



Утверждена Приказом Главного врача КГП на
ПХВ «Городская клиническая больница №4»
УОЗ г. Алматы № 60 от «10» февраля 2023 года



Досманлов Б.С.

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

город Алматы

«10» февраля 2023 года

Наименование тендера: Тендер по закупке медицинских изделий №4 на 2023 год

Сумма тендера: 240 658 567,00 (Двести сорок миллионov шестьсот пятьдесят семь тысяч пятьсот шестьдесят семь) тенге.

Количество лотов: 126 (сто двадцать шесть)

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: «10» февраля 2023 года с 09:00 по времени Астаны

Дата окончания приема заявок: «02» марта 2023 года в 10:00 по времени Астаны

Дата вскрытия тендерных заявок: «02» марта 2023 года в 11:00 по времени Астаны

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

Место поставки товаров: ДДР ИНКОТЕРМС 2020, город Алматы, Туркисбский 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 закупке 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, утвержденным Постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375, и внесении 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 производится с соблюдением принципов:

- 1) оптимального и эффективного расходования денег, исполняемых 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 государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";

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 предприятие на праве хозяйственного ведения "Городская клиническая больница №4" Управления общественного здоровья города Алматы: БИН 990240002989, ИИК KZ7894806KZT22037275, 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, Туркесбский район, улица Пананина 220, 4 этаж (Администрация), кабинет отдела государственных закупок и содержать слова "Тендер по закупку медицинских изделий №4 на 2023 год" и «Не вскрывать до 11:00 часов «02» марта 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 «02» марта 2023 года по адресу: г. Алматы, Туркесбский район, улица Пананина 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 документе, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

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

- 1) наименования и краткое описание 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



5

<p>Дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алудың үлгі шарты (тапсырыс беруші мен өнім беруші арасында) № _____</p>	<p>Типовой договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий (между заказчиком и поставщиком) № _____</p>
<p>Алматы қ. «__» _____ 2023ж.</p>	<p>г.Алматы «__» _____ 2023г.</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 алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларының (бұдан әрі – Қағидалар), № _____ "_____" _____ жылы (сатып алу затын көрсету) сатып алу бойынша _____ тәсілмен (тәсілін көрсету) сатып алу қорытындылары 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>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 закупа 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, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом _____ (указать способ) по запуску (указать предмет закупа) № _____ от "_____" _____ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий/Договор на оказание фармацевтических услуг (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:</p>
<p>1-тарау. Шартта қолданылатын терминдер</p>	<p>Глава 1. Термины, применяемые в Договоре</p>
<p>1. Осы Шартта төменде санамаланған ұғымдарға мынадай түсінік беріледі:</p>	<p>1. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:</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>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) Шарттың сомасы – Тапсырыс берушінің Өнім берушіге Шарттың шеңберінде Бірыңғай дистрибьюторға өзінің шарттық міндеттемелерін толық орындағаны үшін төлеуі тиіс сома;</p>	<p>2) цена Договора – сумма, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в соответствии с условиями Договора;</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>3) товары – лекарственные средства и (или) медицинские изделия и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в соответствии с условиями Договора;</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>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) 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>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) 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>6) Поставщик – физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о закупе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.</p>
<p>2-тарау. Шарттың мәні</p>	<p>Глава 2. Предмет Договора</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>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 кепілігі**.

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 құжаттама, жоспарлардың, сызбалардың, модельдердің, үлгілердің немесе ақпараттың мазмұнын ешкімге ашпауға тиіс.

Көрсетілген ақпарат бұл персоналға құпия түрде және шарттық міндеттемелерді орындау үшін қажет болса, сондай-ақ мадама 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 пунктке 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 жинақтауыштарының сынуы, жөндеуі, 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. Ілеспе 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 жеткізгеннен 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 хабарлар 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, тиісп-шенелту, буып-түю әдісі, жеткізу орны 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 келісімсіз 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 орындауына 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 Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);
- 3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;
- 4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;
- 5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

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

Глава 8. Заключительные положения

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

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 ерудің 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.

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 KZ53998CTB0000596987

АҚ «First Heartland Jusan Bank»

Тел.: 300 36 11

Бас дәрігер _____

Өнім беруші:

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

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 KZ53998CTB0000596987

АО «First Heartland Jusan Bank»

Тел.: 300 36 11

Главный врач _____

Поставщик:

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), выражающееся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства.

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

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

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:

Приложение №1 к тендерной документации

Досмаилов Б.С.

Перечень закупаемых товаров и их технические спецификации

№ лота	Наименование лота	Техническая спецификация лота	Ед.изм.	Кол-во	Цена	Сумма
1	Теплооблагодотменик (фильтр) для использования с трахостомической трубкой	Фильтр с теплооблагодотмеником и влажкннтелем, снабжен Лиет Lock портом с крышкой. Имеет универсальные разъемы 22М/15Fх22F/15М. Эффективность бактериально- вирусной фильтрации: не менее 99%. Время эффективной фильтрации 24 часа. Для одноразового использования. Стерильно. Метод стерилизации: этиленоксидом. В индивидуальной упаковке	шт	200	800,00	160 000,00
2	Фильтр дыхательного контура, бактериовирусный.	Фильтр бактериально-вирусный снабжен Лиет Lock портом с крышкой. Имеет универсальные разъемы 22М/15Fх22F/15М. Эффективность бактериально- вирусной фильтрации: не менее 99%. Время эффективной фильтрации 24 часа. Для одноразового использования. Стерильно. Метод стерилизации: этиленоксидом. В индивидуальной упаковке.	шт	3 500	920,00	3 220 000,00
3	Контур дыхательный для взрослых, анестезиологический (ПД 22М), с доп. шлангом и мешком до 3л с комплектом фиксаторов	Контур дыхательный конфигурируемый для НДА: длина контура от 1,5 м до 3 м в растянутом состоянии + угловой переходник к интубационной трубке с портом Лувр, коннекция 22М/15F, коннекция линии контура 22 М + резервный мешок без латекса от 2 до 3 л + дополнительный лимб от 1,5 м до 2 м в растянутом состоянии + дополнительный коннектор 22м-22м. Каждая коробка снабжена комплектом держателей -фиксаторов для шлангов дыхательного контура. Коннектор мешка с антиоксидантной конструкцией, исключает опасность непроходимости газа при манипуляциях с мешком и исключает заклипание. Принадлежности: соединитель 22М-22М. Держатель состоит из: двух П-образных скоб, одной клипсы односторонней для шланга и одной двойной клипсы для шлангов дыхательного контура, а также стандартного тест-колпачка с приливом фиксации на клипсе. Скобы могут иметь антегнивную основу 3М и могут фиксироваться на любых поверхностях оборудования. Материалы: полипропилен, полиэтилен. Упаковка индивидуальная, клинически чистая.	шт	2 000	5 200,00	10 400 000,00
4	Дыхательный контур реанимационный 1,6 м с двумя влажкннтелеми и дополнительным шлангом, диаметр 22 мм в комплекте с набором по уходу за полостью рта пациента	Дыхательный контур для взрослых, универсальный, реверсивный. Предназначен для соединения аппаратов НДА и ИВЛ с пациентом (реанимация и пробуждение). Гофрированные шланги влажкннтелеми прозрачные (диаметр 22 мм, длина 1,6 м.), с параллельным Y-образным соединителем 22М-22М-22М/15F (на пациента) с портами 7,6 мм. Соединитель закрыт защитным колпачком красного цвета. Соединители на аппарате 22F. Два разборных, саморемтизирующихся влажкннтелеми, с клапанами поворотного типа, обеспечивают герметичность при снятии колбы в любом положении влажкннтелеми. Дополнительный шланг 0,8 м, диаметр 22 мм (для включения в линию активного увлажнения). Принадлежности: соединитель 22М-22М (2 шт.). Материал: полиэтилен, без латекса. Упаковка: клинически чистая. Каждая упаковка, состоящая из 15 контуров, снабжена одним набором по уходу за полостью рта пациента на 24 часа, предназначенным для чистки зубов с возможностью иригации ротовой полости и аспирации содержимого ротовой полости. Конструкция щетки составлена из рукоятки и тела щетки. Части щетки стыкуются соединением типа шпоничное соединение. Внутренняя полость щетки представляет собой аспирационный канал, который закрывается соединительным коннектором для подсединения аспирационной трубки. Набор предназначен для одноразового использования. Не содержит латекса, фталатов и других потенциально опасных веществ. Материал щетки – полиэтилен, материал щетины – полипропилен.	шт	1 500	7 980,00	11 970 000,00
5	Кислородная маска высокой концентрации O ₂ для взрослых	Маска в комплекте с трубкой и клапаном кислородная высокой концентрации для кислородной терапии. Маска лицевая для взрослых с носовым зажимом, с шариковым индикатором частоты дыхания и симметрично расположенным клапаном выдоха, с резервным мешком, с кислородным продольноформированным стандартным шлангом. Длина не менее 1,8 м, с головным фиксатором. Материал: полипропилен, полиэтилен, нержавеющей сталь. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая. Срок годности (срок гарантии): 5 лет от даты изготовления.	шт	500	1 880,00	940 000,00
6	Анестезиологическая маска, размер 5, анатомической формы большая взрослая, с манжетой, 22F	Маска дыхательного контура анестезиологическая лицевая для проведения масочного наркоза и неинвазивной некуросвенной вентилиации легких, в том числе с системами для ручного искусственного дыхания. Анестезиологическая маска большой размер 5 анатомической формы, с эластичной полусферической мягкой манжетой со сложной лепестковой конфигурацией в районе прилегания к носу, манжета попеременноформирована в этой части для обеспечения герметичности. Маска с прозрачным корпусом, без содержания ПВХ и фталатов форма маски и её объём оптимизированы под комбинированный двойной размер перекурывающей линейки стандартных размеров (вместо 6 или 7 размеров -4) и под минимальное "мертвое пространство", корпус маски профилирован под "пальцы" для удобства захвата. Соединительный коннектор 22F. Может быть укомплектована кольцом маскодержателя. Размеры маски ширина не более 92,8 мм, длина не	шт	1 900	630,00	1 197 000,00

