ходовый краник, упакованный отдельно. 3) шприц для промывания 4) шприц отрицательного давления. Возможность выбора инделятора с цифровым электронным дисплеем с целью создания и мониторинга давления в пределах от -0,4 до 30 АТМ (-6 до +441 PSI) с точностью ± 0,625. Наружные диаметр диаметра датчика давления для точного считывание давления. Возможность просмотра времени с момента последнего инфузии и измерения времени инфузии. Свешающийся дисплей высокого разрешения, расположенный под углом для облегчения визуализации даже при слабой освещенности. Возможность выбора аналогова инделятора 30 Атм, в наборе со шприцом ангиографическим 10мл, и Трубкой удлинителем длиной 33,02 см.</p>	ШТ	400	27 220,00	10 888 000

13	<p>Микрофилеры для эмболизации в шпирце, 2мл.</p>	<p>Микрофилеры представляют собой биосовместимые, гидрофильные, не рассасывающиеся, точно калиброванные микрофилеры из акрилового полимера, полипигменты желатином. Форма выпуска: предварительно наполненный шприц вместимостью 20 мл со стандартными наконечником , индивидуально упакованный на блистерном лотке, термически закрытом отрывающейся крышечкой. Пластмассовый навинчивающийся колпачок и поршень. Уплотнитель поршня с тремя кольцами из эластомера. Микрофилеры в составе с частицами золота окрашены красным цветом для облегчения визуализации при обращении и видимости рентгенконтрастности. Содержимое: 2 мл микрофилер в стерильном асептическом физиологическом растворе с 0,9% NaCl. Диаметр частиц 40-120, 100-300, 300-500, 500-700, 700-900, 900-1200 мкм. Микрофилеры представляют собой гибкие частицы, способные временно подврататься сжатию на не более 20 – 30%, что облегчает их прохождение по микрокатетерам, и исключает нежелательную эмболизацию. Микрофилеры не образуют агрегатов. Совместимы с микрокатетером с ID 0.008” до 0.038”. Микрофилеры предназначены для окклюзии кровеносных сосудов в терапевтических или предоперационных целях при следующих процедурах: - Эмболизации гипертравматических опухолей и пролиферов, включая маточные фиброиды, эмболизации предстательной железы, эмболизации артериовенозных аномалий- мальформаций , гемостатической эмболизации, дезартериализация гемангиоматозных узлов, эмболизация органов малого таза, менингиомы и пр.</p>
14	<p>Катетер для маточных артерий.</p>	<p>Катетер радиологический для маточных артерий. Длина катетеров 90см, различная степень жесткости. Размер катетера 5F. Рекомендованный проводник 0.038”. Сужающийся кончик катетера для облегчения позиционирования в сосуде. Материал кончика - сплав вольфрама для превосходной визуализации. Материал втулки катетера полиуретан. Конфигурация втулки: «аккордеон» с компенсацией натяжения. Крутящий момент 1:1. Максимальное давление 1200psi. Упакован в стерильную упаковку.</p>
15	<p>Инфузионная линия высокого давления.</p>	<p>Линия высокого давления. Размеры: 1,8 x 4,78 мм. Длина 50, 75, 100, 120, 150см. Сочетает возможность высокого давления с гибкой трубкой. Материал: Pvc, выдерживает давление: 1200 Psi (82 Bar). Соединение тип: Лuer лок. Метод стерилизации: этиленоксидом.</p>
16	<p>Набор индифлятора.</p>	<p>1 шт. - Шприц индифлятора с давлением не более 30 атм по тину манометра с дополнительной линией от 1,5 до 32см (по заявке заказчика) с многоходовым краником высокого давления. Удобный непрозрачный поршень из поликарбоната, сам шприц от 20мл до 30 мл (по заявке заказчика) с ценой деления в 2 мл, циферблат под углом 45% в максимальной доступности для глаз, с ярким белым циферблатом и черным текстом для четкой визуализации. Манометр имеет три типа ручки (по заявке заказчика) Бочка образная, Т образная, и круглая, все виды имеют эргономичный захват и прорезы, для работы в мокрой среде, сокращает риск проскальзывания при высоких давлениях. Охват колбы шприца манометра так же имеет 2 типа рукоятки для поддержки во время индифляции и дефляции, по сторонам и πίσтостелетного типа (по заявке заказчика) так же 3 вида спусковых механизмов горизонтальный для спуска большим пальцем руки и рукояткой для мягкой спуска при помощи всей ладони. 1 шт. - У - образный коннектор с гемостатическим клапаном типа «клинок» от 7,5 до 9 ФР (по заявке заказчика) так же имеет 2 силиконовые мембраны позволяющие сократить утерю крови во время процедуры по технологии пересечение. 1 шт. - Устройство вращения проводника. Устройство сделано из пластика, корпус покрыт ромбовидными точками, чтобы обеспечить лучшее сцепление при работе в перчатках. Внутренняя металлическая часть является динамическим запирающим механизмом, который позволяет контролировать проводник и свободно маневрировать им. Диаметр проводника 0,014”-0,025”. 1 шт. - Инструмент для ввода проводника (тулая игла). Инструмент сделан из нержавеющей стали длиной не менее 95 мм, имеет ступицу из медицинского поликарбоната, ID 0,022” и OD G21. 1 шт. - Линия высокого давления. Плетеная линия высокого давления представляет собой трехслойную трубку, изготовленную из высококачественного медицинского полимерного материала PU и нейлона, линия выдерживает максимальное давление до 1200 Psi (82 бар). Линия имеет 2 вентиляруемых колпачка типа мама и папа. Длина линии не менее 100 см, внутренний диаметр не менее 1,9 мм, наружный диаметр не более 4,78 мм., толщина стенки не более 1,44 мм., жесткость материала по шору 90А. В одной упаковке плотной прозрачной сверху и бумажной снизу для лучшей визуализации целостности товара. Остаток этиленоксида после стерилизации не больше 10ug/ml. Метод стерилизации: Этиленоксидом.</p>
17	<p>Устройство для компрессии места пункции, винтовой тип.</p>	<p>Устройство для компрессии места пункции предназначено для достижения гемостаза после удаления иглы, интродьюсера или катетера из сосудистого русла. На устройстве имеется: нажимная пята с указателями направления вращения на лицевой поверхности и ротор с делениями давления на боковой части из прозрачного поликарбоната, для контроля визуализации места пункции. Прижимная пластина на амортизирующийся винтообразной ноже из поликарбоната с силиконовой прокладкой, для достижения адекватного гемостаза. Давление сжатия и время сжатия могут регулироваться для каждого пациента индивидуально. Крепёжный ремень матерчатый, фиксирующиййся , швы на ремешке и липучке должны быть на одной линии, длина ремешка не менее 22см. Упакован в герметичный пакет из термоформуемой пенки и газопроницаемой бумаги. Остаток этиленоксида после стерилизации не больше 10ug/ml. Метод стерилизации: Этиленоксидом.</p>

	<p>Аспирационный катетер</p> <p>Катетер имеет дистальный рентгеноконтрастный концевой маркер, проксимальный люэровский порт и предвизначен для подсоединения аспирационной линии. Наличие инкапсулированной металлической оплетки в стенке катетера. Плоское сечение металлической оплетки. Наличие рентгеноконтрастной метки на 1,5 мм проксимальнее мягкого кончика катетера. Совместимость с проводником 0,014", с проводниковым катетером 6F. Длина катетера 140 см. Диаметр кончика 0,068". Внутренний просвет 0,043". Мягкий атравматичный кончик с фигурным срезом запитанной конфигурации. Комплект: Аспирационная линия, Аспирационный шприц - 2 шт по 30 мл, Чашка фильер с размером пор 40 мк, аспирационный внутренний диаметр 1,78 мм (0,070 дюйма) или 7F (минимальный внутренний диаметр 2,03 мм (0,080 дюйма)).</p>	ШТ	50	70 000,00	3 500 000
19	<p>Ангиографический проводник.</p> <p>Ангиографический проводник из нитигола, размер 0,035". Гидрофильное покрытие из полиэфирной смолы по всей длине проводника. Толщина покрытия 0,16 мм ± 0,05 мм. Длина сужающейся части 12 см, длина кончика 3 см. Форма кончика: прямая, изогнутая под углом, J-образная (трех конфигураций, в зависимости от радиуса изгиба). Длина проводника 50, 80, 150, 180, 200, 220, 260, 300 см.</p>	ШТ	100	14 100,00	1 410 000
20	<p>Катетер баллонный коронарный размерами: диаметр (мм) - 1,5; 2,0; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 мм длиной (мм) - 10; 15; 20; 25; 30 мм</p> <p>Катетер баллонный коронарный для предилатации. Основные требования к товару: Назначение для проведения дилатации коронарных артерий. Основные функциональные требования, технические характеристики: Типоразмер: диаметр (мм) 1,5; 2,0; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 мм длина (мм) 10; 15; 20; 25; 30 мм; Наличие гидрофильного покрытия дистального shaft. Наличие низкого кроссинг-профиля 0,035" для катетера диаметром 3,0 мм. Возможность использования проводникового катетера с внутренним диаметром 0,055"/1,40мм. Диаметр проксимального shaft не более -2,2 F; дистального не более -2,6 F; Наличие рабочей длины катетера 142 см2.; Наличие платиново-платиновых рентгеноконтрастных меток: Дизайн баллона – двухлепестковый для диаметра 1,5мм, трехлепестковый для диаметров 2,0-3,0мм, четырехлепестковый для диаметров 3,5-4,0мм; Наличие номинального давления не менее 6 АТМ, давления разрыва не менее 14 АТМ; Материал баллона - эластомер полиамид. Дизайн баллонного катетера - система быстрой доставки</p>	ШТ	100	55 000,00	5 500 000
21	<p>Коронарный управляемый проводник для острых окклюзий</p> <p>Универсальные коронарные проводники для острых окклюзии. Диаметр: не более 0,014" (0,3556 мм) Наличие длин, см: 180-190 см. Материал сердечника: наличие нержавеющей сталь. Тип сердечника: наличие однокомпонентный из стали и дублирующий, излучший параллельно витой микросредичник из стальных проволок. Передача вращения наличие 1:1 Усиление, необходимое для изгиба дистальной части проводника 0,5. 0,7 г. Дистальная рентгеноконтрастная спираль, длиной: 3 см Проксимальная спираль из нержавеющей стали, длиной: 15-25 см Покрытые проксимальной спиралью, наличие РТФЕ Наличие дублирующей (внутренней) оплетки сердечника. Возможность удлинения до: не менее 300 см Варианты покрытия дистальной части: наличие гидрофильное. Варианты поддержки: наличие стандартная и дополнительная Варианты дистального кончика: наличие прямой и J Возможность использования многократно во время одной операции- для обеспечения доступа к сосудам, имеющим различные анатомические характеристики, для прохождение зон поражения, включая субтотальные стенозы, а так же для доставки инструментов- коронарных баллонов и стентов. Срок хранения с момента производства, мес.: не менее 24</p>	ШТ	300	38 300,00	11 490 000
22	<p>Коронарный управляемый проводник для субтотальных и диффузных окклюзий</p> <p>Коронарные проводники для для субтотальных и диффузных окклюзии. Диаметр: не более 0,014" (0,3556 мм) Наличие длин, см: 180 см. Наличие длин спирали: 11,12,30,20,17. Материал сердечника: наличие нержавеющей сталь. Тип сердечника: наличие однокомпонентный из стали и дублирующий, излучший параллельно витой микросредичник из стальных проволок. Передача вращения наличие 1:1 Дистальная рентгеноконтрастная спираль, длиной: 3,11,17,20, см Проксимальная спираль из нержавеющей стали, длиной: 15,25 см Покрытые проксимальной спиралью: наличие РТФЕ Возможность удлинения до: не менее 300 см. Варианты покрытия дистальной части: наличие гидрофильное Варианты жесткости кончика: наличие высокой гибкости, гибкий, средней гибкости, жесткий, высокой жесткости. Варианты поддержки: наличие стандартная и дополнительная Варианты дистального кончика: наличие прямой и J Степень жесткости кончика в грамах. 0,8г, 1,0 г, 3,0 г,4,0 г,5,0 г,6,0 г, 9,0 г, 12,0 г,20,0 г. Возможность использования многократно во время одной операции- для обеспечения доступа к сосудам, имеющим различные анатомические характеристики, для прохождение зон поражения и так же для доставки инструментов- коронарных баллонов и стентов. Срок хранения с момента производства, мес.: не менее 24.</p>	ШТ	200	46 100,00	9 220 000

23	Жесткий баллонный катетер	<p>Баллонный катетер быстрой замены (R.X), некомплайенсный, для чрескожной транслюминальной коронарной ангиопластики (ЧКА). Катетер должен иметь интегрированную шифт-систему, на дистальном конце которой закреплен баллон. Шифт должен иметь один просвет для раздувания/сдувания баллона, и второй просвет для продвижения проводника. Конструкция - Катетер быстрой замены. Эффективная длина катетера - 142 см ± 3 см. Конструкция проксимальной части шифта - Гипотубка. Покрытие проксимальной части шифта - РТРЕ. Наружный диаметр проксимальной части шифта - 2,1 F / 0,0274" / 0,70 мм. Расположение меток глубины введения - 90 см ± 2 см и 100 см ± 2 см. Наружный диаметр дистальной части шифта - 2,6 F / 0,034" / 0,86 мм. Профиль вхождения в стеноз - 0,018" / 0,46 мм. Профиль прохождения стеноза - ≤ 0,051". Материал баллона - Nylon 12. Степень податливости баллона - Некомплайенсный. Укладка баллона - Трехлепестковая. Конус баллона - 30 градусов. Рентгеноконтрастные метки - 2 штампованные платиново-палладиевые полоски. Длина меток - 1 мм. Номинальное давление - 14 атм (1419 kPa) для всех размеров. Расчетное давление разрыва - 20 атм (2027kPa) для баллонов диаметром 2,00-4,00 мм, 18 атм (1824 kPa) для баллонов диаметром 4,50 мм. Совместимость с проводниковым катетером - 5 F для всех размеров (мин. внутренний диаметр 0,056" / 1,42 мм). Совместимость с проводниковым катетером - 5F для всех размеров. (минимальный внутренний диаметр проводникового катетера 0,056" / 1,42 мм). Совместимость с коронарным проводником - 0,014" / 0,36 мм. Гидрофильное покрытие - Покрытие покрывает шифт катетера, за исключением баллона и кончика (до 50 см к проксимальной части от кончика)</p>	ШТ	50	59 000,00	2 950 000
24	Коронарная стент - система с лекарственным покрытием размерами: диаметром (мм) - 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00, длиной (мм) - 9; 14; 19; 24; 29; 33; 36	<p>Коронарный стент с лекарственным покрытием на основе высокополифильного цитостатика. Назначение Для проведения стентирования коронарных артерий. Основные функциональные требования, технические характеристики: Возможность выбора диаметра стента 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 мм. Широкий диапазон длины стента 9, 14, 19, 24, 29, 33, 36 мм. Лекарственное покрытие с высокополифильным цитостатиком. Биодegradуемое покрытие включающее лекарственное вещество на основе полилактидной кислоты. Покрытие только на внешней поверхности стента. Полное высвобождение лекарственного вещества и разрушения полимерного покрытия в течение 6-9 мес. Материал стента на основе кобальт-хромового сплава. Дизайн балок - гофрированные кольца, дизайн ячеек - прямые перемычки с дугообразными конекторами. Толщина стенки 84 мкм (SV), 88 мкм (MV). Поперечный профиль стента не более 0,045" Кроссинг профили для стента диаметром 3 мм не более 0,045" Содержание лекарственного вещества не менее 15,6 мкг/мм длины стента. Входной профиль стента в стеноз - не более 0,016" Расчетное давление разрыва 16 АТМ для стентов диаметром 2,25-3,00 мм, 14 АТМ для диаметров 3,5-4,0 мм. Номинальное давление не выше 8 АТМ. Усовершенствованная система доставки стента быстрой замены. Рабочая длина шифты - не более 142 см. Размеры по заявке заказчика</p>	ШТ	240	195 000,00	46 800 000
25	Система коронарного стента с лекарственным покрытием.	<p>Коронарный стент с лекарственным покрытием Biolimus A9 на основе высокополифильного цитостатика без полимерного покрытия. Назначение Для проведения стентирования коронарных артерий. Основные функциональные требования, технические характеристики: Возможность выбора диаметра стента 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 мм. Широкого диапазона длины стента 9, 14, 19, 24, 29, 33, 36 мм. Лекарственное покрытие Biolimus A9 с высокополифильным цитостатиком нанесено непосредственно на аблюминальную металлическую поверхность платформы стента. Полное высвобождения лекарственного вещества Biolimus A9 в течение 28 дней (остаток на стенке не более 2% лекарственного вещества). Материал стента на основе кобальт хрома. Срок годности не менее 24 месяцев. Толщина стенки стента не более 0,0047"/0,12 мм. Конструкция балок - гофрированные кольца. Входной профиль системы доставки не менее 0,016". Расчетное давление разрыва 16 АТМ для стентов диаметром 2,25-3,0 мм; 14 АТМ для диаметров 3,5-4,0 мм. Номинальное давление не выше 8 АТМ. Радиальная прочность - не менее 0,676а/500мм Рт ст</p>	ШТ	20	290 000,00	5 800 000
26	Проводник.	<p>Система доставки с трехлепестковым баллоном для всех диаметров и длин.</p> <p>Полимерный проводник с мягким кончиком 0,014" и 0,018", средней жесткостью для широкого спектра процедур от легкого стеноза до твердых окклюзий. Полимерный кашпозон + гидрофильное покрытие. Наружка 3,0 г.с. и 4,0 г.с. Длина гидрофильного покрытия - 50 см, длина - 200см, 233см, 300см. Композитная структура, стойкость к излому, сбалансированный шифт. Скорое прохождение через кальцифицированные и фиброзные окклюзии. Передача силы толчка. Плавное управление проводником в коллатералах. 1мм от кончика проводника. Возможность изменять изгиб в зависимости от окклюзии и других причин в течении процедуры.</p>	ШТ	20	73 400,00	1 468 000
27	Коронарный проводник	<p>Материал сердечника -Нержавеющая сталь. Покрытие - Гидрофильное, гидрофобное. Диаметр - 0,014". Длина проводника - 190, 300 см. Формы кончика - Прямой, J - изогнутый. Кончик проводника - С возможностью придания форм. Проводники с полимерным покрытием. Простой доступ к самым назатым поражениям</p>	ШТ	50	53 500,00	2 675 000

<p>Баллонный дилатационный катетер</p>	<p>Баллонный катетер быстрой смены (RX) под 0,014" проводник длиной 145см. Материал баллона: небакс (полиэфир). Двухслойная стенка баллона толщиной 0,0014" (0,036мм) для размеров 2,25-5,0мм. Номинальное давление (NP) 8 атм., расчетное давление разрыва (RVP) 14 атм. 3х лестничная укладка баллона. Интегрированные в шaft вольт-фармовые рентгеноконтрастные маркеры длиной 1,0мм. Размерный ряд: диаметр 1,2, 1,5, 2,0мм (Mini TREK); 2,25, 2,5, 2,75, 3,0, 3,25, 3,5, 3,75, 4,0, 4,5, 5,0мм (TREK), длина 6, 8, 12, 15, 20, 25, 30мм. Проксимально однопросветный сегмент в виде металлического гипотрубки с просветом 0,021" (0,53мм) скошенной на конце. Дистально двухпросветный сегмент из гибкого полимера. Соединение между сегментами без внутреннего мандрена. Двойное гидрофильное покрытие снаружи и гидрофобное покрытие канала проводника. Диаметр шaftа проксимально/дистально 2,1/2,4F (Mini TREK 2,1/2,3F). Профиль кончика 0,017" (0,43мм), длина кончика 3мм. Профиль прохождение стеноза (кроссинг-профиль): 0,021" (0,53мм).</p>	ШТ	200	53 000,00	10 600 000
<p>Коронарная стентовая система с лекарственным покрытием</p>	<p>Стент представляет собой небольшую металлическую трубку с лазерной обработкой ручной точности, изготовленную из металлического сплава кобальт-хром (L605), предназначенного для использования в медицине. Стент покрыт содержащим сиролимус раствором, который состоит из равных частей лекарственного препарата и гидрофобного носителя (пробукола). Дизайн ячейки стента открыта. Концентрация лекарственного вещества 1,2 мг/кв.мм. Максимальное содержание лекарственного средства составляет 208 мг для самого крупного стента (4,0 x 32 мм), проксимальный шaft с титановым покрытием 1,9 F, дистальный шaft полиамида 2,5 F. Входной профиль системы доставки не более 0,016" номинальное давление 10 атм, давление разрыва 18 атм, Кроссинг-профиль стента – 0,031" – 0,037" (0,79мм – 0,93 мм) Стент предварительно установлен на катетере с баллоном, снабженном двумя рентгеновскими маркерами, которые обозначают концы стента. По мере надувания баллона, стент расширяется в направлении стенки целевого сосуда и действует, как поддерживающая структура. Такой стент является постоянным имплантантом. Во время внутреннего заживания стента происходит образование нео-интима и рестенолизация. Стент следует использовать только в случае, если острое образование, характеризующееся синдромом «миншени», было расширено с помощью катетера баллонной дилатации соответствующего размера. Чтобы сохранить проходимость сосуда, последовательно могут быть размещены несколько стентов. Надрывные размеры: диаметр 2,00, 2,25, 2,50, 2,75, 3,00, 3,50, 4,00 мм длины 8/9 мм, 13/14 мм, 16 мм, 19 мм, 24 мм, 27 мм, 32 мм</p>	ШТ	70	225 000,00	15 750 000
<p>Система коронарного стента с лекарственным покрытием.</p>	<p>Описание- Система коронарного стента с покрытием, состоящее из стента на основе хром-кобальтового сплава L-605, покрытого полимерной смесью (Поли-н-бутилметакрилат), устанавливаемого на расширяемой баллоном системе быстрой доставки и смени (RX) коронарного стента. Сочетание каркасов различной ширины позволяет стенту обеспечивать гибкость и адаптивность, также радиальную прочность для поддержки артерии после расширения. Готовое упакованное изделие проходит процесс стерилизации этиленоксидом. Адаптивный размер ячейки прелотвращает отвисание тканей, перекрытие каркаса и обеспечивает равномерную опору даже на изогнутом сосуде. Эластомерное покрытие обеспечивает высокую эффективность и долговечность. Высокая герметичность поверхности покрытия (без расширения и после расширения до номинального и избыточного диаметра стента). Срок годности до 3-х лет. Доступные диаметры стента (мм) 2,25, 2,50, 2,75, 3,0, 3,5, 4,0 Доступные варианты длины стента (мм) 8, 12, 15, 17, 20, 24, 28, 33, 38, 44. Материал стента Кобальт-хромовый сплав (CoCr) L-605 для медицинского применения, закаленный, ASTM F90. Лекарственный компонент. Покрытие из полимеров, смешанных с лекарственной формой рифафоримуса, нанесенное на всю поверхность стента в дозировке приблизительно 1,1 мкг/мм2. Рабочая длина системы доставки 140 см Конструкция системы доставки Металлический наконечник пружины обеспечивает максимальное проталкивание системы для повышения проходимости. Один порт доступа к просвету для наполнения баллона, выходное отверстие проводника (порт быстрой замены) расположено на расстоянии 30 см от дистального конца, предварительно для проводников ≤0,36 мм. Система доставки стента расширяющийся баллон с двумя радиоконтрастными маркерами, показывающими положение баллона и длину расширенного стента. Давление наполнения баллона. Номинальное давление: для диаметра 2,25 мм: 811 кПа (8 атм) для диаметров 2,50–4,00 мм: 1013 кПа (10 атм) Максимально допустимое давление для всех диаметров: 1824 кПа (18 атм). Минимальный внутренний диаметр проводникового катетера ≥5F (1,42 мм). Внешний диаметр стержня катетера проксимальный 0,69 мм (2,1 F дистальный 0,90 мм (2,7 F) для издеий длиной 8–28 мм</p>	ШТ	100	230 000,00	23 000 000