7	Надгортанный воздуховод, размер 3, с нераздвинутой термопластичной манжетой, блокатором надгортанника, каналом для введения желудочного зонда малого диаметра.	<p>более 123 мм. Материалы: полиэтилен, полипропилен, эластомер. Экологична при производстве и утилизации. Упаковка индивидуальная, клинически чистая.</p> <p>Воздуховод надгортанный для обеспечения проходимость дыхательных путей при наркозе и ИВЛ во время операций, а также, при неудавшейся интубации, в экстренных случаях, может использоваться в качестве проводника и т.п. Прозрачный воздуховод, вводимый в ротоглотку с мягкой нераздвинуемой манжетой из термопластичного теплоободного эластомера, с блокатором надгортанника, с встроеным защитным усилением воздуховода, уплотненная и вогнутая форма проксимальной части воздуховода выполняет роль ротового стабилизатора, с 15-миллиметровым коннектором 15М, желудочным каналом с проксимальным портом, размер 3 (для пациентов с массой тела 30-60 кг, для проведения эндотрахеальной трубки 6,0мм, для назотрахеального зонда 12Fr). Утечка отсутствует (при давлении в контуре до 40 см H2O). Вес 47,3 гр. Маркировка на корпусе воздуховода: размер, весовой категории, идеальный уровня положения зубов. Материалы: полиэтилен высокого давления, полипропилен, эластомер специальный. Упаковка: индивидуальная, стерильная, жесткий, профилированный футляр. Вес брутто не более 102 г, вес нетто не более 47,3 г.</p>	штука	100	11 500,00	1 150 000,00
8	Надгортанный воздуховод, размер 4, с нераздвинутой термопластичной манжетой, блокатором надгортанника, каналом для введения желудочного зонда малого диаметра.	<p>Воздуховод надгортанный для обеспечения проходимости дыхательных путей при наркозе и ИВЛ во время операций, а также, при неудавшейся интубации, в экстренных случаях, может использоваться в качестве проводника и т.п. Прозрачный воздуховод, вводимый в ротоглотку с мягкой нераздвинуемой манжетой из термопластичного теплоободного эластомера, с блокатором надгортанника, с встроеным защитным усилением воздуховода, уплотненная и вогнутая форма проксимальной части воздуховода выполняет роль ротового стабилизатора, с 15-миллиметровым коннектором 15М, желудочным каналом с проксимальным портом, размер 4 (для пациентов с массой тела 50-90 кг, для проведения эндотрахеальной трубки 7,0мм, для назотрахеального зонда 12Fr). Утечка отсутствует (при давлении в контуре до 40 см H2O). Вес 58,6 гр. Маркировка на корпусе воздуховода: размер, весовой категории, идеальный уровня положения зубов. Материалы: полиэтилен высокого давления, полипропилен, эластомер специальный. Упаковка: индивидуальная, стерильная, жесткий, профилированный футляр. Вес брутто не более 127 г, вес нетто не более 58,6 г.</p>	штука	100	11 500,00	1 150 000,00
9	Надгортанный воздуховод, размер 5, с нераздвинутой термопластичной манжетой, блокатором надгортанника, каналом для введения желудочного зонда малого диаметра.	<p>Воздуховод надгортанный для обеспечения проходимости дыхательных путей при наркозе и ИВЛ во время операций, а также, при неудавшейся интубации, в экстренных случаях, может использоваться в качестве проводника и т.п. Прозрачный воздуховод, вводимый в ротоглотку с мягкой нераздвинуемой манжетой из термопластичного теплоободного эластомера, с блокатором надгортанника, с встроеным защитным усилением воздуховода, уплотненная и вогнутая форма проксимальной части воздуховода выполняет роль ротового стабилизатора, с 15-миллиметровым коннектором 15М, желудочным каналом с проксимальным портом, размер 5 (для пациентов с массой тела более 90 кг, для проведения эндотрахеальной трубки 8,0мм, для назотрахеального зонда 14Fr). Утечка отсутствует (при давлении в контуре до 40 см H2O). Вес 58,6 гр. Маркировка на корпусе воздуховода: размер, весовой категории, идеальный уровня положения зубов. Материалы: полиэтилен высокого давления, полипропилен, эластомер специальный. Упаковка: индивидуальная, стерильная, жесткий, профилированный футляр. Вес брутто не более 149 г, вес нетто не более 72,2 г.</p>	штука	100	11 500,00	1 150 000,00
10	Суперстент уретральный, размерами 4,8 (Fr): длиной 26 (см), (открытый с обеих сторон, без проводника)	<p>Мочеточниковый супер-стент с проводником двухпетлевой представляет собой гибкую, рентгеноконтрастную трубку с закрытым спиральным дистальным концом. Размер 4,8 СН, длина 26 см. Дренажные отверстия расположены с интервалами от 5 до 20 мм. Стент маркирован непрерывной рентгеноконтрастной линией, указывающей направление катушки дистального наконечника. Проволочный проводник изготовлен из нержавеющей стали с титановым покрытием, с гибким наконечником (длина 100-150 см). Стилет-катетер 45 см длиной. Принадлежности: проводник титановый с покрытием, стилет-катетер, пластиковый фиксатор (2 шт.), фиксатор катетера фолье, мягкий для крепления на пояс пациента, обхват 148 см. Материалы стента: полиуретан, не содержит латекс и фталаты. Каждая упаковка стентов, состоящая из 5 штук содержит фиксатор катетера фолье, который предназначен для обеспечения надежной установки в определенном положении и сведения к минимуму движения катетера фолье. Представляет собой фиксирующую эластичную повязку с завязками - липучками. Изготовлен из неаллергенного тканного материала. Имеет запатентованную систему защиты с блоковой, которая надежно закрепляет катетер на месте, снижая риск эрозий уретры, спазмов и травм мочевого пузыря. Длина фиксатора - 148 см, высота - 5 см. Совместим со всеми видами катетеров фолье, включая катетеры с телефонным, серебристым и силиконовым покрытием. Не вызывает раздражения кожи пациента. Не содержит латекса. Используются у одного пациента. Упаковка индивидуальная, стерильная (стерилизация этилен-оксидом).</p>	штука	600	20 980,00	12 588 000,00
11	Набор для цистомии 14F	<p>Набор для цистостомии, стерильный, однократного применения, размером 14F, длиной 45 см, для создания хирургическим путем искусственного надлобкового мочепузырного свища. Изделие асептическое, апиrogenное, стерилизованное этиленоксидом, нетоксичное, однократного использования. Катетер должен быть изготовлен из полиуретана высшего качества, покрытый силиконом, в наборе: Катетер 14F длиной 45 см, Разрывная иглантрольерс 14F, длиной 120 мм, Кожный фиксатор, Шприц 10 мл, Скальпель и Зажим</p>	набор	10	25 000,00	250 000,00
12	Нарпонаная известь абсорбент поглгителль СО2 с цеолитом, канистра 5л.	<p>Абсорбент углекислого газа, содержащий гидроксид щелочного металла, для поглощения углекислого газа в закрытом реверсивном контуре дыхания. Абсорбент углекислого газа нарпонаная известь, частичы сферической формы 2-4 мм для оптимального распределения в абсорбере и увеличения площади поглощения, производительность более 130 л/кг, содержание пыли 0,2%, твердость 97%, сопротивление потоку (60 л/мин) менее 1,5см H2O, канистра 5л (масса не менее</p>	штука	120	20 520,00	2 462 400,00

	цветондиакция (Белый-фиолетовый)	4,25кг), цветондиакция: Белый-фиолетовый. Состав: гидроокись кальция – 93,5%, гидроокись натрия – 1,5%, цеолит – 5%, индикатор – 0,03%, относительная влажность не менее 15,9%. Упаковка: киннически чистая.				
13	Интродыосер с шестилестковым гемостатическим клапаном с рентгенконтрастным кончиком и без, с минипроводником и без, диаметром 6F, 8F и длиной 11	Феморальный интродыосер. Интродыосер-порт для проведения диатностического и интервенционного инструментария в сосудистое русло для проведения коронарографии. Материал интродыосера – рентгенконтрастный полиэтиленовый пластик, смазывающее покрытие канюли, сосудистого дилятора и клапана. Шестилестковый гемостатический клапан. Наличие бокового отведения для обмывания инструмента, введения контрольного вещества, иных лекарственных растворов. Трехходовой краник для управления боковым портом. Наличие специального замка для дилятора для исключения возможности его дислокации при проведении через мягкие ткани. Возможность поставки с мини-проводником (двухсторонний, длина 45 см) для интродыосера длиной 11 см. Цветовая копировка 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 стиглеца с прозрачным хабом и Люеровским соединением. Обеспечивает черезкожную пункцию сосудов для проведения диатностических и интервенционных инструментов. Диаметр иглы от 18G до 21G. Внутренний просвет от 0,021" до 0,038". Длина: 3,8 см (недиатрическая), 5 см (трансрадиальная) и 7 см (феморальная). Возможна поставка со съёмными крыльшками для обеспечения лучшего упора при пункции. Размеры по заявке Заказчика	шт	147	11 050,00	1 624 350,00
14	Проводниковый катетер стерильный, диаметром 8 Fx	Катетер проводниковый периферический. Материал катетера – наружный слой – Nylon (нейлон), средняя часть – армированная двухслойная стальная оплетка, внутренний слой – PTFE покрытие (политетрафторэтилен), дистальный кончик рентгенконтрастный (длина 2,5 мм). Мультиэлементный дизайн. Термосплавка отдельных сегментов (мягкого кончика, формирующейся части, основного шайфа), кончик мягкий, гибкий, атравматичный. «Трибидная технология» оплетки увеличивает внутренний просвет и обеспечивает поддержку во время манипуляции. Армирование стенки катетера стальной сеткой препятствует перегибанию устройства в местах анатомических изгибов. Постоянный внутренний просвет по всей длине. Внутренний просвет катетера: 9 F – 0,098", 8 F – 0,088", 7 F – 0,078" (A) Размеры: длина 80, 90, 95, 100 и 125 см. Размеры по заявке Заказчика	шт	10	42 900,00	429 000,00
15	Периферические баллонные катетеры для 0,014 проводника	Катетер дилятационный периферический. Материал катетера – «Дюралин» (нейлон вестамид), шайф – нейлон. Маркеры длины баллона – 2 утолщенных рентгенконтрастных маркеров (длина 1,0 мм) на платины и прилиды. Рентгенконтрастный кончик (2 из 5,5 мм). «Монорельсовый» дилятационный катетер (коаксиальная часть – 25 см от дистального кончика), совместимый с проводником 0,014", интродыосером 4 F, проводниковым катетером 6 F (7 F для размера Ø 7 мм * 4 см). Рабочая длина системы доставки 142 см. Диаметр шайфа 3,3 F, есть 2 маркера «выхода» на расстоянии 90 и 100 см от дистального кончика для сокращения времени обучения. Баллон высокого давления: номинальное 10 атм., максимальное давление разрыва 14 атм(A), (до Ø 7,0 мм) и 12 атм. (Ø 7,0 мм). Размеры: длина 15, 20, 30 и 40 мм, Ø 4,0, 4,5, 5,0, 5,5, 6,0 и 7,0 мм. Размеры по заявке Заказчика	шт	10	115 000,00	1 150 000,00
16	Проводниковый катетер	Проводниковый катетер. Проксимальная часть - нейлон, дистальная - полиуретан. Длина - 90, 95, 100 см. Наружный диаметр - 5,6, 7, 8 F. Армированная стенка катетера – двухслойная стальная сетка до кончика. "Трибидная технология" оплетки. Внутренняя выстилка - телефон. Материал хаба - поликарбонат. Мягкий атравматичный кончик длиной 0,011". Внутренний просвет катетера катетера - не менее 0,056". Внутренний просвет катетера 6 F катетера - не менее 0,070". Внутренний просвет катетера 7 F катетера - не менее 0,078". Форма кончика - SWI, MRC, MRD, SIM, SIM 2, STR, Seibel, Neidinger, Neidinger I, Multipip-rose, NN-1, NI, Stral, Simpson, Seeb. Поставляется стерильным.	шт	30	113 420,00	3 402 600,00
17	Устройство для закрытия места пункции	Устройство состоит из рукоятки, шайфа и пробки. Пробка размещена внутри дистального отдела шайфа. Внутренний просвет шайфа 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 шайф – пластик, длина шайфа – 12 см. Проводник – нитинол. (A). 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 шайфа (интра или экстравазальное). Размеры: 5 F, 6 F, 7 F. Размеры по заявке Заказчика	шт	10	100 700,00	1 007 000,00

Процедурный комплект
для нейронитервенции

1. Простыня 137x150 см – представляет собой защитное покрытие на стол с вытравляющей вставкой. Покрытие разделено на 3 части - 2 части из водоотталкивающего полиэтилена и 1 в центральной части из водопоглощающего материала.