31	<p>Стент с лекарственным покрытием нового поколения - Кобальт-Хромовай стипа L605 с лекарственным и полимерным покрытием для увеличения просвета коронарных артерий различной конфигурации диаметром от 2,0мм., до 4,50 мм., с протяженностью стеногического поражения до 36 мм. Лекарственный компонент покрытия представлен в концентрации 1,25 μг/мм². Полное выведение лекарственного препарата, через 30 дней после имплантации. Специально разработана сверхнизкая толщина страт 50μm для укорочения раннего сосудистого заживления, а также для уменьшения риска повреждения сосулов, воспаления и образования тромбов по сравнению со стентами с более толстыми стратами. Длина стента (мм): 8, 13; 16; 19; 24; 29; 32; 37; 40; 44; 48; Диаметр стента (мм): 2,00; 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00; 4,50; Диаметр стента (мм) и поперечный профиль (мм/дюйм): 2,00мм/(0,83мм/0,033") 2,25мм/(0,85мм/0,033") 2,50мм/(0,91мм/0,036") 2,575мм/(0,98мм/0,039") 3,00мм/(0,99мм/0,039") 3,50мм/(1,06мм/0,042") 4,00мм/(1,16мм/0,046") 4,50мм/(1,19мм/0,047") Рабочая длина системы доставки 140-142 см., Стент обладает исключительной гибкостью и хорошо доставляемостью в извилистых местах, что позволяет достичь лучших результатов лечения. Изменная ширина балки и измененная конструкция коронки для обеспечения достаточной радиальной прочности 1,1 бар *. Среднее укорочение – 0,29%. Система доставки быстрой смены. Номинальное давление 9 атм. Расчетное давление разрыва – 14/16 атм., в зависимости от размера и длины стента. Короткие плечи баллона снижают риск краевого повреждения <0,5мм; Диаметр наружного шайфа: Проксимальный 1,95F – 1,98 F (2,13 F для стентов длиной 44мм. и 48мм); Совместимость с проводниковым катетером – 5F(Минимальный внутренний диаметр 0,056"/1,42мм.); Максимальный диаметр проводника – 0,014"/(0,36мм); Стабильное, эластичное, не вызывающее воспаления биодеградируемое покрытие толщиной 2 μm; Гибридный дизайн ячеек с оптимальным доступом в боковую ветвь. Морфологически обусловленное раскрытие стента с середины, для предотвращения деформации края и улучшения прилегания. Рентгенконтрастные маркеры – 2 платино- иридиевых маркера.</p>	ШТ	150	195 000,00	29 250 000
32	<p>Стент система боковых ответвлений коронарной артерии, покрытая сиролимусом</p> <p>Стент система представляет собой систему коронарных стентов, с ультратонкой толщиной стержня 65 мкм. Этот SES следующего поколения имеет новую гибридную конструкцию с анкерным сегментом проксимальной основной ветви и дистальным коническим сегментом боковой ветви. Два сегмента соединены с помощью усовершенствованной «технологии гибких соединителей» для непрерывного доступа и защиты боковых ответвлений. Конструкция обеспечивает простоту имплантации и полную интеграцию стента основного сосуда. Диаметр стента (мм): 2,50-2,50, 3,00-2,50, 3,50-2,50, 3,50-3,00, 4,00-3,50 мм. Длина стента (мм): 16, 19, 24, 29 мм. Тип стента Расширяющийся баллон Дизайн стента: Конусовидный. Материал стента: Кобальт-хром L605; толщина стойки 65 мкм (0,065mm от 0,0026") Стеновая архитектура: Якорный сегмент проксимальной основной ветви с сегментом дистальной конусообразной боковой ветви, соединенными с помощью усовершенствованной «технологии гибкого соединителя». Лекарственное покрытие: Доля лекарственного вещества: 1,25 мкг/мм² Полимер: Биоразлагаемый + биосовместимый (PLGA Система доставки: Быстрой смены Номинальное давление: 9 атм. Номинальное давление разрыва: 16 атм. Рентгенконтрастные маркеры: Полезная длина катетера: 4 платино-иридиевых маркера Совместимость с направляющим катетером: 5F (Min. I. D. 0,056"/1,42 mm). Максимум: Проволока: 0,014"/(0,36 mm).</p>	ШТ	40	250 000,00	10 000 000
33	<p>Стент с лекарственным покрытием.</p> <p>Система коронарного стента, содержащего лекарственный препарат, предназначен для улучшения диаметра коронарного просвета у пациентов с симптоматической ишемической болезнью сердца, а также внутрисердечных очагов повторного сужения (длины « 5мм) в нативных коронарных артериях с диаметром эталонного сосуда от 2,25мм до 3,5мм у пациентов, которым можно делать чрескожную транскатетерную коронарную ангиопластику (ЧТКА) и стентирование. Тип стента Расширяющийся баллон Дизайн стента: Конусовидный с уникальным гибридным дизайном ячеек, включающий разное сочетание открытого и закрытого типа этих ячеек Длина стента 30, 40, 50, 60 мм (длина стента обусловлена сложностью лечения протяженных стенозов) Диаметр стента 2,75-2,25, 3,00-2,50, 3,50-2,75 мм, 3,50-3,00 мм Толщина балки - 65 мкм Площадь поверхности (Max) 299,66 мм2 (диаметр: 3,50 - 3,00 мм, длина стента: 60 мм)</p>	ШТ	40	260 000,00	10 400 000
34	<p>Аспирационный катетер применяется для извлечения свежих мягкий эмболов и тромбов из коронарной и периферийной сосудистой системы</p> <p>Дистальный профиль кончика – 1,7F/0,022". Просвет для аспирации тромба – 2,85 F/0,037". Тип конструкции: Наклонная прямая. Форма всасывающих/аспирационных просветов: Круглая Маркировочная полоса: Рентген контрастный маркер Максимальный внешний диаметр (при извлечении/аспирации): 1,70 mm Наружный диаметр проксимальной части OD: 1,30 mm Наружный диаметр дистальной части : 1,30 mm Внешний диаметр проксимальной части OD: 1,09 mm Внешний диаметр дистальной части : 1,00 mm Поперечная площадь сечения проксимальной зоны (mm²): 0,933 mm² Поперечная площадь сечения дистальной зоны (mm²): 0,785 mm² Длина порта быстрой замены: 10 mm Полезная длина катетера: 1400 mm Тип покрытия: Гидрофильное Длина дистального покрытия (от наконечника): 300 mm Прибор для отсасывания давления (аспирации): Ручной; с набором шприца 30 ml Совместимость направляющего катетера: 6F Минимальный внутренний диаметр направляющего катетера: 0,070" (1,78 mm) Совместимость направляющего катетера: 0,014"</p>	ШТ	50	65 000,00	3 250 000

35	Баллонно-расширяемая периферийная стент-система	"Баллонно расширяемая периферийная стент-система применяется в лечении артеросклеротических заболеваний периферических артерий, расположенных ниже дуги аорты, с диаметром пораженного сосуда от 5,00 до 10,00мм, включая подвздошные/крупные и другие периферические артерии у пациентов, для лечения которых допустимо применение Чрескожной ангиопластики и процедуры стентирования. Стент: Полиуретановый кобальт-хромовый сплав L605, полученный посредством лазерной резки из бесшовной трубки по тубиридной модели. Отношение металла к сосуду (%): 10,76-19,92. Толщина распорки (мм) 120 ± 15. Доступный диаметр стента (мм) 5, 6, 7, 8, 9, 10. Характеристики системы доставки Конструкция системы доставки: Надпроводная. Эффективная длина (используемая длина) (см) 80, 135. Проксимальный стержень (F) 5. Кожух интродьюсера (F) 6/7/8. Совместимость провода проводника 0,035". Номинальное давление (атм) 8/10. Внешние данные штифта 5F. Совместимость проводочного проводника катетера: OTW 0,035" (0/89mm)"	ШТ	15	200 000,00	3 000 000
36	Двухпросветный баллонный дилатационный катетер для Чрескожной транслюминальной ангиопластики Moget™ PTA - 0.035" OTW	"Двухпросветный баллонный дилатационный катетер для Чрескожной транслюминальной ангиопластики 0,035" OTW — это PTA катетер, который работает на принципе воздействия гидравлического давления, которое осуществляется с помощью расширяющегося баллона, закрепленного на дистальный конек. Баллонный дилатационный катетер - 0,035" OTW вводится с помощью Проводочного направлятеля 0,035" PTA. Баллон приводится по артерии и располагается на месте повреждения. Расширение баллона с использованием соответствующего метода расширения гарантирует модификацию бляшки, что приводит к восстановлению тока крови. Материал баллона – нейлон. Длина баллонного катетера (мм): 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 120; диаметр баллонного катетера (мм): 3,00; 4,00; 5,00; 6,00; 7,00; 8,00; Рабочая длина - 80±2 / 135±2; Минимальная совместимость оболочка – 5F – 7F в зависимости от диаметра и длины баллона. Наличие 2 маркеров – Платина/Иридий: Длина кончика катетера – 5,0±1 мм. Диаметр шифта – 5F (1,72 мм / 0,068 "). Номинальное давление – 6 / 7 АТМ в зависимости от диаметра и длины баллонного катетера. Давление разрыва – 11 / 14 АТМ в зависимости от длины и диаметра баллонного катетера	ШТ	30	45 000,00	1 350 000
37	Баллонные катетеры покрытые лекарственным веществом.	"Баллонные катетеры, покрытые лекарственным веществом, размеры: диаметр баллона (мм): 3,00; 4,00; 5,00; 6,00; 7,00; 8,00; 9,00; 10,00; длина баллона (мм): 30, 40, 50, 60, 80, 120; эффективная длина проводника 800 мм; 1350 мм. Баллонные катетеры, покрытые паклитакселем предназначены для Чрескожной транслюминальной ангиопластики (ЧТА) у пациентов с obstructивным заболеванием периферических артерий для лечения рестеноза в стенте или периферических поражений de novo с референсным диаметром, равным или превышающим выбранный размер баллона. Это устройство также показано для пре- и пост-дилатации стентов в периферической сосудистой сети. Система доставки: (OTW). Материал баллонного катетера: РЕВА. Тип препарата: Паклитаксел (кристаллическая форма). Дозировка препарата: 3 мг / мм ² . Наполнитель: Полиэтиленгликоль. Полезная длина катетера: 80 см, 135 см. Максимальная совместимость с проводником: 0,014 """, 0,035 """, Мин. Совместимость оболочка: 5-8F. Баллонные маркеры: 2 платиноиридиевых маркера. Номинальное давление (НД): 6-7 атм (см таблицу соответствия для деталей). Номинальное давление разрыва: 11-14 атм (подробности см. В таблице соответствия)"	ШТ	30	200 000,00	6 000 000
38	Катетер диагностический неуправляемый.	Четырехполярный, десятиполярный, размер 4, 5F, расстояние между электродами 2, 2-5-2, 5, 25, 2(50)3, 5(22)5, 2-8-2, 5(170) тип изгиба. Размеры по заявке Заказчика	ШТ	15	256 000,00	3 840 000
39	Катетер диагностический управляемый.	Управляемый, четырехполярный, десятиполярный, размер 4, 5F, размер кончика электрода 1мм, расстояние между электродами 5, 2-5-2, 2-8-2, 5(20)5, тип изгиба Размеры по заявке Заказчика	ШТ	30	319 500,00	9 585 000
40	Катетер абляционный неоршаемый.	Четырехполярный, Размер 5, 6, 7 F, размер кончика электрода 4 мм., размер кольца электрода 2 мм., тип изгиба , общая длина катетера 110 см, расстояние между электродами 2-5-2 Размеры по заявке Заказчика	ШТ	20	774 000,00	15 480 000
41	Катетер абляционный оршаемый.	Абляционный катетер представляет собой стерильный одноразовый катетер со стержнем 7,5 F и дистальной частью 8 F. Он изготовлен из термопластичного эластомерного материала с электродами из благородных металлов. В данном катетере применяется новый тип электрода с гибким наконечником. В нем имеется просвет для жидкости, соединяющийся с просветом наконечника электрода, предназначенный для циркуляции физиологического раствора в ходе проведения абляции. Как для двунаправленных, так и для односторонних катетеров изменение кривизны наконечника осуществляется при помощи механизма управления, расположенного на рукоятке на проксимальном конце катетера. Для изменения кривизны дистального конца одностороннего катетера имеется кнопка контроля, расположенная на рукоятке. Для изменения кривизны дистального конца двунаправленного катетера имеется соответствующий регулятор для отклонения катетера в любом направлении. Изгиб определяется по этикетке на катетере. Длина электрода наконечника (мм): 4. Интервалы между электродами (мм): 1-4-1. Рабочая длина катетера (см): 115.	ШТ	10	851 000,00	8 510 000