Водопоглощающий материал - поглощает воду с коэффициентом поглощения более, чем 100%. Водопоглощающая часть водоотталкивающими – 1 шт. 2. Ангиопростыня 280x350 см - простыня ангиографической стороной, которые являются трехслойного вытравляющего нетканого полотна 105 плотности, с высокой абсорбирующей стороной, которая является отверстиями 7x10 см, с 2-мя круглыми отверстиями диаметром 6 см, с адгезивным краем на каждом отверстии. Круглые отверстия находятся на расстоянии 76 см друг от друга. Все отверстия расположены на одной горизонтальной линии, на расстоянии 75 см от верхнего края ангиопростыни. С двух сторон имеет полипропиленовые края из прозрачной пленки ПЭВД и «бортники». Простыня имеет как минимум 2 маркера головной и ножной части. Имеются стикеры головной и ножной части для правильной ориентации простыни при раскрытии. Укладка простыни – операция: для удобства и стерильного наложения и раскладывания простыни усилием одного человека – 1 шт. 3. Лоток 27x22x5см - лоток прямоугольный, изготовлен из полипропилена синего цвета, не содержит фталат, латекс и ПВХ – 1 шт. 4. Чаша 500 мл - градуированная на внутренней стороне чаши, изготовленная из полипропилена, синего цвета, не содержит фталат, латекс и ПВХ – 1 шт. 5. Чаша 250 мл - градуированная на внутренней стороне чаши, изготовленная из полипропилена медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид - 1 шт. 7. Прозрачная пленочная повязка 7x8,5 см - прозрачная повязка Tegaderm состоит из тонкой пленки и гиподермического адгезива. Повязка Tegaderm предназначена для использования в качестве стерильной повязки на раны, а также для фиксации внутривенных катетеров. Материал: полупрозрачная полиуретановая пленка, адгезив: безрезиновый для кожи полиакрилат. Повязка с бумажной рамкой или окантовкой для облегчения наложения повязки на раны, а также для фиксации внутривенных катетеров. Материал: окантовочная – 5 шт. 9. Игла Сельдингера размером 18G длиной 7 см, острозабоченная, тонкостенная, пунктирная игла с косым овальным срезом кончика иглы. Канюля иглы прозрачного цвета, квадратной формы снабжена разъемом «Дуер-Док» (L.L). Имеет защитный колпачок. Игла изготовлена из нержавеющей медицинской стали. Канюля иглы изготовлена из пластика. Защитный колпачок для иглы изготовлен из прозрачного полиэтилена низкой плотности – 1 шт. 10. Шприц 3 мл Дуер Док, калиброванный цилиндр шприца из полипропилена с наконечником М.Л. тип крепления иглы к цилиндру, шприца, при котором игла вкручивается в шприц – 3 шт. 11. Шприц 5 мл Дуер Док, калиброванный цилиндр шприца из полипропилена с наконечником М.Л. тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц. – 1 шт. 12. Шприц 10 мл Дуер Док, калиброванный цилиндр шприца из полипропилена с наконечником М.Л. тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц – 3 шт. 13. Шприц 20 мл Дуер Док, калиброванный цилиндр шприца из поликарбоната с наконечником М.Л. тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц – 1 шт. 14. Треуходовой краник высокого давления с вращающейся задвижкой, выдерживает до 1200 psi давления. Тип соединения с краном «Дуэр» (L) и «Дуер-Лок» (L.L). Корпус крана прозрачный. Имеет винтовую задвижку, переключатель по оси на 180 градусов с цветной поворотной лопастью со стрелками, указывающими направление потока. Предназначен для обеспечения доставки жидкости высокого давления и объема через все устройство с дополнительными опцией: закрытой или полуоткрытой 3-ходовыми проходами – 1 шт. 15. Зажим медицинский - полипропиленовый медицинский зажим, предназначенный для использования во время захвата губки/салфетки при осуществлении ангиографических процедур. Длина – 19 см. Материал – усиленный полипропилен. Закругленный наконечник – 2 шт. 16. Скальпель №11 - ручка скальпеля изготовлена из акрилонитрилбутилкакрилатного материала, общая длина не менее - 121.2 мм. Общая длина рукоятки и захвата для пальца должна составлять 31.5 мм в длину. Угол полуса захвата пальцем составляет 30 градусов. Лезвие: изготовлено из углеродистой медицинской стали с допустимой твердостью, биологический совместим, толщина 0.35 мм. Пластиковый кожух скальпеля изготовлен из полиэтилена низкой плотности. Режущая кромка гладкая, без шероховатостей и посторонних включений, поверхность расположена по центру, параллельно оси инструмента. Ручка скальпеля сбалансированная по весу и жесткости, имеет ребристую поверхность и боковую канавку для комфорта и контроля при проведении операции, и снабжена анатомическим упором для обеспечения удобной и надежной фиксации инструмента пальцами хирурга, что позволяет надежно удерживать скальпель в руке, а наличие на рукоятке шкалы-линейки от 0 до 6 см с ценой деления 1 мм, обеспечивает дополнительную удобство при использовании инструмента – 1 шт. 17. Ножницы медицинские, хирургические, прямые, размером не менее 12,5 см, изготовлены из нержавеющей стали – 1 шт. 18. Система для введения инфузионных растворов – универсальная инфузионная система применяемая для поставки жидкости как с мягкой или складной упаковки, так и стеклянной упаковки, таких как натрия хлорида 09% к пациенту. Использовать систему для пакетов можно перевернув доступ воздуха на системе с помощью клапана. Система сделана из 3-х составляющих: шип (острие), линия и роликовый захват. Шип является одноходовым шипом со скоростью потока 20 капель примерно на 1 куб. см. Идет встроенный к 60 мм длиной - капалюшей камере, общая длина шипа с камерой - 129.9 мм. Камера сделана из мягкого поливинилхлорида, не содержит диэтилгексилфталат. Камера имеет встроенный фильтр в 15 микрон, сделан из акрилонитрилбутилкакрилат + нейлон мембранный. Линия (губка) сделана из поливинилхлорида, не содержит

шт	98	50 000,00	4 900 000,00
----	----	-----------	--------------

19	Система спиралей для эмболизации аневризм	<p>Непокрытая спираль из платины и вольфрама, которая прикрепляется к проксимальной гипотрубке из нержавеющей стали и дистальному доставляющему толкателю с рентгеноконтрастным дистальным маркером. Спираль совместима с доставляющим микрокатетером с минимальным внутренним диаметром (ВД) 0,0165 дюйма. Имеется 7 различных конфигураций спиралей. Длина доставляющего толкателя спиралей составляет 185 см. Доставляющий толкатель предназначен для использования с контроллером отделения. Отделение спиралей осуществляется с помощью внутреннего нагревательного элемента, который питается от контроллера отделения. Контроллер отделения L поставляется с предварительно установленными батареями и представляет собой стерильное ручное устройство, предназначенное для использования только для одного пациента. Длина спиралей от 1 мм до 24 мм, диаметр от 1 см до 65 см.</p> <p>Контроллер отделения поставляется с предварительно установленными батареями и представляет собой стерильное ручное устройство, предназначенное для использования только для одного пациента.</p>	шт	22	370 000,00	8 140 000,00
20	Система отделения спиралей	<p>Ремонтирующийся сверхмягкий однопросветный баллон низкого давления для дистальных церебральных сосудов. Гидрофильное покрытие как катетера, так и баллона, уменьшение гидрофильных характеристик баллона при его инфляции. Конструкция катетера с высокой передачей вращательных и толкательных движений. DMSO-совместимость. Длина катетера 160 см. Максимальный диаметр баллона 6 мм, длина 7,9, 12 и 20 мм.</p>	шт	4	105 000,00	420 000,00
21	Окклюзионный однопросветный баллонный микрокатетер	<p>Ремонтирующийся сверхмягкий двухпросветный баллон низкого давления для дистальных церебральных сосудов. Гидрофильное покрытие как катетера, так и баллона, уменьшение гидрофильных характеристик баллона при его инфляции. Конструкция катетера с высокой передачей вращательных и толкательных движений. DMSO-совместимость. Длина катетера 160 см. Максимальный диаметр баллона 6 мм, длина 7,9, 12 и 20 мм.</p>	шт	1	540 000,00	540 000,00
22	Окклюзионный двухпросветный баллонный микрокатетер	<p>Ремонтирующийся сверхмягкий двухпросветный баллон низкого давления для дистальных церебральных сосудов. Гидрофильное покрытие как катетера, так и баллона, уменьшение гидрофильных характеристик баллона при его инфляции. Конструкция катетера с высокой передачей вращательных и толкательных движений. DMSO-совместимость. Длина катетера 160 см. Максимальный диаметр баллона 6 мм, длина 7,9, 12 и 20 мм.</p>	шт	2	540 000,00	1 080 000,00

23	Жидкая эмболизационная система	Жидкое эмболизующее устройство. Жидкое эмболизующее средство для эмболизации церебральных АВМ из коллоидера этиленвинилилалкоголя растворенное в ДМСО растворе со взвешенным танталовым порошком для рентгеноконтрастности. Для введения только в совместимым катетером. Возможность выбора вязкости от 12 до 18 сантипуазов. Возможность выбора рентгеноконтрастности в пределах 30%. Комплект состоит из 1,5 мл эмболизанта, 1,5 мл ДМСО, желтого шприца для ДМСО, 2 белых шприцов для эмболизанта, двух адаптеров.	шт	1	520 000,00	520 000,00
24	Гиперселективный микрокатетер с отделимой частью кончиком	Микрокатетер оснащен системой, позволяющей отрываться дистальному кончику катетера в случае его приклеивания к эмболизату при достижении определенного значения натяжения микрокатетера. Минимальное воздействие на артерию. Минимальный риск возникновения кровотечения. Тип микроплетения в сочетании с прогрессивно уменьшающимся жесткостью и диаметром укрепляет гибкую дистальную часть микрокатетера и делает его устойчивым к высокому давлению. Это обеспечивает безопасность при проведении инъекций. Управляемый поток микрокатетер обладает хорошей гибкостью, обеспечивающей прекрасные навигационные качества. Полная ДМСО-совместимость. Поставляется с гидروفильным гидридным микропроволочником в комплекте. Длина открытого кончика 1,5 - 2,5 см, общая длина 165 - 190 см. Диаметры кончика: наружный - 1,2 - 1,5 F, внутренний - 0,17-0,27 мм. Максимальный рефлюкс 2-3 см.	шт	1	536 000,00	536 000,00
25	Гидрофильный направляющий нитиноловый микропроволочник	Гидридный гидрофильный микропроволочник. Проксимальная часть из нержавеющей стали: для обеспечения высокой прочности и идеальной проходности по сосудам. Дистальная часть из нитинола: для придания гибкости и сохранения формы кончика в течение длительного времени. Легко формирующийся дистальный кончик. Дистальный диаметр от .007" до .012", проксимальный диаметр 0,25 - 0,35 мм. Наличие изогнутых и прямых кончиков. Длина 1200 мм, 2000 мм, 2100 мм.	шт	2	220 000,00	440 000,00
26	Эндоваскулярный каркасный самораскрывающийся стент	Интракраниальный стент для реконструкции аневризм с широкой шейкой и лечения интракраниальных стенозов. Из плетеной нитиноловой проволоки, обладает высоким радиальным усилием, гарантирующим прилегание его к стенке сосуда и способность к конформации. Поставка с проволочным проволочником внутри системы доставки, позволяющим выполнить манипуляции дистальнее стента. После позиционирования стента проволочник можно использовать для введения ремоделирующего баллона или установки второго стента. Процедура доставки: стент на проволочке продвигается по катетеру для упрощения навигации стента. Возможность убрать стент обратно и провести репозиционирование в случае его раскрытия до 90%. Расширенные окончания, улучшающие прилегание имплантированного стента к стенке сосуда и позволяющие избежать возникновения эффекта "толчана" при установке в сосуд малого диаметра. Аправатичные закрученные концы стента. Угол плетения проволоки - 60°, облегчающий раскрытие и прилегание стента к стенке в сосудах с крутым изгибом. Два продолжных рентгеноконтрастных платиновых проволочных маркера.	шт	1	1 620 000,00	1 620 000,00
27	Нейроваскулярный проволочный стент для тромбэктомии	Устройство предназначено для восстановления кровотока у пациентов, перенесших ишемический инсульт вследствие обширной внутричерепной окклюзии сосудов. Эти устройства предназначены для использования в сосудистой нейрочирургии. Саморасширяющийся стент с лазерной резкой сделан из нитинола. Постоянная радиальная сила для достижения наилучшего шанса на извлечение тромба	шт	1	1 100 000,00	1 100 000,00
28	Направляющий катетер	Видимый под рентгеновскими лучами: несколько рентгеновских маркеров в проксимальном и дистальном направлениях и по длине стент. Перестраиваемый, перемещаемый. Совместимость с поставляемым микрокатетером с внутренним диаметром мин. 0,17", 0,21", 0,24". Комплектность: Стентривер, саморасширяющийся стент с лазерной резкой, изготовленного из нитинола. Толкатель, часть системы доставки, изготовленная из нитинола. Тубус интролосера, часть системы доставки. Стентривер и толкатель вставляются в тубус интролосера. Рентгеноконтрастность обеспечивается с помощью рентгеноконтрастных маркеров. Имеет 3 дистальных рентгеноконтрастных маркера для наблюдения за его дистальным наконечником и рентгеноконтрастный маркер с 1 проводом толкателя. Имеет 3 модификации: mini, standart, maxi. Диаметр от 2мм до 6 мм.	шт	3	290 000,00	870 000,00
29	Стент для сонной артерии	Наружный диаметр: 6F(2мм) проксимальный конец - 4,9F(1,63 мм) дистальный кончик 8 и 15 см, прямой и многошелевой. Возможность прохода катетером каротидный сифон и доступа в базиллярную артерию. Прогрессивное армирование. Гидрофильное покрытие дистального кончика. Большой внутренний диаметр от 1,40 mm (.055") до 1,78 мм (.070"). Общая длина - 105, 115, 125, 135 см	шт	1	520 000,00	520 000,00

30	Устройство для закрытия функциональных отверстий	Устройство для закрытия функциональных отверстий в артериях состоит из устройства, канюли для его введения, локализатора для артериотомии (модифицированного расширителя) и проводника. Устройство состоит из абсорбируемой коллаговой губки и специализированного абсорбируемого полимерного якоря. Они соединены абсорбируемой шовной нитью с самозатягивающимся узлом. Устройство герметизирует место артериотомии, закрывая его с обеих сторон двумя основными компонентами: якорем и коллаговой губкой. Основной метод достижения гемостаза — механический (артериотомическое отверстие с одной стороны закрывается якорем, а с другой — губкой). Также в достижении гемостаза играют роль стипулирующие коагуляционные свойства коллагена. Устройство находится в подающей системе. В ней абсорбируемые компоненты хранятся и подаются к месту пункции артерии. Подающая система снабжена ручковой установкой устройства с зубчатым механизмом тампонирования коллагена, облегчающей правильную подачу и установку абсорбируемого устройства. В комплекте устройства для закрытия функциональных отверстий в артериях латексная резина не используется. Изделие безопасно при проведении магнитно-резонансной томографии. Полностью растворяется, при использовании данного устройства отсутствуют осложнения, для пациента это быстрая мобилизация. Используется просто и легко – для врача, установка занимает около 2-ух минут. Препарата для пациента после использования: отсутствие гематом, отсутствие болевых ощущений для пациента. Пациент после использования данного устройства: через 20 минут может вставать, а через 1 час возможна транспортировка в другое отделение. Размеры: 6 Гг., 8 Гг.	шт	10	85 000,00	850 000,00
31	Спираль для эмболизации аневризм	Непокрытая платиновая трехмерная спираль, закрепленная на шасси из полипропилена. Шасси состоит из двух независимых закрепленных нитей и атравматичного полипропиленового шарика на дистальном конце. Крепление шасси на доставляющей системе должно позволять спирали свободно вращаться на 360° и отгибаться под углом 67° по отношению к доставляющей системе. Система доставки должна обеспечивать наилучшую установку и позиционирование спирали, а также предотвращать эффект "отброса" доставляющего катетера. Система отделения спирали - моментальная, механическая, активаторного типа, без использования электрических кабелей и батареек. Гидрофильное PTFE покрытие. МРТ совместима. Все размеры спирали совместимы с катетером доставки 0,010". Диаметр (мм) 1,5, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 25, длина (см) 1, 2, 3, 4, 6, 8, 10, 12, 15, 20, 30, 40, 50. Размер по заявке конечного получателя.	шт	19	375 000,00	7 125 000,00
32	Интракраниальный стент	Самораскрывающийся нитиноловый матричный стент с электродлитическим способом отделения. Предназначен для проведения ремоделирования аневризм с широкой шейкой, ангиопластики сосудов со склеротическими отложениями, при технике асценденции эндоваскулярной эмболизации спиралями, в целях поддержки массы спирали и сохранению просвета родителевой артерии. Стент должен иметь нефиксированный диаметр для лучшей адаптации к анатомии сосудов пациента. Стент должен иметь возможность репозиционирования с полным обратным удалением в доставляющий микрокатетер даже после полного раскрытия, иметь 3 (для 0,3-4 мм) или 4 (для 0,5-6 мм) рентгенконтрастных маркеров. Диаметр стента от 3, 4, 5, 6 мм, длина от 15 мм до 40 мм. Размер по заявке конечного получателя.	шт	5	1 370 000,00	6 850 000,00
33	Интракраниальный стент	Интракраниальные, самораскрывающиеся нитиноловые стенты, предназначены для реконструкции (ремоделирования) мозговых сосудов, обладают максимальной гибкостью, адаптивно саморасширяющийся дизайн стента. Гибридная конструкция стента: сочетание открытых ячеек стента в дистальной и средней части, по 8 и 12 структурных элементов ячеек соответственно и закрытых ячеек в проксимальной части. По 3 платиновых маркера на дистальном и проксимальном концах стента для рентгеноскопической визуализации. Атриватичная аппозиция в сосуде с сохранением естественной геометрии. Совместимость для всех диаметров стента (в т. ч. для стента диаметром 4,5мм) с микрокатетером диаметром не более 0,0165 inch. Диаметр стентов от 3 мм до 4,5 мм. Длина стентов от 15 до 30 мм.	шт	2	1 750 000,00	3 500 000,00
34	Окклюзионная баллонная система	Баллонный катетер мягкий и сверхмягкой конфигурации для временной окклюзии при нейросоудистых процедурах. Внутренний диаметр - 0,0103". Баллоны смонтированы на катетере длиной 150 мм. Совместимость всех конфигураций с проводником 0,010", который должен устанавливаться в комплекте, проводник также используется в процессе нидерфляции баллона. Один проводник может использоваться и для навигации, и для окклюзии системы. Мягкий баллон для боковых аневризм диаметром 3,0, 4,0, 5,0 мм, длиной 10,0, 15,0, 20,0, 30,0 мм, кончиком катетера 4 мм, проксимальным профилем 2,8F, дистальным профилем 2,2F. Сверхмягкий баллон для аневризм сложной локации, диаметром 3,0, 4,0, 7,0 мм, длиной 7,0, 15,0, 20,0 мм, кончиком катетера 2 мм, проксимальным профилем 2,8F, дистальным профилем 2,2-3,0F. Размер по заявке конечного получателя.	шт	9	640 000,00	5 760 000,00
35	Жидкая церебральная эмболическая система	Не адгезивный рентгеноконтрастный диметилсульфоксидоактивный имплант для эмболизации интракраниальных АВМ в комплекте со шприцами. Индекс вязкости - 18, 20, 34. Система включает ампулу с 1,5 мл эмболизирующего вещества, ампулу с 1,5 мл растворителя диметилсульфоксида, 3 шприца объемом 1 мл.	шт	4	584 000,00	2 336 000,00
36	Микрокатетер для доставки спирали	Микрокатетер, движимый по проводнику. Проксимальный кончик катетера имеет стандартный люверсовский адаптер. Катетер имеет полужесткий проксимальный сегмент и 12 переходов жесткости по всей длине для облегчения управления. Имеет одинарные или двойные маркеры. Катетер имеет несколько слоев: тефлоновый стержень, нитиноловый каркас, покрытие Ребах, нейлоновая оболочка. Предназначен для доставки спирали, рентгеноконтрастных веществ и других терапевтических агентов. Полностью совместим с ДМСО. Длина рабочей части - 150 см. Крутящий момент 1:1. Внутренний диаметр на всем протяжении не более 0,017". Внешние диаметры проксимального/дистального концов в вариантах 2.1F/1.7F и 2.4F/1.9F. Совместим с проводником 0,014" и интродьюсером 5F. Давление разрыва - 600 psi. Кончик катетера прямой, 90° с длиной кончика 5,0 мм, 45° с длиной кончика 2,5 мм	шт	10	340 000,00	3 400 000,00

37	Микрокатетер для доставки эмболизирующих агентов	Микрокатетер движимый по потоку с отверстием на дистальном конце. Имеет полужесткий проксимальный сегмент и очень гибкий дистальный кончик. Катетер армирован нитиноловой проволокой. Имеет рентгенконтрастные маркеры и люровский датчик на кончике. Предназначен для доставки жидкой эмболизационной системы и других агентов и эмболизирующих веществ. Рабочая длина 165 см. Длина отливаемого кончика 1,5, 3,0, 5,0 см. Внутренний диаметр 0,013". Диаметр в зоне отсечения 1,9 F. Отсечение кончика механическое, зона отсечения полностью совместима с ДМСО.	шт	3	598 000,00	1 794 000,00
38	Набор кабелей	Давление разрыва катетера 430 psi Кабели для отсечения интракраниальных стентов.	шт	1	560 000,00	560 000,00
39	Система для отсечения	Система для отсечения интракраниальных стентов	шт	1	2 000 000,00	2 000 000,00
40	Самораскрывающаяся стенг система для каротидных артерий	Самораскрывающийся нитиноловый стент на системе доставки с портом на расстоянии 28 см от кончика катетера. Танталовые маркеры на каждом конце стента. Чейки открытого типа. Не расширяются концы стента. Система защиты от "выпрыгивания стента" при раскрытии. Нулевое укорочение стента. Толщина стенки стента 0,0088". Совместимость с проводником 0,014". Рабочая длина доставляемого катетера 135 см. Совместим с проводником 0,014". Возможны два варианта стента: анатомически суживающийся («бутылкообразной») формы и прямой. Размер для стента бутылкообразной формы: диаметр стента 8x6, длина 30мм; диаметр стента 8x6, длина 40мм; диаметр стента 10x7, длина 30мм; диаметр стента 10x7, длина 40мм. Размер для стента прямой формы: диаметр стента - 6; 7; 8; 9; 10, длина - 20; 30; 40; 60 мм.	шт	10	395 500,00	3 955 000,00
41	Система для защиты от дистальной эмболии	Быстро сменяемая система защиты против дистальной эмболии с петлевым нитиноловым фильтром с гепариновым покрытием. Независимое вращение фильтра на проводе. Попереchnый профиль 3,2F. Совместим с проводниками 0,014" или 0,018". Длина проводника 320см с возможностью укорочения до 190см и использование оставшегося проводника для "быстрой" навигации через Rx порт. Платиновая проволока на конце проводника для обеспечения наилучшей рентгенконтрастности. Золотая проволока вмонтирована в отверстие фильтра для определения степени открытия и положения фильтра. Фильтр должен полностью убираться в доставляющий катетер при доставке. При удалении фильтра должен полностью убираться в катетер 4,2F. Катетер для доставки и удаления входит в комплект. Размер фильтра: 3; 4; 5; 6; 7мм	шт	14	430 500,00	6 027 000,00
42	Отделяемые спирали, с принадлежностями	Система для эмболизации артериальных аневризм сосудов головного мозга, состоящая из отделимой микроспирали, предустановленной на доставляющем проводнике. Материал микроспирали: платина (Pt). Механизм отсечения микроспирали: электропитательский. Время отсечения микроспирали: не более 3-х секунд. Наличие трех степеней жесткости: Standard, Soft, Ultra. Наличие конфигураций: 360, Helical, 3D, Nano, XXI. Наличие спиралей диаметром от 1 до 24мм, длиной от 1 до 50см. Наличие рентгенконтрастного маркера. Випольный доставляющий проводник. Технология SR - устойчивость к расщеплению. Наличие спиралей толщиной 0,010", 0,014".	шт	25	390 000,00	9 750 000,00
43	Устройство для реваскуляризации	Предназначено для восстановления кровотока у пациентов, перенесших ишемический инсульт вследствие окклюзии крупного внутричерепного сосуда. Представляет собой неотделяемый стент-ретривер с параметрическим дизайном (улиткообразной формы в поперечном сечении). Длина толкателя 200 см. Длина рабочей части стент-ретривера для диаметра 4 мм 20, 40 мм; для диаметра 6 мм - 20, 24, 40 мм. Рентгенконтрастные маркеры на рабочей части стента-ретривера: 5 и 10 (для 6 мм), 6 и 10 (для 6 мм). Возможность использования устройства с диаметром 4 мм в сосудах 2-4 мм, с диаметром 6 мм в сосудах 2-5,5 мм. Совместимость с микрокатетерами с внутренним диаметром 0,021" и 0,027"	шт	4	1 295 000,00	5 180 000,00
44	Платиновые спирали с электромеханической системой отсечения	Система для эмболизации аневризм сосудов головного мозга, состоящая из отделимой спирали, предустановленной на системе доставки. Отсечение менее чем за 3 секунды. Электромеханическая система отсечения. Возможность изменения положения внутри аневризмы. Спирали диаметром: 0,10; 0,18". Различные формы спиралей: Complex, Cosmos, Helical, HuretSoft, HuretSoft 3D, VFC. Система доставки с рентгенконтрастными маркерами. Различные размеры спиралей: размеры витков от 1 до 24 мм, длины от 1 до 68 см. MRT - совместима	шт	10	374 500,00	3 745 000,00
45	Система отсечения со звуковым и визуальным контролем	Система отсечения микроспирали. Контроллер стерильный и предназначен для одноразового использования. Совершает до 20 отсечений. Источник питания – заряженные батареи без специальных условий хранения. Контроллер состоит из микропроцессора. Система должна проверять зарядку батареи и ее исправность. Простой мониторинг готовности контроллера. В случае неисправности - красная лампочка. Простое нажатие на кнопку отсечения спирали завершает процесс не более чем за 3 секунды. Цикл отсечения сопровождается звуковыми и визуальными сигналами.	шт	4	30 000,00	120 000,00
46	Катетер баллонный дилатационный размерами: диаметр (мм) : 1,50, 2,00, 2,25, 2,50, 2,75, 3,00, 3,25, 3,50, длиной (см): 9, 15, 20 стерильный, однократного применения	Катетер баллонный коронарный для постдилатации Назначение: это низкопрофильный усовершенствованный семи-комплайант баллон, обладающий исключительной проходимостью и значительно облегчающий процедуру дилатации и общую стабильность процедуры ЧТКА для проведения дилатации коронарных артерий. Типоразмеры: диаметр (мм) 1,25; 1,5; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5 мм длина (мм) 9, 15, 20 мм. Профиль кончика: не более 0,43 мм (0,016"). Возможность использования проводникового катетера с внутренним диаметром 0,36 мм (0,014"). Наличие гидрофильного покрытия дистального шайфа. Диаметр проксимального шайфа не более - 1,9 F (0,64 мм), дистального не более - 2,4 F (0,8 мм). Наличие рабочей длины катетера 145 см. Наличие платиново-ирридиевых рентгенконтрастных меток. Расположение маркеров: 1,25 мм и 1,50 мм.	шт	11	83 000,00	913 000,00