42	Комплект трубок для орошения.	Трубки для орошаемых катетеров (Длина ирригационной магистрали 260 см). Обязательно наличие сенсора воздуха встроеного в магистраль, подключение к ирригационному насосу через коннектор (R1-4). Размеры по заявке Заказчика	шт	15	169 000,00	2 535 000
43	Длинный трансептальный интрольдюсер.	Армированный интрольдюсер длиной 63, 81 см. Размер 8-8,5 Fт. Максимальный размер проводника 0,32 дюйм. В комплект входит Армированный интрольдюсер с гемостатическим клапаном и боковым портом, дилататор, проводник длиной 180 см. Размеры по заявке Заказчика	шт	20	106 000,00	2 120 000
44	Кабели соединительные для подключения катетеров.	Кабель для подключения абляционного катетера к радиочастотному генератору ПВ1. Цвет серый/черный. Длина 150 см. 250 см. Размеры по заявке Заказчика	шт	2	55 000,00	110 000
45	Игла для трансептальной пункции.	Игла для трансептальной пункции однократного применения длиной 71, 89, 98 см. размер 18 га. взрослый, угол среза 50 градусов, маркер на чехле иглы для определения направления изгиба, проксимальный размер стигета 0,7 мм. дистальный размер стигета 0,35 мм. Комплект поставки: трансептальная игла из нержавеющей стали и стигет. Размеры по заявке Заказчика	шт	15	239 000,00	3 585 000
46	Электрод пациента возвратный.	Возвратный электрод пациента для подключения к абляционному генератору. Провод длиной 150 см. Тип соединения - вилка/розетка. Цвет синий. Размеры по заявке Заказчика	шт	30	27 000,00	810 000
47	Электрод эндокардиальный временный для наружных электрокардиостимуляторов.	Режим стимуляции VVI, VOO. Максимальный диаметр не более 5,7 F. Общая длина не менее 100 см. Конфигурация дистального конца - прямой. Контакт дистальный (катод V) не более 5,7 F. Площадь не менее 12 мм2. Материал - титан. Эл. сопротивление спирали катода не более 60 Ом. Контакт проксимальный (анод V) не более 5,4 F. Площадь не менее 22 мм2. Эл. сопротивление спирали анода не более 60 Ом. Межконтактное расстояние не более 10 мм. Изолятор не более 5,4 F. Материал полиэтилен рентгеноконтрастный. Коннектор однополюсное штекеры 2 мм, «<» черный, «<+>»красный, с защитными колпачками. Опции: направитель не более 0,35 мм. Наличие защитных колпачков на штекерах для повышенной безопасности от попадания на контакты электрода статического электричества. Наличие водонепроницаемого клапана (для введения направителя). Совместимость со всеми существующими разъемами наружных ЭКС.	шт	20	65 520,00	1 310 400
48	Электрод эндокардиальный временный для наружных электрокардиостимуляторов.	Режим стимуляции VVI, VOO. Максимальный диаметр не более 5,7 F. Общая длина не менее 130 см. Полезная длина не менее 110 см. Конфигурация дистального конца - изогнутый. Контакт дистальный (катод V) не более 5,7 F. Площадь не менее 12 мм2. Материал - титан. Эл. сопротивление спирали катода не более 60 Ом. Контакт проксимальный (анод V) не более 5,4 F. Площадь не менее 22 мм2. Эл. сопротивление спирали анода не более 60 Ом. Межконтактное расстояние не более 10 мм. Изолятор не более 5,4 F. Материал полиэтилен рентгеноконтрастный. Коннектор однополюсное штекеры 2 мм, «<» черный, «<+>»красный, с защитными колпачками. Опции: направитель не более 0,35 мм. Наличие защитных колпачков на штекерах для повышенной безопасности от попадания на контакты электрода статического электричества. Наличие водонепроницаемого клапана (для введения направителя). Совместимость со всеми существующими разъемами наружных ЭКС.	шт	20	65 520,00	1 310 400

<p>Электрокардиостимулятор, имплантируемый. (МРТ-совместимый) с двухкамерный) с принадлежностями</p>	<p>Импантируемый МРТ-совместимый мультипрограммируемый двухкамерный частотно-адаптивный электрокардиостимулятор с функцией активного контроля захвата по обоим каналам в комплекте с принадлежностями. Режимы стимуляции: ВЫКЛ.; DDD(R); VVI(R); AAI(R); DDI(R); AOO(R); VDD(R); VVI; AAI; VDI(R); VOO(R); DVI(R); DDO(R); DDT. Значение базовой частоты (по обоим каналам) в диапазоне, но не уже чем от 30 до 200 имп/мин. Значение амплитуды стимуляционного импульса (по обоим каналам) в диапазоне, но не уже чем от 0,2 до 7,5 В. Значение длительности импульса (по обоим каналам) в диапазоне, но не уже чем от 0,1 до 1,5 мс. Наличие функции активного контроля захвата (КЗ) (по обоим каналам). Наличие контроля эффективности стимуляции с оценкой эффективности каждого навязываемого стимула. Возможность автоматического определения оптимальных значений чувствительности на обоих каналах на постоянной основе. Максимальная частота отслеживания по желудочковому каналу: 200 уд/мин. Сенсор частотной адаптации: акселерометр. Функция частотного гистерезиса: наличие минимум трёх вариантов гистерезиса - динамический гистерезис; повторный гистерезис; поисковый гистерезис. Значение предельно-желудочковой задержки в диапазоне, но не уже чем от 20 до 350 мс. Возможность отдельного программирования для шести частотных диапазонов и раздельного программирования для спонтанных и стимуляционных событий. Автоматический алгоритм минимизации желудочковой стимуляции за счет интеллектуального увеличения АВ-задержки, наличие повторного, поискового АВ-гистерезиса и отрицательного для обеспечения постоянной желудочковой стимуляции. Наличие программируемого ночного ритма стимуляции. Функция автоматического контроля электродов: наличие подпорогового измерения импеданса электродов не реже, чем через каждые 30 с независимо от фазы собственного проведения или стимуляции. Функция автоматической проверки электродов: наличие - возможность автоматического изменения полярности детекции и стимуляции при выходе значений импеданса за рамки допустимых значений. Функция автоматической инициализации аппарата в момент имплантации: наличие, активация накопления статистики, выполнение автоматического определения полярности электрода. МРТ-совместимость без зон ограничения сканирования при условии использования в комбинации с МРТ-совместимыми электродами, а также соблюдения требуемых производителем условий проведения исследования. Возможность проведения процедуры неинвазивного ЭФИ. Возможность автоматической записи внутрисердечных электрограмм (ВЭГМ) в память ЭКС: не менее 4-х эпизодов длительностью до 10 с каждый. Проведение автоматических тестов определения чувствительности, порогов стимуляции и сопротивления по обоим каналам при контрольном осмотре пациента: наличие. Расчётный срок службы: более 12 лет при 50% стимуляции в режиме DDD(R) с базовой частотой не менее 60 имп/мин; амплитудой предельного и желудочкового стимулов не менее 2,5 В; длительностью импульса по обоим каналам не менее 0,4 мс; импедансом обоих электродов не более 500 Ом. Масса: не более 23,2 г. Толщина: не более 6,5 мм. Объём: не более 11 см³. Эндокардиальный МРТ-совместимый биполярный электрод активной фиксации. Материал изоляционного слоя - полиуретан. Максимальный диаметр электрод активной фиксации. Варианты длины электрода. 45, 53 и 60 см. Стерил - (сохраняется в резервуаре для постепенного высвобождения). Межполюсное расстояние не более 10 мм. Тип спирали выдвижная/ретрактируемая спираль, электрически активная. Длина выдвижения спирали не более 1,8 мм. Материал спирали иридиевый сплав, фрактальная поверхность, площадь не менее 4,5 мм². Наличие рентгеновской метки положения спирали. Рекомензуемый интролюсер не более 6 Френч. Стандартная комплектация состоит из (при поставке в комплекте): 1. Электрокардиостимулятор МРТ-совместимый, двухкамерный – 1 шт. 2. Эндокардиальные МРТ-совместимые электроды, активной фиксации, диаметром не более 6 Френч – 2 шт. 3. Интролюсер - 2 шт.</p>	<p>шт</p>	<p>15</p>	<p>775 500,00</p>	<p>11 632 500</p>
--	---	-----------	-----------	-------------------	-------------------