47	Каротидный стент	<p>Наличие номинального давления не менее 6 АТМ, давления разрыва не менее 18 АТМ. Дизайн баллонного катетера - система быстрой доставки "rapid exchange"</p> <p>Самораскрывающийся каротидный стент с устойчивой защитой от тромбоза, двухослойная сетчатая конструкция</p> <ul style="list-style-type: none"> • Совместим с микрокатетерами 0,014" • Диаметр стента от 5 мм до 10 мм • Профиль – 1,67 мм • Площадь открытой ячейки около 0,3 мм² • Рабочая длина – 16 - 40 мм • Длина стента (общая) – 22 - 47 мм • Возможна репозиция стента при раскрытии до 50% его полной длины 	шт	5	639 600,00	3 198 000,00
48	Микропроводник	<ul style="list-style-type: none"> • Гибридная технология • Диаметр 0,012" у дистальной и 0,014" у проксимальной части • Внутренняя часть из стали, в дистальной части из нитинола • Микрокатетер общей длиной 200 см, нитиноловой частью 60 см, формируемая часть микропроводника длиной 1,4 см, протяженность гидрофильного покрытия – 40 см 	шт	14	179 500,00	2 513 000,00
49	Нейроваскулярный проводник	<p>Микропроводник для нейро интервенции Диаметр: 0,010" , 0,014" Наличие длин: 200, 300 см. Длина рентгенконтрастной части: 3 см, 5 см. Материал сердечника: сталь. Наличие технологии double coil. Тип сердечника: конический. Длина оплетки: 9,5 см, 30 см Варианты дистального кончика: наличие прямого, микрошейпинг 90° Варианты покрытия дистальной части: гидрофильное (не менее 170 см), Покрытие проксимальной части: при длине 300 см - РТГЕ. Возможность удлинения не менее 165 см</p>	шт	14	125 000,00	1 750 000,00
50	Нейроваскулярный проводнич	<p>Микропроводник для нейро интервенции Диаметр и длина: 0,008" (длина 200, 300 см), 0,014" (длина 200 см), 0,018" (длина 200, 300 см). Длина рентгенконтрастной части: 3 см, 5 см, 9 см. Материал сердечника: сталь. Наличие технологии double coil. Тип сердечника: конический. Длина оплетки: 9 см, 30 см, 34 см Варианты дистального кончика: наличие прямого, микрошейпинг 90°, 25°. Варианты покрытия дистальной части: гидрофильное (не менее 170 см). Покрытие проксимальной части: при длине 300 см- РТГЕ. Возможность удлинения не менее 165 см Наличие моделей с полимерным покрытием дистальной части.</p>	шт	10	195 000,00	1 950 000,00
51	Ангиографический проводник	<p>Ангиографический проводник из нитинола, 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	140	14 100,00	1 974 000,00
52	Проводниковый катетер	<p>Проводниковый катетер предназначен для использования с проводником 0,035" или 0,038". Покрытие РТГЕ внутренней части катетера. Некомплесный оплетенный катетер изменяемой жесткости с заранее созданной формой дистального сегмента, который содержит рентгенконтрастную метку примерно 2 мм проксимально дистальному концу. Длина 95 см, размеры 5F, 6F. Возможны конфигурации дистальной части: STR, MP2, длина 7 см.</p>	шт	25	78 000,00	1 950 000,00
53	Катетер дистального доступа	<p>Катетер дистального доступа представлен в единственной конфигурации: • Длина - 125см • Внешний диаметр дистальной и проксимальной части - 5F/0,068" • Внутренний диаметр - 0,055" • Прямой кончик с возможностью придания нужной формы • Гидрофильное покрытие дистальной части катетера - 60 см • Длина дистальной гибкой части - 17 см</p>	шт	2	772 200,00	1 544 400,00
54	Аспирационный катетер 6F	<p>Аспирационный катетер. Размер катетера 6F. Внешний диаметр проксимальной части - 0,0825", дистальной части - 0,0815". Внутренний диаметр - 0,070". Прямой кончик. Длина проксимальной части - 106 или 112см, дистальной гибкой части - 19 см. Общая длина - 125см или 131см.</p>	шт	1	772 200,00	772 200,00
55	Нейроваскулярный направляющий катетер	<p>Различная жесткость у проксимальной, средней и дистальной части проводникового катетера. Наличие размеров: 4,2, 6, 7, 8 F. Материал катетера: гидрофильное покрытие, - наружный слой – нейлон, средняя часть – уникальная двойная оплетка Shilka, внутренний слой – РТГЕ (политетрафторэтилен), дистальный кончик рентгенконтрастный, у основания протектор соединителя с просветами. Наличие платиновых рентгенконтрастных маркеров. Наличие атравматичного кончика. Большой внутренний просвет. Для катетера 4,2 F - не более 0,043", для катетера 6F - не более 0,071" для катетера 7F - не более</p>	шт	9	95 200,00	856 800,00

		сеткой для увеличения внутреннего просвета и поддержки просвета во время процедуры. В комплекте дилатор и гемостатический клапан.				
64	Микрокатетер	Проводниковый микрокатетер с низким коэффициентом трения для безопасной доставки терапевтических и диагностических средств в интрааринальную русло. Формируемый кончик для дистальной навигации. Технология плетения с вращающим моментом обеспечивает превосходную крутящую способность и отсутствие овальности и удлинения. Внутреннее PTFE покрытие с низким коэффициентом трения. Многополюмерная конструкция, состоящая из 5 разнотипных зон гибкости для обеспечения точной и эффективной навигации. Внутренний диаметр: 0,0165 дюйма, 0,021 дюйма и 0,027 дюйма. Наружный диаметр: 1,9F/2,1F; 2,4F/2,5F; 3,0F/3,6F. Рабочая длина не менее 155 см. Двойное гидрофильное покрытие обеспечивает легкую проходимость.	шт	3	320 000,00	960 000,00
65	Катетер селективный	Селективный диагностический гидрофильный катетер для проведения интервенционных процедур на интрааринальном бассейне. Материал катетера двухслойный полимер Ребах со стальным армированием. Обеспечивает удобное прохождение участков со сложной анатомией и атравматичное размягчение в дистальной сосудистой сети благодаря бесшовной переходной зоне. Наличие не менее 9 зон гибкости. Внешний диаметр катетера на выбор 6F и 5F. Внутренний просвет катетера 0,040". Может использоваться для диагностической ангиограммы – просвет 0,040 дюйма (1,02 мм). Совместимость с проводниками 0,038"/0,035". Рентгеноконтрастный дистальный кончик. Длина катетера 105см, 125см, 130см.	шт	4	110 000,00	440 000,00
66	Аспирационная канистра	Пластиковая канистра с двумя встроенными фильтрами. Предназначена для применения с электромеханическим реперфузионным аппаратом для сбора продуктов тромбэкстракции.	шт	3	110 000,00	330 000,00
67	Индефлятор	Раздувающее устройство для баллонных катетеров. Материал корпуса – некомплацентный поликарбонат. Эргономичный дизайн как для левой, так и для правой руки. Объем шприца 20 мл. Градуировка шкалы манометра 26 атм. Поршень с резьбой и управляемым одним пальцем замком.	шт	7	28 000,00	196 000,00
68	Проводник сосудистый	Проводник сосудистый диаметром 0,014 дюймов. Длина 182 см, 300 см. Материал сердечника нержавеющей сталь. Полимерное гидрофильное, рентгеноконтрастное покрытие в дистальной части 10 и 38 см, тефлоновое PTFE в проксимальной части. Жесткость кончика 3г, 6г. Формируемый прямой или изогнутый кончик. Длина гибкого кончика 8 мм, 11 см.	шт	2	50 000,00	100 000,00
69	Проводник сосудистый	Проводник сосудистый диаметром 0,018 дюймов. Длина 110 см, 150 см, 200 см, 300 см. Материал сердечника нержавеющей стали. Полимерное гидрофильное, рентгеноконтрастное в дистальной части, тефлоновое PTFE в проксимальной части. Жесткость кончика 6г, 8г. Формируемый дистальный кончик длиной 8 мм, 12 см.	шт	2	75 000,00	150 000,00
70	Проводник	Проводник внутрисосудистый. Диаметр 0,035 дюймов, 0,038 дюймов. Длина 75 см, 145 см, 180 см, 260 см. Материал сердечника нержавеющей стали. Конструкция сердечника – усиленная поддержка. Покрытие тефлон (PTFE). Форма кончика: прямой, 1,3 мм, формируемый дистальный сегмент 3 см. Длина гибкого кончика 1 см, 4 см, 6 см, 7 см.	шт	2	130 000,00	260 000,00
71	Катетер баллонный	Катетер баллонный сосудистый. Система доставки OTW и Монопат. Диаметр баллона 2,0 мм – 10,0 мм. Длина баллона 10, 15, 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 220 мм. Шафт 40, 80, 90, 135 и 150 см. Материал баллона Ребах. Номинальное давление 6 АТМ. Давление разрыва 10, 12, 14 АТМ. Совместимость с проводником 0,014" и 0,018". Совместимость с интроляосером 4-5 F. Профиль кончика 0,020" (среднее значение). Профиль баллона 0,039" (среднее значение).	шт	2	120 000,00	240 000,00

72	Набор Индифлятор	
73	У-коннектор	
74	Стент	
75	Эндоваккулярное ретулируемое устройство-сетка	

1 шт. - Шприц индифлятора с давлением не более 30 атм по типу манометра с дополнителной линией от 15 до 32см (по заявке заказчика) с многоходовым краником высокого давления. Удобный непрозрачный корпус из поликарбоната, сам шприц от 20мл до 30 мл (по заявке заказчика) с ценой легения 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 прорезь, 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 пикетного типа (по заявке заказчика) так же 3 вида спусковых механизмов горизонтальный для спуска большим пальцем руки и рукояткой для мягкого спуска при помощи всей ладони.

1 шт. - У-образный коннектор с гемостатическим клапаном типа «клик» 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 АВС 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 манипулировать им. Диаметр проводника 0,014"-0,025".

1 шт. - Инструмент для ввода проводника (Угла пгла). Инструмент сделан из нержавеющей стали длиной не менее 95 мм, имеет ступицу из металлического поликарбоната, ID 0,022" и OD G21.

1 шт. - Линия высокого давления. Плетеная линия высокого давления представляет собой трехслойную трубку, изготовленную из высококачественного металлического полимерного материала PU и нейлона, линия выдерживает максимальное давление до 1200 Psi (82 бар). Линия имеет 2 вентиляруемых колпачка типа мама Лигт Lock и папа Лигт Lock. 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 штору 90А.

В единой упаковке плотной прозрачной сверху и бумажной снизу для лучшей визуализации целостности товара.

Остаток этиленоксида после стерилизации не больше 10ug/ml. Метод стерилизации: Этиленоксидом

У-образный коннектор с гемостатическим клапаном типа «клик». Коннектор изготовлен из металлического поликарбоната, Внутри гемостатического клапана имеется спираль 9Fr для полной и частичной активации и деактивации. Изготовлен из металлического силикона Mc44930. Общая ширина устройства - 1,46"(37мм) и 3,39"(86мм) в длину. Устройство должно обладать вторичным просветом с канюлей Люэра, сформированной на основном просвете в дистальной части. Устройство оснащено кнопкой деактивации, которая закрывает клапан в основном просвете полностью одним нажатием по типу "клик". На проксимальном конце покрытия расположены зажимные полосы по всему радиусу покрытия, чтобы гарантировать надежный захват.

Упакован в герметичный пакет из термоформуемой пленки и газопроницаемой бумаги.

Остаток этиленоксида после стерилизации не больше 10ug/ml.

Метод стерилизации: этиленоксидом.

Гибридно-ячеистый плетеный стент из нитинола с закрытым дистальным концом, предназначен для восстановления кровотока путем механического удлинения промба у пациентов, которые перенесли острый ишемический инсульт с окклюзией крупного сосуда. Представляет собой неотъемлемый стент для реканализации сосудов с отделившимися функциональными зонами для удерживания тромбов путем захвата во внутрь стента, для дальнейшего извлечения. Рентгено-контрастные маркеры из платины и вольфрама, по всей длине стента. Дистальный тип - закрытый, с нитиноловым сердечником конической формы, для предотвращения миграции промба в дистальную часть сосуда. Длина толкателя - 180 см, с рентгеноконтрастными маркерами. Высокая, но при этом атравматичная радиальная сила. Прочность на растяжение - 0,083(минимум). Крутящий момент - 10 циклов без повреждения устройства. Размерный ряд: 4мм на 22,30мм(для сосудов диаметром 2-4мм); 4,5мм на 29,37мм(для сосудов диаметром 2-4,5мм); 5,5мм на 37мм(для сосудов диаметром 3,5-5,5мм); 6мм на 44мм(для сосудов диаметром 3,5-6мм). Совместимость с микрокатетрами 0,021 и 0,027.

Ретулируемая ремодулируемая сетка предназначена для проксимур на артериях головного мозга для перекрытия шейки аневризма при технике ассистенции эндоваккуляриной эмболизации спиралями, в целях поддержки массы спиралей и сохранения просвета родилтепской артерии. Совместим с микрокатетром 0,021". Длина от рукоятки до проксимального маркера 1635 мм, длина от проксимального маркера до дистального маркера (длина сетки) 32 мм, длина от дистального маркера до кончика 7 мм. Диаметр сетки в пределах от 1,5мм до 4,5 мм. Устройство должно быть визуально под флюороскопией, провода сетки рентгеноконтрастные, дистальные и проксимальные концы сетки снабжены рентгеноконтрастными маркерами Рс. За счет высокой маневренности, должно обеспечиваться легкое атравматичное движения через извилистую анатомию сосудов. Каждое соединение должно выдерживать 3N силы в соответствии с ISO 10555-1. Дистальное сопротивление излому - перетяг 0,25 гравусов, диаметр дистальной части 150 мм. Устойчиво к коррозии, отсутствие коррозии при испытании в соответствии с ISO 10555-1.

шт

10

27 400,00

274 000,00

шт

67

8 700,00

582 900,00

шт

2

1 250 000,0

2 500 000,00

шт

1

1 100 000,0

1 100 000,00

76	Регулируемое устройство для тромбоэкстракции	Адаптируемо-контролируемое расширяющееся устройство предназначено для реваскуляризации канала сосуда головного мозга. Длина 32 мм. Диаметр в пределах 1,5мм – 6,0мм. Совместим с микрокатетром 0,021". Визуален под флюороскопией, провода сетки рентгеноконтрастные, дистальные и проксимальные концы сетки снабжены рентгеноконтрастными маркерами Pt. Благодаря уникальной технологии производства имеет высокую маневренность, что обеспечивает легкое atraumaticное движение через извилистые анатомии сосудов. Каждое соединение выдерживает 3N силы в соответствии с ISO 10555-1. Дистальное сопротивление излому – не менее 0,25 градусов. Диаметр дистальной части 100 мм.	шт	3	1 560 000,0	4 680 000,00
77	Устройство-фиксатор для постоянной/временной пластики сосуда	Устройство-фиксатор сосудистый титановый для постоянной/временной окклюзии. Наличие изгибов: прямой, байонетный, снетка изогнутый, искривленный, изогнутый вбок, L-образный, J-образный, угловой. Длина браншей по выбору Заказчика (от 2 мм до 20 мм). Максимальная ширина открытой браншей от 1,5 мм до 26 мм. Не менее 99 типов стандартных устройств-фиксаторов, не менее 30 типа миниустройство-фиксаторов. Наличие мостика, предотвращающего соскальзывание браншей. Поверхность браншей должна выполнена в форме желобка, что позволяет значительно расширить площадь соприкосновения браншей и увеличить силу смыкания. Благодаря уникальному дизайну, который предотвращает скольжение и обеспечивает сохранность окружающих тканей, риск повреждения сосуда минимален. Маркировка лазером каждого устройства-фиксатора индивидуальным серийным номером. Указание силы смыкания на индивидуальной упаковке устройства-фиксатора. Сила смыкания стандартных постоянных и временных браншей от 50 до 185, фенестрированных браншей от 105 до 165, постоянных и временных мини браншей от 50 до 165.	шт	1	165 000,00	165 000,00
78	Имплантат межостистый	Имплантат должен использоваться для формирования спондилодеза. Имплантат устанавливается между остистыми отростками смежных позвонков поясничного отдела позвоночника. Имплантат должен состоять из полиакриловой пластины, блокирующей пластины, рентгеноконтрастного полимера в форме цилиндра, выполненного из материала РЕЕК, и ревизионного винта. При извлечении ревизионного винта конструкция разбирается, что должно позволить устанавливать имплантат повторно. Полиакриловая пластина должна обладать свободой движения не менее, чем по 15 градусов для каждой из трех плоскостей, что будет позволять лучше адаптироваться к анатомии пациента. Полиакриловая пластина и блокирующая пластина должны иметь по два ферритовые углубления под хирургический инструмент для установки имплантата. Каждая пластина имеет не менее, чем по 12 титановых зубьев для надежной фиксации на остистом отростке. При установке имплантата пластины должны занимать оптимальное положение для достижения наилучшей фиксации отростков и блокироваться. Центральная часть имплантата должна иметь отверстие для заполнения его некустарственной костью или костью пациента. Должна иметься возможность комбинировать установку имплантата с установкой межтелового кейджа для получения 360 градусной фиксации. Техника установки имплантата должна позволять хирургу установить, сжать и зафиксировать его за один прием. Имплантат должен иметь маркировку, указывающую его верхнюю часть. Диапазон высоты имплантата от 8 мм до 14 мм с шагом в 2 мм. Имплантаты межостистые поставляются стерильными, метод заводской стерилизации – гамма-излучение.	шт	5	620 000,00	3 100 000,00
79	Полиакриловый редукиционный педикюлярный винт	Полиакриловый редукиционный винт имеет головку «камертонного типа с удлиненным фланцем», с звездчатым пазом. Винт обладает подвизким стержнем. Размеры винта: диаметр 4,35, 5,5, 6,5, 7,5, 8,5 мм, длина 25-100мм. Размеры головки винта: ширина 11 мм, высота 14,45 мм, расстояние головки винта над стержнем 3,99 мм. Полиакриловый редукиционный винт используется с однокомпонентной внутренней блокирующей гайкой. Винты самовертлящие, низкопрофильные и обладают одинарной нитью нарезки. Изготовлены из сплава Ti-6Al-4V. Диаметр винтов различной длины: Ø 4,5 мм, длина 25,30,35,40,45,50,55,60 мм Ø 5,5 мм, длина 25,30,35,40,45,50,55,60 мм Ø 6,5 мм, длина 25,30,35,40,45,50,55,60,65,70,75,80,85,90,95,100 мм Ø 7,5 мм, длина 25,30,35,40,45,50,55,60,65,70,75,80,85,90,95,100 мм Ø 8,5 мм, длина 25,30,35,40,45,50,55,60,65,70,75,80,85,90,95,100 мм	шт	18	61 000,00	1 098 000,00
80	Стержень	Стержень должен иметь диаметр не более 5,5мм и длину не менее 500 мм. Стержень должен быть выполнен из сплава Ti-6Al-4V.	шт	1	48 000,00	48 000,00
81	Блокиратор (Гайка)	Однокомпонентная низкопрофильная внутренняя гайка имеет резьбу с косым сечением и диаметр 5мм. Изготовлена из сплава Ti-6Al-4V. Высота 4,7 мм	шт	38	10 000,00	380 000,00
82	Кейдж дистрэкционный (для шейного отдела позвоночника со стабилизатором и винтами)	Кейдж дистрэкционный должен быть изготовлен из титанового сплава Ti6Al4V-E11 по ISO 5832 и ASTM F136. Кейдж должен состоять из втулки базовой 4, втулки телескопической с специальной трапециевидной, гайки шестеренчатой, отвинчивательного и стопорного механизма. Все эти системы должны быть собраны в единый неразъемный блок. Диаметр кейджа 14-16 мм, высота дистракции 18-26 мм, 25-40 мм, 39-68 мм.	шт	3	440 000,00	1 320 000,00

83	Межпозвоночный шейный кейдж угловой, выпуклый размерами: длиной (мм) 14, шириной (мм) 12, высотой (мм) 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, угол лордоза - 5°	Системы кейджей разной ширины, высоты и геометрических характеристик, которые могут быть вставлены между двумя шейно-позвоночными дисками для поддержки и коррекции во время операций по интеркорпоральному спондиллодезу для фиксации и ускорения сращения костей во время нормального процесса заживления после хирургической коррекции нарушений позвоночника. Вотнутые геометрические формы имплантатов позволяют улавливать их inside. Системы кейджей должны состоять из киегов РЕЕК (полиэфирфрактона), материала РЕЕК (Polieteteroketol). Размеры 4/5, 5/5, 6/5, 7/5, 8/5, 9/5, 10/5, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 (в зависимости о заявки конечного получателя).	шт	1	103 420,00	103 420,00
84	Кейдж средний, большой размерами: длиной (мм) 26, 30, шириной (мм) 32, 38, высотой (мм) 10, 11, 13, 15, 17, 19, угол лордоза - 8°, 12°	Система межпозвоночных кейджей состоит из полимерных из полиэфирфрактона (РЕЕК) кейджей различной высоты, длины и угла наклона, для возможно наилучшей их подгонки к анатомической форме позвоночника пациента. Межпозвоночные кейджи запрокинуты для применения с аутологичной костной стружкой при спондиллодезе одного или двух соседних уровней поясничного отдела позвоночника, из переднебокового или бокового доступа. Имплантаты предназначены для лечения дегенеративной болезни межпозвоночных дисков (ДВД) и спондилолистеза I степени в поясничном отделе позвоночника от L2 к S1. Межпозвоночный кейдж предназначен для применения с дополнительными стабилизирующими устройствами, дополненными к применению при оперировании поясничного отдела позвоночника. Поверхность имплантата с зубцами имеет выпуклую форму для лучшего приспособления к межпозвоночному пространству. Верхняя и нижняя поверхности имплантата с зубцами запрокинуты для обеспечения фиксации путем закрывания в поверхностях тел позвонков. Большие отверстия, предназначенные для заполнения костным материалом, обеспечивают пропастание костной тканью. Размерами: длиной (мм) 26, 30, шириной (мм) 32, 38, высотой (мм) 12, 13, 15, 17, 19, угол ° - 8, 12.	шт	2	274 876,00	549 752,00
85	Межпозвоночный кейдж, размерами: длиной (мм) 20, 25, шириной (мм) 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, угол лордоза - 0°, 4°, 7°	Межпозвоночный кейдж, размерами: длиной (мм) 20, 25, шириной (мм) 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, угол лордоза - 0°, 4°, 7°. Межпозвоночные кейджи, предназначены для имплантации из заднего доступа техникой PLIF или TLIF, материал РЕЕК (Polieteteroketol);	шт	9	107 414,00	966 726,00
86	Набор для вертебропластики	Комплект предназначен для чрезкожной вертебральной при лечении вертебральных опухолей, компрессионных переломов тел позвонков на фоне остеопороза. Она позволяет перемешивать и вводить цемент высокой вязкости в тело позвонка. Комплектности и характеристистики: одна система Чрезкожной вертебропластики, включает в себя: системы смешивания/введения цемента: блок головки миксера; картридж введения; удлиняющая трубка. 1 мандрен 4-х-гранный; 1 мандрен со скошенным кончиком и троякар; вакуумный шланг; воронка. Миксер и шприц в одном устройстве. Термостность системы и встроены угольный фильтр (отсутствие запаха). Точность дозированного введения готового цемента - 0,2 см³ за половину оборота базы картриджа. Время смешивания в системе доставки: около 2-х минут. Радиационная безопасность для врача при работе - за счет общей длины картриджа и удлиняющей трубки - длина 43 см. Маркированный картридж - визуализация количества введенного цемента.	шт	75	272 950,00	20 471 250,00
87	Стержень, длина 120, 240, 300 мм	Стержень должен быть изготовлен из сплава титана для изделий, имплантируемых в организм человека. Стержень имеет определенную степень эластичности с возможностью придания необходимого профиля и тримминга специальным резакон. Стержень должен быть длиной 120, 140 или 300 мм, диаметром 3,5 или 4,0 мм. Изготовлен из сплава титана, соответствующего ISO 5832-3-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека и иметь анодированное покрытие серого цвета	шт	2	6 716,00	13 432,00
88	Мультиаксальный спонгиозный винт, диаметр 4,0 мм, длина 10мм, 12мм, 14мм, 16мм, 18мм, 20мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм, 32мм, 34мм, 36мм, 38мм, 40мм	Винт должен быть изготовлен из сплава титана, соответствующего ISO 5832-3-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека, тело винта должно иметь анодированное покрытие серого цвета. Педикюлярный полиаксальный винт должен иметь подвижную головку «камертонного типа». Головка должна иметь внутренний шестигранный штифт для фиксации в отверстии. Головка винта должна быть уменьшенного объема и закругленной анатомической формы. Подвижная головка полиаксального винта блокируется внутренней гайкой со звездчатым шлицем и обратной резьбой. Винт имеет цилиндрическую форму резьбы в сочетании с коническим профилем внутреннего винтового сердечника. Тело винта имеет спонгиозную резьбу, выемки с самонарезающими проемами на кониче винта. Диаметр винта должен быть 3,0 или 4,0 мм, длина от 10 мм до 53 мм. Размеры головки винта не менее 8,5 мм, высота головки винта не менее 3,0 мм. Шаг резьбы 1,75 мм. Общая величина степени свободы ротации не более 60°. На головке винта имеются три выемки, позволяющие увеличить общую степень свободы ротации до 90°.	шт	4	33 582,00	134 328,00