Кардиовертер-дефибриллятор имплантируемый двухкамерный с принадлежностями

	<p>МРТ-совместимый двухкамерный имплантируемый кардиовертер-дефибриллятор. Три зоны детекции аритмии: ЖТ1, ЖТ2, ФЖ. Критерии детекции: Внезапное начало; Стабильность; Интервал сцепления; Алгоритм математической и морфологической дискриминации; Критерий устойчивой ЖТ. Зона детекции ЖТ1: Выкл. от 100 до 222 уд/мин. Для ЖТ2: Выкл. от 120 до 222 уд/мин. Количество комплексов при детекции: для ЖТ1 от 10 до 100; для ЖТ2 от 10 до 80; для релетекции для ЖТ1 от 10 до 50; для ЖТ2 от 10 до 40. Внезапное начало: ВЫКЛ; от 4 до 32%. Критерий стабильности: если SMART = ВЫКЛ: ВЫКЛ; ± 8 ... (4) ... ±48%. Если SMART = ВКЛ: ±8 ... (4) ... ±48%. Устойчивая ЖТ - ВЫКЛ; от 1 до 3 мин; шаг 1 мин; 3 мин; далее от 10 до 30 мин, с шагом 10 мин. Алгоритм морфологической дискриминации наджелудочковых и желудочковых форм нарушенного ритма сердца с возможностью настройки порогов для более точной и корректной дискриминации. Зона детекции ФЖ: Выкл. от 150 до 250 уд/мин. Счетчик детекции ФЖ: 6 из 8; 8 из 12; 10 из 14; 12 из 16; 16 из 20; 18 из 24; 20 из 26; 22 из 30; 24 из 30; 30 из 40. Счетчик релетекции ФЖ: 6 из 8; 8 из 12; 10 из 14; 12 из 16; 16 из 20; 18 из 24; 20 из 26; 22 из 30; 24 из 30; 30 из 40. Видя терапия: Антиахистимуляция. Кардиоверсия. Дефибриляция. Пачка импульсов. Пачка импульсов с уменьшением интервала между стимулами. Количество попыток АТС от 1 до 10, шаг не более 1. Количество стимулов в пачке от 1 до 15, шаг не более 1. Возможность автоматического добавления стимула в каждой последующей пачке: ВЫКЛ, ВКЛ. Интервал сцепления первого стимула со спонтанным комплексом: от 70 до 95%, шаг не более 5. Оптимизация АТС для наиболее быстрого и эффективной терапии. Энергия разряда при кардиоверсии и дефибриляции от 2 до 40 Дж. Для одного приступа ЖТ или ФЖ максимальное количество разрядов не менее 8. Полярность разряда: Возможность инверсии полярности разряда для снижения порога дефибриляции; Форма разряда: Двухфазный – возможность изменения длительности и процента соотношения фаз (минимум два варианта). Возможность выбора из трех вариантов направления шоковой разряда. Встроенные алгоритмы защиты от постстимуляционного оверсенсинга Т-волны. Наличие немедленной передачи данных о зафиксированном аппаратом событии в полностью автоматическом режиме без участия пациента по системе удаленного мониторинга. Режимы брадикардии: Выкл.; DDD(R); DDI(R); VDD(R); VDI(R); AAI(R); VVI(R); VOO; DOO. Значение базовой частоты в диапазоне, но не уже чем от 30 до 160 имп/мин. Значение амплитуды стимуляционного импульса (по всем каналам) в диапазоне, но не уже чем от 0,5 до 7,5 В. Значение длительности импульса (по всем каналам) в диапазоне, но не уже чем от 0,4 до 1,5 мс. Наличие функции автоматического контроля захвата с оценкой эффективности выполюваемой стимуляции (по всем каналам) с передачей информации по системе удаленного мониторинга. Наличие частотного гистерезиса: динамический, повторный, сканирующий. Значение предсердно-желудочковой задержки: 15; от 40 до 350 мс. Динамическая АВ-задержка, отдельно программируемая для различных частотных диапазонов и раздельно программируется для спонтанных и стимуляционных событий. Наличие АВ-гистерезиса: положительный, повторный, сканирующий и отрицательный (для обеспечения постоянной желудочковой стимуляции). Программирование ночного ритма стимуляции. Минимизация желудочковой стимуляции за счет автоматической динамической коррекции АВ-задержки. Алгоритм автоматизированного поиска рекомендуемого значения АВ-задержки на основе измерения длительности Р-волны. Беспроводная телеметрия, основанная на энергоэффективном алгоритме передачи данных. Возможность автоматической записи внутрисердечных электрограмм (ВЭГМ) в память ИКД; не менее 3-х эпизодов по 56 мин. МРТ-совместимость без зон ограничения сканирования при условии использования в комбинации с МРТ-совместимыми электродами, а также соблюдении требуемых производителем условий проведения исследования. Стандарт разъема дефибрилирующего электрода: DF-4. Поддержка системы мобильного удаленного мониторинга пациента с ежедневной беспроводной передачей всей статистической информации и внутрисердечных электрограмм по сети сотовой связи в полностью автоматическом режиме без участия пациента на ежедневной основе. Возможность сохранения до трех индивидуальных предустановок параметров перманентной программы устройства с наличием функции быстрого переключения между ними; планирование расписания проведения пановых автоматических осмотров с выбором данных и результатов выполненных тестов, которые будут отправлены в установленные дни по системе удаленного мониторинга на личный аккаунт лечащего врача. Расчетный срок службы ИКД: не менее 12,52 лет с учетом: шири максимальной энергии (40 Дж) 2 раза в год; 15% стимуляции ПДЖ; 50% стимуляции ПП с частотой не менее 60 имп/мин; амплитуде не менее 2,5 В; длительности импульса не менее 0,4 мс; сопротивлению на удаленного мониторинга и включенной записью ВЭГМ. Толщина не более 10 мм. Масса не более 77 г. Объем не более 32 см³. Стандартная комплектация состоит из (при поставке в комплектах): 1. МРТ-совместимый двухкамерный кардиовертер-дефибриллятор – 1 шт.; 2. МРТ-совместимый шоковый электрод улучшенной конструкции, стероидный, длиной не менее 65 см, диаметр не более 7,8 Френч - 1 шт.; 3. МРТ-совместимый предсердный электрод активной фиксации, стероидный, длиной 53 см, диаметром не более 5,9 Френч - 1 шт.; 4. Интродьюсер - 2 шт.</p>	ШТ	5	3 405 700	17 028 500
--	--	----	---	-----------	------------

Кардиоверттер-дефибриллятор имплантируемый трехкамерный с принадлежностями.

51

МРТ-совместимый трехкамерный имплантируемый кардиоверттер-дефибриллятор, с поддержкой функции предсердного сенсинга (варианта исполнения CRT-D-OP либо CRT-DX-OP на выбор). При зоны детекции аритмий: ЖТ1, ЖТ2, ФЖ. Критерии детекции: Вексельное начало. Стабильность. Интервалы сгущения и морфологической дисформации. Критерий устойчивой ЖТ. Зона детекции ЖТ: для ЖТ1: Выкл. от 100 до 222 уд/мин. Для ЖТ2: Выкл. от 120 до 222 уд/мин. Количество комплексов при детекции: для ЖТ1 от 10 до 100; для ЖТ2 от 10 до 80; для ретекции для ЖТ1 от 10 до 50; для ЖТ2 от 10 до 40. Вексельное начало: Выкл.: от 4 до 32%. Критерий стабильности: селн SMART = Выкл.: ± 8 ... (4) ... ± 48%. Если SMART = Вкл.: ± 8 ... (4) ... ± 48%. Устойчивая ЖТ: Выкл. от 1 до 3 мин, шаг 1 мин; 3 мин; 5 мин; далее от 10 до 30 мин, с шагом 10 мин; Алгоритм морфологической дисформации наджелудочковых и желудочковых форм нарушен ритма сердца с возможностью настройки порогов для более точной и корректной дисформации. Зона детекции ФЖ: Выкл. от 150 до 250 уд/мин. Счетчик детекции ФЖ: 6 из 8; 8 из 12; 10 из 14; 12 из 16; 16 из 20; 18 из 24; 20 из 26; 22 из 30; 24 из 30; 30 из 40. Счетчик ретекции ФЖ: 6 из 8; 8 из 12; 10 из 14; 12 из 16; 16 из 20; 18 из 24; 20 из 26; 22 из 30; 24 из 30; 30 из 40. Выды терапии: Антиадреналин (АТС), Кардиовертсия, Дефибриляция: АТС: Пауза импульсов с уменьшением интервала между стимулами. Количество попыток АТС от 1 до 10, шаг не более 1. Количество стимулов в паке от 1 до 15, шаг не более 1. Возможность автоматического добавления стимула в каждой последующей паке: Выкл./Вкл. Интервал сгущения первого стимула со спонтанным комплексом: от 70 до 95%, шаг не более 5. Оптимизация АТС для наиболее быстрой и эффективной терапии. Энергия разряда при кардиовертсии и дефибриляции от 2 до 40 Дж. Для одного приступа ЖТ или ФЖ максимальное количество разрядов не менее 8. Полярность разряда: Возможность инверсии полярности разряда для снижения порога дефибриляции. Форма разряда: Двухфазный – возможность изменения длительности и процента соотношения фаз (минимум для варианта). Возможность выбора из трех вариантов направления шокового разряда. Встроенные алгоритмы защиты от постстимуляционного оверсенсинга Т-волны. Наличие немедленной передачи данных о зафиксированном аритмическом событии в полностью автоматическом режиме без участия пациента по системе удаленного мониторинга. Режимы брадикардии: Выкл.: DDD(R); DDI(R); VDD(R); VDI(R); AA(R); VV(R); VOO; DOO. Значение базовой частоты в диапазоне, но не уже чем от 30 до 160 имп/мин. Значение амплитуды стимуляционного импульса (по всем каналам) в диапазоне, но не уже чем от 0,5 до 7,5 В. Значение длительности импульса (по всем каналам) в диапазоне, но не уже чем от 0,4 до 1,5 мс. Наличие функция автоматического контроля захвата с оценкой эффективности стимуляции (по всем каналам) с передачей информации по системе удаленного мониторинга. Наличие частотного гистерезиса: динамический, повторный, сканирующий. Алгоритм автоматизированного поиска рекомендуемого значения АВ-задержки на основе измерения длительности P-волны. Программирование ночного ритма стимуляции. Возможность программирования значения VV-задержки в диапазоне от 0 до 100 мс после стимулируемого желудочкового события, возможность выбора ведущей и ведомой камеры (правый или левый желудочек). Количество доступных для выбора векторов стимуляции ЛЖ: не менее 20. Наличие функции для тестирования ЛЖ-электрода, для упрощения выбора оптимального вектора стимуляции. Возможность автоматической записи внутрисердечных электрограмм (ВЭГМ) в память ИКД: не менее 3-х эпизодов по 56 мин. Вексельность телеметрии, основанная на энергоэффективном алгоритме передачи данных. МРТ-совместимость без зон ограничения сканирования при условии использования в комбинации с МРТ-совместимыми электродами, а также соблюдения требуемых параметров условий проведения исследования. Возможность проведения МРТ диагностики в течение 14 дней, с помощью сенсора, который активирует МРТ режим при наличии магнитных волн характерных для МРТ процедуры. Стандарт разьема дефибрилирующего электрода. Стандарт разьема левожелудочкового электрода. Поддержка системы мобильного удаленного мониторинга пациента с ежедневной беспроводной передачей всей статистической информации и внутрисердечных электрограмм по сети сотовой связи в полностью автоматическом режиме без участия пациента на ежедневной основе. Возможность сохранения до трех индивидуальных предустановок параметров перманентной программы устройства с наименьшим функциями быстрого переключения между ними; планирование расписания проведенный плановых автоматических осмотров с выбором данных и результатов выполненных тестов, которые будут отправлены в установленные дни по системе удаленного мониторинга на личный аккаунт лечащего врача. Расчетный фрек службы ИКД: не менее 8,09 лет с учетом: разрядов максимальной энергии (40 Дж) два раза в год; с 15% стимуляцией ШП; с 100% стимуляцией ПЖ/ЛЖ с базовой частотой 60 имп/мин, амплитудой не менее 2,5 В, длительностью импульса не менее 0,4 мс; соприкосновения на электродах не более 500 Ом, включенными функциями диагностики, ежедневной передаче данных по системе удаленного мониторинга и включенной записью ВЭГМ. Толщина не более 10 мм. Масса не более 82 г. Объем не более 35 см³. Стандартная комплектация состоит из нижеследующих аксессуаров (на выбор): 1. МРТ-совместимый трехкамерный кардиоверттер-дефибриллятор с поддержкой функции предсердного сенсинга – 1 шт. 2. МРТ-совместимый дефибрилирующий электрод в двух вариантах исполнения - пентаполярный шоковый электрод с длиной 2-х диодов в проекции правого предсердия (технология DX) либо стандартный шоковый электрод; уменьшенной конструкции, уменьшающий нагрузку на электрод в области коннектора и трикуспидального клапана, активной фиксации, диаметром не более 7,8 Френча - 1 шт. (варианты электрода выдвигаются вперед при размещении завялки); 3. МРТ-совместимый левожелудочковый квадриполярный электрод (для коронарного синуса). С различными вариантами длины электрода, изгибов дистальной части и расстояния между полюсами. Внешний диаметр не более 1,6 мм (4,8 Френч). Стеронд-содержит в резервуаре для постоянной высвобождения. Содержания а не более 0,5мг - 1 шт.; 4. Направляющий интродьюсер системы доставки левожелудочкового электрода через коронарный синус - 1 шт.; 5. Аксессуары для системы доставки левожелудочкового электрода - 1 шт.; 6. Интродьюсеры - 2 шт. / 3 шт. (по выбору врача) ВНИМАНИЕ - при выборе варианта комплектации без предсердного сенсинга (вариант CRT-D-OP), поставляя дополнительно предоставлят Эпикардиальный предсердный МРТ-совместимый электрод, активной фиксации, диаметром не более 6 Френч – 1 шт.