89	Мультиаксальный кортикальный винт диаметр 3,5; 4,0 мм, длина 10мм, 12мм, 14мм, 16мм, 18мм, 20мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм, 32мм, 34мм, 36мм, 38мм, 40мм, 42мм, 44мм, 46мм, 48мм, 50мм, 52мм	Винт должен быть изготовлен из сплава титана, соответствующего ISO 5832-3-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека, тело винта должно иметь анодированное покрытие серого цвета. Педикулярный поднаксальный винт должен иметь подвижную головку «камертонного типа». Головка должна быть зеленого цвета и иметь внутренний шестигранный штифт для фиксации в отверстии. Головка винта должна быть уменьшенного объема и закругленной анатомической формы. Подвижная головка поднаксального винта блокируется внутренней гайкой со звездчатым шлицем и обратной резьбой. Винт имеет цилиндрическую форму резьбы в сочетании с конической профилем внутреннего винтового сердечника. Тело винта имеет кортикальную резьбу по всей длине винта, выемки с самонарезающими кромками на кончике винта. Диаметр винта должен быть 3,5 или 4,0 мм, длина от 10 мм до 53 мм. Размеры головки винта: диаметр головки винта не менее 8,5 мм, высота головки винта не менее 10,0 мм. Шаг резьбы 1,75 мм. Общая величина степени свободы ротации не более 60°. На головке винта имеются три выемки, позволяющие увеличить общую степень свободы ротации до 90°.	шт	5	33 582,00	167 910,00
90	Стержень поперечного коннектора, длина 40мм; 45мм; 50мм; 55мм; 60мм; 65мм; 70мм	Стержень должен быть изготовлен из сплава титана для изделий, имплантируемых в организм человека. Винт-крючок поперечный состоит из двух крючков с закрывающим механизмом в виде гайки и стержня круглого сечения и обеспечивает поперечную фиксацию двух стержней диаметром 3,5 мм. Длина стержня должна быть от 50 до 70 мм в зависимости от потребности заказчика. Изготовлен из сплава титана, соответствующего ISO 5832-3-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека и имеет анодированное покрытие серого цвета	шт	2	13 432,00	26 864,00
91	Винт затылочный, диаметр 4,0 мм; 4,5 мм; длина 6мм, 8мм, 10мм, 12мм, 14мм, 16мм, 18мм, 20мм	Винт должен быть изготовлен из сплава титана, соответствующего ISO 5832-3-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека и имеет анодированное покрытие серого цвета. Предназначен для фиксации затылочной пластины. Винт должен иметь тулой кончик. Головка винта должна быть конической формы. Резьба должна быть мелкая кортикальная по всей длине винта. Винт должен иметь шестигранный штифт. Тело винта должно быть диаметром 4,0 или 4,5 мм, длиной 6-20 мм.	шт	4	6 716,00	26 864,00
92	Пластина затылочная срединная, 3 отверстия; 4 отверстия	Окципитальная пластина средней линии, 3, 4 отверстия, форма С-образная или пирамидальной для затылочной фиксации, 3-4 точки фиксации. Головки камертонного типа, предельные для фиксации стержней, подвижно закреплены на пластине с возможностью небольшого смещения на 4 мм, а также ротации в плоскости пластины на угол до 30 градусов. Изготовлена из сплава титана, соответствующего ISO 5832-3-2014 для изделий, имплантируемых в организм человека и имеет анодированное покрытие серого цвета.	шт	2	60 448,00	120 896,00
93	Пластина передняя шейная размером (мм) 23,25; 27,29; 31,33; 35,37; 39,41; 43,45; 47,49; 51,53; 55,58; 61,64; 67,70; 73,76	Пластины для фиксации шейного отдела позвоночника – один, два или три уровня фиксации. Длина от 23 до 76 мм (по заявке конечного получателя). Пластины на один-два сегмента шатом два мм, пластины на три сегмента шатом 3 мм. Пластины имеют симметричный дизайн с попарно расположенными отверстиями для фиксирующих винтов, между которыми нанесены блокирующие механизмы. Конструкция встроенного блокирующего «замка» позволяет визуально контролировать заправление винтов. Ширина пластины 17 мм, профиль 2 мм. Широкие «окна» пластины позволяют сохранять хороший визуальный контроль трансплантата и подлежащих тканей. На торцевых краях пластины с обеих сторон имеются фрезированные выемки для обозначения центрации пластины. Изготовлены из сплава титана марки Ti-6Al-4V, градиция V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850.	шт	8	103 114,00	824 912,00
94	Винт с переменным углом наклона самосверлящий или самонарезающий диаметром (мм) 4,0, 4,5; длиной (мм) 13, 15, 17	Самосверлящий/самонарезающий винт с возможностью изменения угла атаки при фиксации пластины, диаметром 4,0 или 4,5 мм, длиной от 13 до 15 мм (по заявке конечного получателя). Прокабрый кончик самосверлящего винта позволяет перфорировать кортикальный слой под различными углами. Самонарезающий винт имеет коническую резьбу с уменьшением диаметра резьбы на конце винта. Перфорация кортикального слоя обеспечивается прохождением специальным инструментом до установки винта. Головка винта низкопрофильная с шестигранным отверстием для фиксации блокирующей отвертки. Изготовлен из сплава титана марки Ti-6Al-4V, градиция V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850.	шт	16	11 409,00	182 544,00
95	Система наружного дренажа и мониторинга (вентрикулярный)	Система с безыгольными инъекционными узлами и вентрикулярным катетером. Система используется для вентрикулярного дренажа и мониторинга, может быть также укомплектована люмбальным катетером. Регулируемая шкала для люмбального и вентрикулярного дренажа. Полностью одноканальная. Крепится с помощью стандартного встроеного зажима – система внешнего дренажа и мониторинга, использующая эффект силы тяжести для дренирования СМЖ из вентрикулярного пространства во внешний ликвороприемник. Это закрытая система, позволяющая эффективно управлять дренированием СМЖ. Катетер устанавливается в субарахноидальное пространство, после чего подключается к системе.	шт	7	141 558,00	990 906,00
96	Система наружного дренажа и мониторинга (люмбальный)	Система с безыгольными инъекционными узлами и люмбальным катетером. Система может быть использована для люмбального дренажа и мониторинга. Регулируемая шкала для люмбального и вентрикулярного дренажа. Полностью одноканальная. Крепится с помощью стандартного встроеного зажима, система внешнего дренажа и мониторинга, использующая эффект силы тяжести для дренирования СМЖ из люмбального пространства во внешний ликвороприемник. Это закрытая система, позволяющая эффективно управлять дренированием СМЖ. Катетер устанавливается в субарахноидальное пространство, после чего подключается к системе.	шт	7	172 723,00	1 209 061,00

97	Винт педикулярный многоосевой, титановый, диаметр 4,0, 4,5, 5,0, 5,5, 6,0, 6,5, 7,5, 8,5 мм, длиной 20, 25, 30, 35, 40, 45, 50, 55, 60, 65 мм	Винт костный многоосевой для стержня диаметром 5,5 мм, размером (мм) 4,0, 4,5 5,0 5,5, 6,0, 6,5, 7,5, 8,5; длиной (мм) 20, 25, 30, 35, 40, 45, 50, 55, 60, 65 – изготовлен из титанового сплава марки Ti-6Al-4V, градиция V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. Многоосевой винт с самонарезающей резьбой, с постоянным широким шагом и диаметром, головкой «камертонного типа», на торцевых гранях которой имеются по две вертикальных прорези 1*4 мм, а на боковых стенках - по два круглых гнезда диаметром 4 мм, основание головки винта на протяжении нижней трети имеет меньший диаметр (на 2 мм), чем на протяжении верхнего отступа. Кончик трапециевидного винта имеет тупую форму (60°). Головка винта фиксирована к ножке сферическим штампованным соединением: концы ножек, фиксированный в головке, сферической формы с внутренним шестигранным шлицем для фиксации отверстия в процессе имплантации. Ножка винта имеет резьбу с постоянным шагом 9,0 и уменьшающейся глубиной от конца к основанию, от 1,33 до 0,61 мм. Размеры головки винта: высота 16,1 мм, сагиттальная ширина 9,2 мм, диаметр 12,63 мм. Высота профиля 16,1 мм, диаметр фрутринта 11 мм. Угол наклона головки винта относительно оси ножки винта составляет 28° при любом диаметре ножки винта.	шт	180	52 498,00	9 449 640,00
98	Гайка для стержня диаметром (мм) 5,5 с отгламывающейся головкой	Гайка для стержня диаметром (мм) 5,5 с отгламывающейся головкой - Гайка с отгламывающейся головкой, состоящая из двух частей: нижней фиксирующей высотой 4,5 мм, погружающейся в головку имплантата, имеющей внешнюю резьбу G4, и верхней шестигранной, сепариреваемой при затягивании. Сепариреваемая часть гайки пола, имеет высоту 7,5 мм. На блокирующей части гайки сверху имеется шестигранный внутренний шлиц для ревизионного вмешательства. Размер посадочного гнезда гайки – 8 мм. Внешняя резьба G4 имеет шаг 1,33 мм и является реверсивной, т.е. имеет противоположный (относительно стандартной резьбы) угол наклона: с горизонтальной плоскостью образует угол -5°. На погружаемой плоской нижней поверхности гайки имеется «прутрионный» шлиц.	шт	200	17 759,00	3 551 800,00
99	Винт канюлированный многоосевой для стержня диаметром (мм) 5,5, 5,5, 6,5, 7,5, 8,5, 9,5, 10,5, 11,0 мм	Винт канюлированный многоосевой для стержня диаметром (мм) 4,5, 5,5, 6,5, 7,5, 8,5, 9,5, 10,5; длиной (мм) 30, 35, 40, 45, 50, 55, 90, 100, 110 – Изготовлен из титанового сплава марки Ti-6Al-4V, градиция V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. Многоосевой винт с самонарезающей резьбой, с постоянным широким шагом и диаметром, головкой «камертонного типа», на торцевых гранях которой имеются по две вертикальных прорези 1*4 мм, а на боковых стенках - по два круглых гнезда диаметром 4 мм, основание головки винта на протяжении нижней трети имеет меньший диаметр (на 2 мм), чем на протяжении верхнего отступа. Кончик педикулярного винта имеет тупую форму (60°). Головка винта фиксирована к ножке сферическим штампованным соединением: концы ножек, фиксированный в головке, сферической формы с внутренним шестигранным шлицем для фиксации отверстия в процессе имплантации. Ножка винта имеет резьбу с постоянным шагом 14,8 и уменьшающейся глубиной от конца к основанию, от 1,49 до 0,35 мм. Ножка винта имеет канюлю диаметром 0,8 мм. Размеры: диаметр (мм) 4,5, 5,5, 6,5, 7,5, 8,5, 9,5, 10,5, 11,0 мм, длина от 35 до 55 мм с шагом 5 мм. Размеры головки винта: высота 16,1 мм, сагиттальная ширина 9,2 мм, диаметр 12,63 мм. Высота профиля 16,1 мм, диаметр фрутринта 11 мм. Угол наклона головки винта относительно оси ножки винта составляет 28° при любом диаметре ножки винта.	шт	20	94 697,00	1 893 940,00
100	Гайка титановая, с отгламывающейся головкой	Гайка для стержня диаметром (мм) 5,5 с внутренней резьбой – блокирующая гайка для канюлированных винтов, состоящая из двух частей: нижней фиксирующей высотой 4,5 мм, погружающейся в головку имплантата, имеющей внешнюю резьбу G4, и верхней, сепариреваемой при затягивании. Сепариреваемая часть круглого сечения имеет прямоугольный внутренний шлиц для плотной фиксации в фиксирующем держателе. Сепариреваемая часть гайки, имеет высоту 4,5 мм. На блокирующей части гайки сверху имеется шестигранный внутренний шлиц для ревизионного вмешательства. Размер посадочного гнезда гайки – 8 мм. Внешняя резьба G4 имеет шаг 1,33 мм и является реверсивной, т.е. имеет противоположный (относительно стандартной резьбы) угол наклона: с горизонтальной плоскостью образует угол -5°. На погружаемой плоской нижней поверхности гайки имеется «прутрионный» шлиц.	шт	20	24 179,00	483 580,00
101	Стержень прямой металлургический диаметром (мм) 5,5, длиной (мм) 500	Гладкий стержень для жесткой фиксации с шестигранным кончиком, длиной 4,75 мм, для захвата специальным инструментом и дерогации. Диаметр (мм) 5,5, на проксимальном конце сужение до 5 мм для облегчения установки стержня, длина (мм) 500, с возможностью применения специальных крючковых и многоплоскостного моделирования. Изготовлен из титанового сплава марки Ti-6Al-4V, градиция V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850.	шт	10	26 801,00	268 010,00
102	Набор игл	Набор игл – комплект включает в себя: пластиковую Т-образную канюлированную рукоятку, у основания которой расположен блокирующий механизм: при переводе механизма в положение "lock" рукоятка надежно фиксирована и не может быть снята со стиглета. Ответствие в рукоятке позволяет извлекать иглу по направляющему инструменту (стигелю). Троярка со стиглетом: троякар представляет собой трубку длиной 125 мм с переменным диаметром: более узкая часть вводится в глубокие мышечные слои. Такая форма стиглета, наряду с сохранением жесткости, упрощает введение инструмента в ткани. В конце трояकारа расположен резьбовой блокирующий механизм для фиксации стиглета и рукоятки. Представлены два стиглета с троякарными наконечниками. Этот тип стиглет обладает хорошим режущими свойствами.	шт	1	318 266,00	318 266,00