ШТ

4

4 150 500

16 602 000

52	<p>Опционный вена-кава фильтр</p> <p>Опциональный фильтр из нержавеющей стали, для постоянной или временной имплантации (без ограничения времени для удаления), конический, с двумя уловяими. Верхний (фиксирующий) уровень из шести коротких ножек, длинными концами в форме крючков для уловяими. Верхний (фиксирующий) уровень из шести коротких ножек, позволяющую проталкивать фильтр при имплантации феморальным и подколенным доступом. Немангитный, условно совместимый с МРТ до 3 Тесла. Соединение ножек без спаек, уменьшающее риск излома. Высота фильтра - 55 мм, вес - менее 1 гр, диаметр ножек 0,3 мм. Подходит для полой вены до 32 мм в диаметре. Комплект включает катетер-интродьюсер 7F с рентгеноконтрастной меткой, расширитель, доставляющий катетер, пункционную иглу 17G и J-образный проводник .035", 9F, 150/180см.</p>	ШТ	5	510 000,00	2 550 000
53	<p>Устройство для удаления и репозиционирования вена-кава фильтра</p> <p>Комплект для удаления и / или переустановки вена-кава фильтра югулярным доступом: с прямыми, изогнутыми шипами или с регулируемым углом зонта. Комплектность: Катетер-интродьюсер 9FR ID (внутренний диаметр)- полиэтилен HD. Расширитель 9F - полиэтилен HD. Катетер 7F - полиэтилен HD. Устройство с шипами. Пункционная игла - нержавеющая сталь 304. J-образный проводник - нержавеющая сталь 304 с тefлоновым покрытием. Диаметр проволоки лапок (мм) - 0,4; материал - нержавеющая сталь 316 LVM*. Диаметр шипов (мм) - 1,2-1,5; Длина шипов (мм) - 24; Угол раскрытия (°) для регулируемого устройства - 140-145.</p>	ШТ	5	310 000,00	1 550 000
54	<p>Процедурный комплект. Индивидуальный комплект для кардиохирургических и диагностических процедур</p> <p>1. Простыня 137×180 см – представляет собой защитное покрытие на стол состоящее из двух слоев нетканого материала. Основной слой размером 180±2 см на 137±2 см из полиэтилена медицинского класса. Центральный слой размером 180±2 см на 61±1 см из нетканого материала. На нижней части покрытия имеется маркировка 137×180 см – 1 шт. 2. Антропростыня 270×350 см. Простыня антрографическая одноразовая, размером 350×270 см. Простыня с двумя отверстиями радиального доступа и с двумя отверстиями феморального доступа. Покрытие изготовлено из двух видов нетканого материала: гидрофильный нетканый материал плотностью 110±5 грамм на м2, полиэтилен медицинского класса плотностью 50 микрон. Общая ширина простыни 270 см ± 2 см, длина 350 см ± 2 см. Центральная часть простыни изготовлена из трехслойного нетканого материала (вискоза, спанлейс, полиэтилен). Обладает высокой устойчивостью к жидкостям и бактериям, а также механическими свойствами, предотвращая из бесконечных полипропиленовых нитей, скрепленных термическим способом. Центральная часть простыни имеет размер в длину 350 см и в ширину 135 см, так же на ней расположены отверстия с доступами к радиальным и феморальным артериям. Все четыре отверстия с прозрачными клеящимися полосками из медицинского клея. Размер отверстия радиального доступа диаметром 6,2 см. Размер отверстия феморального доступа диаметром 10 см. Расстояние между центральной точки радиального доступа 120 см, между центральной точки феморального доступа 20 см. Простыня с двух сторон имеет края из полиэтилена плотностью 50 микрон медицинского класса, размером в длину 350 см ± 2 см и в ширину 68 см ± 2 см. Расстояние от верхнего края простыни до центра отверстий 126 см. Полиэтиленовые края соединены процедурой термического склеивания и сварки, чтобы защитить структуру простыни и обеспечить стабильную прочность – 1 шт. 3. Чаша для хранения проводника 2500 мл. Чаша для хранения проводника 2500 мл общий диаметр 243 ± 1,5 мм, высота 81 ± 1,5 мм. Радируванный внутренний профиль при удержании проводника внутри чаши. Общая емкость жидкости 2500 мл, гладкая текстура. Чаша изготовлена из полипропиленового медицинского класса. Чаша содержит внутренний проводниковый зажимный держатель. Чаша синего цвета. – 1 шт. 4. Диагностический проводник 180×0,035. Проводник с тefлоновым покрытием, длина 180 см, наружный диаметр - 0,035 ". Дистальный кончик типа J-изогнутый, гибкий, дистальная гибкая часть - 30 мм. Проводник из нержавеющей стали с тefлоновым покрытием. Проксимальная сварка стержня, ленты и катушки исходный материал в гладкий послеовальтельный катетер. Дистальное сварное соединение: сварное соединение стержня, ленты и исходного материала катушки в гладкий послеовальтельный катетер. J выпрямлен: когда натяжная сила приложена к катушке прижимающаяся к дистальному кончику. J должен открыться до минимума 150 градусов – 1 шт. 5. Чаша 250 мл. Чаша синяя 250 мл из полипропиленового медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 100 ± 1,5 мм, общая высота 75 ± 20 мм. Высота верхней границы составляет 5± 1,5 мм. – 1 шт. 6. Чаша 100 мл. Чаша прозрачная 100 мл из полипропиленового медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 63 мм, общая высота 63 ± 1,5 мм. – 1 шт. 7. Чаша 60 мл. Прозрачная, стакан. Чаша прозрачная 60 мл из полипропиленового медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 55 ± 1,5 мм, общая высота 63 ± 1,5 мм. – 1 шт. 7. Чаша 60 мл. Прозрачная, стакан. Чаша прозрачная 60 мл из полипропиленового медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 63 мм, общая высота 63 мм. – 1 шт. 8. Игла инъекционная 23 Ga 0,6×30 мм. Игла 23G×1¼ дюйма 0,6 мм×30 мм одноразового использования, используемые для инъекционных процедур и для аспирации медицинских жидкостей. Игла сделана из нержавеющей стали и замок соединение из пластика ABS. Игла подходит для использования с соединением Лувр или Лувр Лок – 1 шт. 9. Игла пункционная 18 Ga 7см. Игла используется для получения сосудистого доступа для размещения проводника. Игла сделана из нержавеющей стали и замок соединение из пластика ABS. Игла 18G, длиной 70 мм. – 1 шт. 10. Шприц 20 мл Лувр Лок. Шприц Лувр Лок объемом 20 мл одноразовый, сделан из полипропиленового медицинского класса. Шприц состоит из цилиндра, плунжера, поршня, винтовой втулки иглы. Дистально прозрачный цилиндр позволяет легко измерить</p>	ШТ	1400	48 000,00	67 200 000

объем, содержащийся в шприце и обнаружить пузырьки воздуха. Шприц имеет градуированную шкалу на цилиндре до 20 мл, шкала легко читается. – 2 шт. 11. Шприц 10 мл Дювер. Шприц Дювер объемом 10 мл одноразовый, сделан из полипропилена медицинского класса. Шприц состоит из цилиндра, плунжера, поршня, втулки иглы. Достаточно прозрачный цилиндр позволяет легко измерить объем, содержащийся в шприце и обнаружить пузырьки воздуха. Шприц имеет градуированную шкалу на цилиндре до 10 мл, шкала легко читается. – 2 шт. 12. Шприц 5 мл Дювер. Шприц Дювер объемом 5 мл одноразовый, сделан из полипропилена медицинского класса. Шприц состоит из цилиндра, плунжера, поршня, втулки иглы. Достаточно прозрачный цилиндр позволяет легко измерить объем, содержащийся в шприце и обнаружить пузырьки воздуха. Шприц имеет градуированную шкалу на цилиндре до 5 мл, шкала легко читается. – 1 шт. 13. Зажим для обработки операционного поля. Зажим для обработки операционного поля одноразовый, предназначенный для использования во время захвата губки/салфеток при осуществлении антисептических процедур. Длина 19 см. Сделан из полипропилена медицинского класса плюс 30% соединительный стержень – 1 шт. 14. Скальпель №11. Скальпель одноразовый. Ручка скальпеля: изготовлена из акрилонитрилбутадиенстирол материала, общая длина – 140 мм. Ручка скальпеля должна иметь овертанье захвата для пальца, чтобы обеспечить лучшую управляемость и маневренность. Угол полوسی захвата пальцем составляет 30 градусов. Лезвие: изготовлено из нержавеющей стали с допустимой твердостью, толщина 0,41 мм. Скальпель №11 – 1 шт. 15. Линия мониторинга давления 120 см. Линия для мониторинга давления для взрослых и детей – 120 см длины. Мама/папа соединитель типа Дювер Док. Надежное соединение Дювер Док предотвращает случайное отсоединение. Внутренний диаметр 1,5 мм, наружный диаметр 3,25 мм. Прозрачность чистая. Сделано из поливинилхлорида. Устойчивы к давлению 30 psi (2 бар) – 1 шт. 16. Салфетка марлевая 10×10 см. Салфетки рентгеноконтрастные 10×10 см, сделаны из марли 12 слоев. – 30 шт. 17. Чехол для аппарата 100×100 см – представляет собой покрытие защитное изготовлено из полиэтиленовой пленки медицинского класса толщиной 50 микрон. Ширина покрытия составляет 100 ± 2 см, длина 100 ± 2 см. Покрытие обладает 2 положенными собранным и расстеленным виде. Чехол имеет резиную ленту, чтобы обеспечить помощь в прикреплении и расположении покрытия. – 1 шт. 18. Чехол для аппарата диаметром 90 см – представляет собой защитное покрытие: для снимков R35. Покрытие защитное для снимков R35 из полиэтиленовой пленки медицинского класса толщиной 50 микрон. Покрытие может быть в двух положениях в собранном и расстеленном виде. В натянтом положении длина 88 ± 2 см. Чехол имеет резиную ленту, чтобы обеспечить помощь в прикреплении и расположении покрытия. – 1 шт. 19. Салфетка 32×36 см – полотенце для рук изготовлено из целлюлозы, размером в длину 36 см и в ширину 32 см. – 2 шт. 20. Салфетки марлевые 45×45 см с рентгеноконтрастной пластинкой, с петлей. Хирургические рентгеноконтрастные салфетки размером 45 см на 45 см, сделаны из марли. Салфетки сложены 8 слоев, с боку имеет рентгеноконтрастную пластину и петлю – 2 шт. 21. Перчатки №7 - перчатки хирургические латексные одноразовые, коричневые, неолупдренные, размером 7.0. Перчатки из натурального каучукового латекса. Снижает аллергическую реакцию на латекс благодаря низкому содержанию белка. Специальное внутреннее полимерное покрытие позволяет легко надевать перчатки как сухими, так и влажными руками. Шероховатая поверхность обеспечивает отличное сцепление. Благодаря более тонкой конструкции перчатки обеспечивают лучшую тактильность и помогают хирургу лучше выдолгать микрохирургические операции. Коричневый цвет также имеет антибактериальное покрытие – 1 пара. 22. Перчатки №7.5 - перчатки хирургические латексные одноразовые, коричневые, неолупдренные, размером 7.5. Перчатки из натурального каучукового латекса. Снижает аллергическую реакцию на латекс благодаря низкому содержанию белка. Специальное внутреннее полимерное покрытие позволяет легко надевать перчатки как сухими, так и влажными руками. Шероховатая поверхность обеспечивает отличное сцепление. Благодаря более тонкой конструкции перчатки обеспечивают лучшую тактильность и помогают хирургу лучше выдолгать микрохирургические операции. Коричневый цвет также имеет антибактериальное покрытие – 1 пара. 23. Простыня 150×250 см с липким краем 5 см. Простыня размером 250 см ± 5 см на 150 см ± 5 см, сделана из нетканого материала плотность не менее 54 грамм на м2. Двухслойный нетканый материал (вискоза и полиэфир) производится из бесконечных полипропиленовых нитей, скрепленных термическим способом. Покрытие имеет гидрофильное и антибактериальное свойство. Имеется клейкий край по длине покрытия 150 см ± 5 см шириной 5 см - 1 шт. 24. Халат хирургический - халат евростандарт L с усиленным перелом и рукавами. Халат усиленный хирургический из нетканого материала одноразовый. Халат состоит из двух слоев – основной слой SMMS и усиленный слой. Суммарная плотность усиленного халата не менее 85 грамм на м2. Четырехслойный нетканый материал SMMS плотностью не менее 45 грамм на м2 плюс нетканый материал не менее 40 грамм на м2. Размер: ворот в длину 19 см, передняя часть от линии горловины до низа 134 см, общая ширина в развернутом виде 152 см, длина от самой высокой точки плеча до низа 142 см, длина рукава до верхней точки плеча 80 см, ширина груди 64 см, манжета 7 см на 5 см. Усиленная часть рукава составляет 40 см. Расстояние между вырезом до усиленной части на груди 20 см. Длина усиленной части на груди 80 см, ширина усиленной части в области груди 50 см. Халат имеет на спинке фиксатор Velcro, бумажный фиксатор для поясного завязок и две целлюлозные салфетки для рук. Манжета на рукавах шивая из трикотажного материала с высоким содержанием хлопка. Размер L. – 1 шт. 25. Халат

		<p>хирургический - халат евростандарт XL с усиленным передом и рукавами. Халат усиленный хирургический из нетканого материала одношовный. Халат состоит из двух слоев - основной слой SMMS и усиленный слой.</p> <p>Суммарная плотность усиленного халата не менее 85 грамм на м². Четырехслойный нетканый материал SMMS плотностью не менее 45 грамм на м² плюс нетканый материал не менее 40 грамм на м². Размер: ворот в длину 22 см, передняя часть от линии горловины до низа 139,5 см, общая ширина в развешенном виде 165 см, длина от самой высокой точки плеча до низа 148 см, длина рукава до верхней точки плеча 84 см, ширина груди 70 см, манжета 7 см на 5 см. Усиленная часть рукава составляет 42 см. Расстояние между вырезом до усиленной части на груди 20 см. Длина усиленной части на груди 80 см, ширина усиленной части в области груди 50 см. Халат имеет на спине фиксатор Velcro, бумажный фиксатор для поясных завязок и две целлюлозные салфетки для рук. Манжета на рукавах сшита из трикотажного материала с высоким содержанием хлопка. Размер XL - 1 шт. 26. Стяжки для маркирования емкостей - 9 шт. 27. Клип-берет хирургический одношовный, гофрированный, с двумя заплатами, вдоль окружности приварена двухуровневая резинка. Изготовлен без использования ниток (только сварные швы) из полипропиленового нетканого материала синбонд. В сложенном виде представляет собой полосу - 2 шт. 28. Маска трехслойная на резинках изготовлена из двух слоев нетканого полотна типа СС (спанбонд) и одного слоя нетканого материала типа СМС, который содержит мелглобулин (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) - 2 шт. Стерильно. Метод стерилизации: этиленоксидом.</p>				
55	Диализатор капиллярный с мембраной стерильный, однократного применения, размер: FХ 8	Диализатор капиллярный с мембраной стерильный, однократного применения, размер: FХ 8	шт	1450	7 850,00	11 382 500
56	Канюля внутривенная с катетером и инъекционным клапаном размером: 16G 45мм	Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 16G, с инъекционным портом и фиксирующими крыльшками, на стигете, длина не менее 45,0 мм. Ультратонкая силиконизированная игла 1,8 мм. Из нержавеющей стали с конической формой острья. Скорость потока 200 мл/мин. Изделие изготовлено из биологически совместимого и устойчивого на излом политетрафторэтилена с чрезвычайно гладким покрытием внутренней и внешней поверхности. У основания конуса имеются плоские выступы, которые обеспечивают оптимальную фиксацию. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: 96 часов. Применяется для внутривенных вливаний лекарственных средств, инфузий, растворов.	шт	1900	85,00	161 500
57	Канюля внутривенная с катетером и инъекционным клапаном размером: 18G 45мм	Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 18G, с инъекционным портом и фиксирующими крыльшками, на стигете, длина не менее 45,0 мм. Ультратонкая силиконизированная игла 1,3 мм. Из нержавеющей стали с конической формой острья. Скорость потока 85 мл/мин. Изделие изготовлено из биологически совместимого и устойчивого на излом политетрафторэтилена с чрезвычайно гладким покрытием внутренней и внешней поверхности. У основания конуса имеются плоские выступы, которые обеспечивают оптимальную фиксацию. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: 96 часов. Применяется для внутривенных вливаний лекарственных средств, инфузий, растворов.	шт	6500	85,00	552 500
58	Канюля внутривенная с катетером и инъекционным клапаном размером: 20G 33мм	Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 20G, с инъекционным портом и фиксирующими крыльшками, на стигете, длина не менее 33,0 мм. Ультратонкая силиконизированная игла 1,1 мм. Из нержавеющей стали с конической формой острья. Скорость потока 55 мл/мин. Изделие изготовлено из биологически совместимого и устойчивого на излом политетрафторэтилена с чрезвычайно гладким покрытием внутренней и внешней поверхности. У основания конуса имеются плоские выступы, которые обеспечивают оптимальную фиксацию. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: 96 часов. Применяется для внутривенных вливаний лекарственных средств, инфузий, растворов.	шт	7500	85,00	637 500
59	Канюля внутривенная с катетером и инъекционным клапаном размером: 22G 25мм	Инфузионные канюли с инъекционным клапаном для периферического внутривенного доступа 22G, с инъекционным портом и фиксирующими крыльшками, на стигете, длина не менее 25,0 мм. Ультратонкая силиконизированная игла 0,9 мм. Из нержавеющей стали с конической формой острья. Скорость потока 33 мл/мин. Изделие изготовлено из биологически совместимого и устойчивого на излом политетрафторэтилена с чрезвычайно гладким покрытием внутренней и внешней поверхности. У основания конуса имеются плоские выступы, которые обеспечивают оптимальную фиксацию. Стерилизована оксидом этилена. Рекомендованное максимальное время использования: 96 часов. Применяется для внутривенных вливаний лекарственных средств, инфузий, растворов.	шт	2100	85,00	178 500

60	Инфузионная канюля (игла-бабочка) с удлинителем для внутривенного доступа G-21,23,25	Инфузионная канюля (игла-бабочка) с удлинителем для внутривенного доступа G-21,23,25. Представляет собой тубулю, тонкую прозрачную трубку длиной 300 мм, которая позволяет проводить манипуляции вдали от места венопункции, снижает риск смещения иглы и случайного повреждения вены. С одного конца катетера-бабочки имеется соединение типа Лурер (Лур) или Лурер-Лок с защитным колпачком	шт	2100	220,00	462 000
61	Кранник трехходовой	Кранник трехходовой обеспечивает одновременную инфузию нескольких препаратов через один венозный доступ. Корпус трехходового кранника – поликарбонат. Рукоятка имеет направляющие стрелки. Скорость потока трехходового кранника: 525±10% выдерживает давление до 5 бар. Предназначены для соединения со стандартными инфузионными линиями.	шт	5 000	170,00	850 000
62	Линия проводящая инфузионная 150 см	Линия проводящая инфузионная для инфузионной терапии. Совместима с любыми шприцевыми насосами. Устойчивость к давлению до 4 бар. Уменьшенный объем заполнения. Термостичные винтовые коннекторы Лурер лок с обеих сторон. Максимальное время использования: 90ч. Стерильные, одноразовые, непиротгенные. Трубка изготовлена из поливинилхлорида (ПВХ)	шт	5 000	250,00	1 250 000
63	Линия, проводящая инфузионная с У-образным портом и регулятором скорости потока	Регулятор скорости потока изменяемый для инфузии препаратов, требующих дозированного введения. Диапазон регулятора потока в пределах min.5 - max. 250мл/ч. Предназначены для одного или одновременно нескольких препаратов через один венозный доступ. Стерильные, одноразовые, непиротгенные.	шт	100	650,00	65 000
64	Эндотрахеальная трубка с манжетой 7,0 мм	Трубка эндотрахеальная неармированная с манжетой с глазком мерфи с рентгеноконтрастной полоской. Эндотрахеальная трубка: 7,0 мм. Прозрачная, светлая, стандартно изогнутая, трубка устойчивая к перетягу, с округлым аэраватичным дистальным кончиком с глазком Мерфи (для взрослых пациентов), встроенная в стенку трубки рентгеноконтрастная полоска для визуализации положения трубки. Эндотрахеальная трубка выпускается с глазком Мерфи и без него (недilatрические). По длине эндотрахеальной трубки нанесены отметки расстояния до дистального конца (в сантиметрах) для контроля глубины стояния при интубации. Изготовлена из термопластичного ПВХ или полипропилена; нержавеющей стали и силикона. Четко видимые маркировки, указывающие длину трубки. Состав без латекса, без фталатов, стерильная, одноразового использования. Длина трубки не менее 26 см и не более 28см; диаметр наружный 9,3 - 10 мм.	шт	450	350,00	157 500
65	Эндотрахеальная трубка с манжетой 7,5 мм	Трубка эндотрахеальная неармированная с манжетой и с глазком мерфи / с рентгеноконтрастной полоской. Эндотрахеальная трубка: 7,5 мм. Трубка должна быть Прозрачной, светлой, стандартно изогнутой, трубка устойчивая к перетягу, с округлым аэраватичным дистальным кончиком с глазком Мерфи (для взрослых пациентов), со встроенной в стенку трубки рентгеноконтрастная полоска для визуализации положения трубки. По длине эндотрахеальной трубки должны быть нанесены отметки расстояния до дистального конца (в сантиметрах) для контроля глубины стояния при интубации. Изделие должно быть изготовлено из термопластичного ПВХ или полипропилена; нержавеющей стали и силикона, с четко видимыми маркировками, указывающие длину трубки. Состав изделия без латекса, без фталатов, стерильная, одноразового использования. Длина трубки в пределах 25-27 см; диаметр наружный 9-12 мм.	шт	1520	350,00	532 000
66	Эндотрахеальная трубка с манжетой 8,0 мм	Трубка эндотрахеальная неармированная с манжетой с глазком мерфи / с рентгеноконтрастной полоской. Эндотрахеальная трубка: 8,0 мм. Трубка должна быть Прозрачной, светлой, стандартно изогнутой, трубка устойчивая к перетягу, с округлым аэраватичным дистальным кончиком с глазком Мерфи (для взрослых пациентов), со встроенной в стенку трубки рентгеноконтрастная полоска для визуализации положения трубки. По длине эндотрахеальной трубки должны быть нанесены отметки расстояния до дистального конца (в сантиметрах) для контроля глубины стояния при интубации. Изделие должно быть изготовлена из термопластичного ПВХ или полипропилена; нержавеющей стали и силикона с четко видимыми маркировками, указывающие длину трубки. Состав без латекса, без фталатов, стерильная, одноразового использования. Длина трубки в пределах 27-29 см; диаметр наружный 10-10,7 мм.	шт	2780	350,00	973 000

67	Эндотрахеальная трубка с манжетой 8,5 мм	Трубка эндотрахеальная неармированная с манжетой с глазком Мерфи / с рентгеноконтрастной полоской. Эндотрахеальная трубка: 8,5 мм. Трубка должна быть прозрачной, светлой, стандартно изогнутой, трубка устойчивая к перетягу, с округлым атравматичным дистальным кончиком с глазком Мерфи (для взрослых пациентов), со встроеной в стенку трубки рентгеноконтрастная полоска для визуализации положения трубки. По длине эндотрахеальной трубки должны быть нанесены отметки расстояния до дистального конца (в сантиметрах) для контроля глубины стояния при интубации. Изделие должно быть изготовлено из термопластичного ПВХ или полипропилена, нержавеющей стали и силикона, с четко видимыми маркировками, указывающие длину трубки. Состав изделия без латекса, без фталатов, стерильная, одноразового использования. Длина трубки в пределах 28-29 см; диаметр наружный 11-11,3 мм.	ШТ	1300	350,00	455 000
68	Эндотрахеальная трубка с манжетой 9,0 мм	Трубка эндотрахеальная неармированная с манжетой с глазком Мерфи / с рентгеноконтрастной полоской. Эндотрахеальная трубка: 9,0 мм. Трубка должна быть прозрачной, светлой, стандартно изогнутой, трубка устойчивая к перетягу, с округлым атравматичным дистальным кончиком с глазком Мерфи (для взрослых пациентов), со встроеной в стенку трубки рентгеноконтрастная полоска для визуализации положения трубки. По длине эндотрахеальной трубки должны быть нанесены отметки расстояния до дистального конца (в сантиметрах) для контроля глубины стояния при интубации. Изделие должно быть изготовлено из термопластичного ПВХ или полипропилена, нержавеющей стали и силикона, с четко видимыми маркировками, указывающие длину трубки. Состав изделия без латекса, без фталатов, стерильная, одноразового использования. Длина трубки в пределах 28-29 см; диаметр наружный 11-11,3 мм.	ШТ	300	350,00	105 000
69	Катетер центральный венозный (1-просветный) полнуретановый рентгеноконтрастный с инъекционными колпачками, размером: 14G; (7F) длиной: 20см. в комплекте с принадлежностями для установки	Наименование комплектующих: 1. Катетер центральный венозный полнуретановый рентгеноконтрастный с инъекционными колпачками, размером: 14Gа (7F): длина 20см; диаметр: 2,0 мм. 2. Проводник нитиноловый с толкателем 3. Скальпель 11" 4. Соудлистый дилататор - 2 шт 5. У-образная интрольосерная игла 6. Шприц 5 мл 7. Жаким - 2 шт 8. Запорный кран 9. Шовный материал с хирургической полуизогнутой иглой 10. Салфетка хирургическая 11. Салфетка марлевая - 5 шт. Технические характеристики: Катетер (1- просветный) изготовлен из мягкого полнуретана с рентгеноконтрастной полосой для легкой визуализации. Мягкий, атравматичный конический наконечник снижает вероятность травмы сосуда во время введения и обеспечивает легкий доступ к вене. Скорость потока: дистальная - 75-120 мл/мин. Проводник (прямой): 1-образный): 0,80 x 60 см. Интрольосерная игла: 18G; Область применения, назначение: ДПУ. Обеспечение долгосрочного сосудистого доступа с целью долгосрочной инфузионной терапии, парентерального питания, непрерывного или периодического контроля центрального венозного давления, инфузии веществ с высокой осмолярностью и/или с раздражающим действием, инфузии и/или взятия крови у пациентов с отравленным периферическим венозным доступом	ШТ	600	7 500,00	4 500 000
70	Катетер центральный венозный (2-просветный) полнуретановый рентгеноконтрастный с инъекционными колпачками, размером: 7F; длиной: 20см; в комплекте с принадлежностями для установки	Наименование комплектующих: 1. Катетер центральный венозный полнуретановый рентгеноконтрастный с инъекционными колпачками, размером: 7F- (14Gа/18Gа); длиной: 20см; диаметр 2,30 мм. 2. Проводник нитиноловый с толкателем 3. Скальпель 11" 4. Соудлистый дилататор - 2 шт 5. У-образная интрольосерная игла 6. Шприц 5 мл 7. Жаким - 2 шт 8. Запорный кран 9. Шовный материал с хирургической полуизогнутой иглой 10. Салфетка хирургическая 11. Салфетка марлевая - 5 шт. Технические характеристики: Катетер (2-просветный) изготовлен из мягкого полнуретана с рентгеноконтрастной полосой для легкой визуализации. Мягкий, атравматичный конический наконечник снижает вероятность травмы сосуда во время введения и обеспечивает легкое и плавное введение катетера. Несовместимые препараты могут вводиться одновременно через отдельные просветы. Размещается в венозную или подключичную вену. Скорость потока: проксимальная - 25-40 мл/мин, дистальная - 55-100 мл/мин. Проводник (прямой): 1-образный): 0,032" x 60см. Интрольосерная игла: 18G; 67 мм.	ШТ	2300	8 000,00	18 400 000
71	Катетер центральный венозный (3-просветный) полнуретановый рентгеноконтрастный с инъекционными колпачками, размером: 7F; длиной: 20см; в комплекте с принадлежностями для установки	Наименование комплектующих: 1. Катетер центральный венозный полнуретановый рентгеноконтрастный с инъекционными колпачками, размером: 7F- (16Gа/18Gа); длиной: 20см; диаметр 2,3 мм. 2. Проводник нитиноловый с толкателем 3. Скальпель 11" 4. Соудлистый дилататор - 2 шт 5. У-образная интрольосерная игла 6. Шприц 5 мл 7. Жаким - 2 шт 8. Запорный кран 9. Шовный материал с хирургической полуизогнутой иглой 10. Салфетка хирургическая 11. Салфетка марлевая - 5 шт. Технические характеристики: Катетер (3- просветный) изготовлен из мягкого полнуретана с рентгеноконтрастной полосой для легкой визуализации. Мягкий, атравматичный конический наконечник снижает вероятность травмы сосуда во время введения и обеспечивает легкое и плавное введение катетера. Несовместимые препараты могут вводиться одновременно через отдельные просветы. Размещается в венозную или подключичную вену. Скорость потока: проксимальная - 15-30 мл/мин, дистальная - 35-65 мл/мин, медиальная - 15-30 мл/мин. Интрольосерная игла: 18G длиной 67мм.	ШТ	1000	8 500,00	8 500 000

72	Катетер гемодиализный полиуретановый рентгеноконтрастный 2-х просветный с инъекционными колпачками в комплекте с принадлежностями для установки 12 Фг x 20 см	Катетер гемодиализный полиуретановый рентгеноконтрастный с инъекционными колпачками, размером: 12Фг, длиной: 20см, в комплекте с принадлежностями для установки. Наименование комплектующих: Катетер гемодиализный полиуретановый рентгеноконтрастный с инъекционными колпачками, размером: 12Фг, длиной: 20см 2. Проводник нитиноловый с толкателем 3. Скальпель 1" 4. Сосудистый дилататор - 2 шт 5. Интродьюсерная игла 6. Шприц 5 мл 7. Гепариновый замок - 2 шт 8. Прозрачный перевязочный материал 9. Шовный материал "Мерсил" с хирургической полуэластичной иглой 10. Салфетка хирургическая 11. Салфетка марлевая - 5 шт. Катетер изготовлен из тибкого полиуретана с рентгеноконтрастной полосой для легкой визуализации. Мягкий, атравматичный конический наконечник снижает вероятность травмирования сосуда во время введения и обеспечивает легкое и плавное введение катетера. Несовместимые препараты могут вводиться одновременно через отдельные каналы. Размещается в артериальную или подключичную вену. Скорость потока: артериальная -280-350 мл/мин, венозная - 235-315 мл/мин. Катетер (2 - просветный): 12Фг x 20см. Проводник (прямой, J-образный): 0.035" x 70 см. Интродьюсерная игла: 18G. Область применения, назначение: ЛПУ Обеспечение долгосрочного сосудистого доступа для гемодиализа и афереза.	шт	200	17 000,00	3 400 000
73	Кружка Эсмарха одноразовая	Кружка Эсмарха одноразовая	штучка	4600	800,00	3 680 000
74	Фентанил	Раствор для инъекций, 0,005%, 2 мл, №5	амп	15000	349,54	5 243 100
75	Натрия хлорид 0,9%, 100 мл	Раствор для инфузий, 0,9%, 100 мл, № 1	фл	30000	73,28	2 198 400
76	Интрафен 400 мг/4 мл	Интрафен р-р для в-в введения, 400 мг/4 мл	фл	7000	1 135,20	7 946 400
77	Линнезолид 2мг 300 мл/мл	Линнезолид раствор для инфузий, 2 мг/мл, 300 мл № 1	фл	150	15 343,87	2 301 581
78	Энцифер 5 мл р-р д/в введ	Энцифер 5 мл р-р д/в введ	амп	1000	1 829,65	1 829 650
79	Дидрогестерон 10 мг	Дидрогестерон, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, №20	табл	6000	308,99	1 853 940
80	Транма р-р для инъекций 500 мг/5 мл	Транма р-р для инъекций 500 мг/5 мл	амп	2000	884,14	1 768 280
81	Термопленка АСГА DRУSTAR DT5 В 35х43 №100	Медицинская термографическая пленка для общей рентгенографии АСГА DRУSTAR DT5 В 35х43 №100 14х17 дюймов Пленка DRУSTAR DT5В на 168-микронной РЕТ подложке. Максимальная оптическая плотность:>3.0. Полностью утилизиремая упаковка. Дневная нагрузка (пленка не чувствительна к свету). Термозульсионный слой изготовлен на основе AgOS и активатора. Сроки архивирования соответствуют требованиям. ANSII IT 9.11 и IT 9.19. Обязательно предоставить сертификат безопасности.	уп	60	113 100,00	6 786 000
82	Термопленка АСГА DRУSTAR DT5 В 20,3х25,4 №100	Медицинская термографическая пленка для общей рентгенографии АСГА DRУSTAR DT5 В 20,3х25,4 №100 8х10 дюймов Пленка DRУSTAR DT5В на 168-микронной РЕТ подложке. Максимальная оптическая плотность:>3.0 Полностью утилизиремая упаковка. Дневная нагрузка (пленка не чувствительна к свету) Термозульсионный слой изготовлен на основе AgOS и активатора. Сроки архивирования соответствуют требованиям ANSI IT 9.11 и IT 9.19. Обязательно предоставить сертификат безопасности.	уп	120	41 000,00	4 920 000

83	Кассета CR MD 4.0T General SET 35x43 см CR 30-Xm Пластинки для компьютерной радиографии (CR) высокой чувствительности и разрешающей способности при минимальной дозе. Разрешающая способность до 20 пикселей на мм (10 пар линий на мм), Уникальный фосфорный слой обеспечивает высокое качество изображения и низкий уровень шумов. Требования к программному обеспечению CR ID Software 1.1.09 или выше (Ulrix®), CR ID Software 2.0 или выше (Windows®). Фосфорный слой BaSFbVt:Eu. Спектральная чувствительность 400 нм	шт	5	685 500,00	3 427 500
ИТОГО:					596 600 901

Условия оплаты: В течении 30 календарных дней после подписания накладной на отпуск товаров и оформления ЭСФ

Место поставки товаров: ДДР ИНКОТЕРМС 2020, город Алматы, Турксибский район, улица Папанина, 220, склад аптеки.

Срок поставки товаров: В течении пяти календарных дней с момента получения заявки на поставку от заказчика

Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

Ккупаемым и отпускаемым, в том числе при закупке фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

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

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

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приращения на закуп. При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиями технической спецификации;

3) непревышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистриьютора, цены в объявлении или приращения на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключенного (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

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

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет: не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более).

7) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги по условиям договора;
8) наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.

Биконуров Н.О. _____ заместитель главного врача по лечебной части

Сүгір Е.К. _____ заместитель главного врача по ПЭР

Кожамбетов Т.К. _____ заместитель главного врача по хирургии

Наринбаев А.С. _____ зав.отд. РЭВХиК

Салыкова Г.К. _____ начальник отдела государственных закупок