103	Стержень	Стержень SEXTANT – изготовлен из титанового сплава марки Ti-6Al-4V. Радация V. американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. Гладкий стержень для жесткой фиксации имеет предизогнутую по поперечному лордозу форму. Стержень не тринингуется - длинна стержня подбирается интраоперационно путем измерения расстояния между головками винтов с помощью специального инстументации. Стержень с одной стороны имеет конусовидный кончик длиной 10 мм для прохождение мягких тканей с минимальной их травматизацией; с другой стороны, конусовидный кончик имеет вырезку длиной 7 мм для захвата специальным инструментом в процессе введения стержня в головки винтов. - Диаметр 5.5 мм. - Длина от 30 до 90 мм. шаг 5 мм.	шт	2	65 356,00	130 712,00
104	Устройство для наполнения кости	Устройство для наполнения кости. Прибор для заполнения костей состоит из насадок из нержавеющей стали и поршней с литыми рукоятками. Насадка используется в качестве канала для костного цемента во время подачи в кость. Поршень имеет лазерные маркеры, которые указывают поданный объем костного цемента. Устройство предназначено для безопасной, доставки 1,5 куб. мм костного цемента в тело позвонка. Внешний калибр 4,2 мм.	шт	1	46 826,00	46 826,00
105	Винт полиаксальный каннолированный фенестрированный, диаметр 4,5, 5,0, 5,5, 6,0, 6,5, 7,0, 7,5, 8,5, 9,5, 10,5, длиной 30, 35, 40, 45, 50, 55, 60, 65, 70, 75, 80, 85, 90 мм	Винт трансепидулярный полиаксальный, диаметр 4,5, 5,0, 5,5, 6,0, 6,5, 7,0, 7,5, 8,5, 9,5, 10,5 мм, длиной 30, 35, 40, 45, 50, 55, 60, 65, 70, 75, 80, 85, 90. Винты трансепидулярные полиаксальные, самонарезающие, цилиндрической формы по всей длине внешнего диаметра, резьба на стержне коническая, внешний диаметр резьбы постоянный. Стержень винта с переменным диаметром: от головки винта центрирующий конус стержня со спонгиозной резьбой, далее переходный конус стержня и завершающий конус стержня с кортикальной резьбой и закругленным концом. Стержень винта имеет шарообразную головку, на которой нанесены ступенчатые круглые надрезы, которые эффективно фиксируют стержень винта в головке винта. Винт каннолированный по всей длине для проведения по спицевому направлению. На дистальном конце ножки винта 4 боковых отверстия (один ряд) каждые 90 градусов для винтов длиной от 30 до 40 мм и 8 боковых отверстий (два ряда) каждые 90 градусов для винтов длиной от 45 до 90. Полиаксальные винты обеспечивают стабильную угловую фиксацию головки винта в диапазоне 45°. Внутри головки винта находится втулка с шаровидным углублением, которая блокирует головку стержня с головкой винта в моменте фиксации стержня диаметром 6 мм зажимным винтом. Винты двукортикальные, атравматические. Два варианта исполнения резьбы - однонаходная или двунаходная (спонгиозная в дистальной части ножки и кортикальная в проксимальной), запрокинована таким образом, чтобы обеспечить стабильное крепление в губчатой и кортикальной кости, а также повысить прочность винта в области головки. Головка типа камертон. Диаметр головки 14 мм, высота головки 14 мм, утаплиена с обеих сторон на размер 10,5 мм, ширина канала под стержень 6,1 мм, внутренняя резьба головки специальная, диаметром 10,2 мм. На боковой закругленной поверхности головки расположены два углубления на размер 12,2 мм, что позволяет ухватить головку винта прижимным инструментом. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий. Имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остальное. Анодирование винтов. Цветовая кодировка головки винта в зависимости от диаметра, стержень винта серого цвета.	шт	10	81 791,00	817 910,00
106	Винт блокирующий	Винт предназначен для зажима стержня в головке трансепидулярного винта. Диаметр винта 10,1 мм, резьба специальная трапецеидальная несимметричная диаметром 10,1 мм, обеспечивает высокую прочность и предотвращает перекос резьбы. Средний профиль резьбы предотвращает разгибание плечей головки благодаря направлению сил реакции внутри винта. Высота винта 5,5 мм, винт каннолированный. Шлиц винта выполнен под отвёртку. Во избежание ошибок, соединение винта с отвёрткой возможно только с одной стороны. Зажимной винт полностью прячется в чаше головки винта. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остальное. Анодирование винта двумя цветами: синий цвет – шлиц, серый цвет - резьба.	шт	10	10 187,00	101 870,00
107	Стержень предизогнутый для чрезкожной фиксации диаметром 6,0 мм, длиной 30, 35, 40, 45, 50, 55, 60, 65, 70, 75, 80, 85, 90, 95, 100, 110, 120, 130, 140, 150, 160, 170, 180, 190, 200 мм	Стержень для малоинвазивной фиксации изогнутый. Служит каркасом конструкции из нескольких трансепидулярных винтов и/или крючков, в головке которых стержень фиксируется зажимными винтами. Диаметр стержня 6 мм, длина от 55 до 80 мм имеет один углубленный конус с овальным углублением для фиксации импактора, второй с атравматическим коническим углом от 40 градусов, для более легкого проведения через мягкие ткани. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остальное. Анодирование в синий цвет	шт	2	37 194,00	74 388,00

108	Блокируемый межпозвоноковый шейный кейдж	Блокируемый межпозвоноковый шейный кейдж - предназначен для проведения переднего шейного межтелового спондилодеза у пациентов со сформированной мышечной системой, с заболваннем дисков шейного отдела позвоночника на уровне дисков от С2-С3 до С7-Т1. Данная система предполагает только одно-двуровневую установку на передней поверхности шейного и верхнегрудного отделов позвоночника. Представляет собой устройство с внутренней фиксацией винтов. Винты проходят через часть устройства, расположенную внутри тела позвонка, тем самым стабилизируя позвонок и предотвращая выпадение имплантата. Два варианта исполнения с углом лотоса 0 и 6 градусов. Размер футпринта 15x12 мм или 17x14 мм. Боковые порты для захвата устройства для вставки. Устройство создано рентгенопрозрачным с возможностью заполнения аутогравитантом. Изготовлен из биосовместимого материала (полиэфирэфиркетон), отвечающего минимальным стандартам ASTM F2026 и содержит танталовые рентгеноконтрастные метки и поворотный механизм блокировки винтов. Импланты имеют одностопный механизм блокировки, два передних резбовых отверстия, расположенных на одной горизонтальной линии, для сохранения нулевого профиля. Дизайн обеспечивает прочность установки винта. Высота от 5 до 10 мм с шагом 1 мм. При введении винтов инструментальным направителем угол краниально/каудального отклонения 40 градусов, угол латерального расхождения 8 градусов. При использовании метода "свободной руки" угол краниально/каудального отклонения 27-47 градусов, угол латерального расхождения 1-10 градусов.	шт	3	353 754,00	1 061 262,00
109	Самосверлящий винт	Самосверлящий винт – диаметр 3,5; 4,0 мм, длина 11, 13, 15 мм, изготовлен из титанового сплава марки Ti-6Al-4V, градиация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. Винты предназначены для использования с блокируемым межпозвоноковым шейным кейджем при проведении переднего шейного межтелового спондилодеза у пациентов со сформированной мышечной системой, с заболваннем дисков шейного отдела позвоночника на уровне дисков от С2-С3 до С7-Т1. Двойная резьба: кортикальная в проксимальной части винта, спонгиозная в дистальной. Дизайн резьбы обеспечивает прочность установки винта. Визуальное подтверждение заправки.	шт	6	23 410,00	140 460,00
110	Костный цемент	Костный цемент – рентгенконтрастный костный цемент высокой вязкости. Основной компонент цемента полиметилметакрилат, 30 % составляет рентгенконтраст (сульфат бария). Вязкостные свойства позволяют использовать его при проведении баллонной кифопластики. Рекомендованная рабочая температура 22-23°С. Время смешивания цемента 2 мин. Общее рабочее время 20 мин. В комплект поставки входит сухой цемент (20 г), растворитель (9 г). Объем при смешивании 16-18 мл. Комплектуется механическим миксером для смешивания цемента.	шт	1	127 366,00	127 366,00
111	Устройство для биопсии кости	Устройство для биопсии кости – биопсионная игла для малоинвазивного забора костного материала, совместимая с рабочей канюлей системы пластического восстановления позвоночника. Состоит из канюли 4,2 мм (3 калибр) и металлического стержня для выталкивания ткани.	шт	1	73 928,00	73 928,00
112	Функциональный протез шейного диска	Функциональный протез шейного диска. Представляет собой параллельные титановые пластины со сферическим соединением. Между пластинами имеется силиконовая прокладка для максимальной имитации межпозвоночного диска, позволяющая амортизировать вертикальные колебания. На титановых пластинах направляющие лезвия для фиксации на замыкательных пластинах прилежащих позвонков. Протез позволяет сохранить подвижность межпозвоночного соединения и его функциональность. Размеры 14x12 мм, 14x14 мм, 16x14 мм, высота 4, 5, 6, 7, 8 мм	шт	1	462 758,00	462 758,00
113	Заменитель твердой мозговой оболочки 6,0 x 8,0 см	Заменитель твердой мозговой оболочки 6 x 8 см. Заменитель твердой мозговой оболочки - объемное изделие из коллагена типа I/III. Изготовлен из 14 ± 4 мг/см ² перикарда. Протез твердой мозговой оболочки состоит из высокоочищенного коллагена, который производится из бычьего перикарда. Специальный процесс производства гарантирует, что протез полностью очищен от неколлагеновых компонентов, таких как энзимы, липиды и неколлагеновые протеины. После имплантации колонизируется клетками эндотелиальной ткани, т.е. происходит регенерация. В этом отношении одинаково важны такие свойства, как рыхлая волокнистая структура, небольшая толщина материала и хорошая совместимость с тканью организма пациента. Колонизация протеза клетками соединительной ткани начинается буквально через несколько дней после имплантации. Полная регенерация происходит в период от 1 до 3 месяцев. Стерильный, одноразовый. Размер: 6 см x 8 см. Упаковке 2 штуки.	шт	10	200 000,00	2 000 000,00
114	Заменитель твердой мозговой оболочки 10,0 x 12,5 см	Заменитель твердой мозговой оболочки 10,0 x 12,5 см. Двухслойное объемное изделие из коллагена типа I/III, изготовлен из 12 ± 4 мг/см ² перикарда и 10 ± 2 мг/см ² губкоподобных компонентов. Протез твердой мозговой оболочки состоит из высокоочищенного коллагена, который производится из бычьего перикарда и коровеетов расширенного кожного лоскута. Специальный процесс производства гарантирует, что протез полностью очищен от неколлагеновых компонентов, таких как энзимы, липиды и неколлагеновые протеины. После имплантации протез колонизируется клетками эндотелиальной соединительной ткани, т.е. происходит регенерация. В этом отношении особенно важны такие свойства протеза, как волокнистая структура, небольшая толщина материала и хорошая совместимость с тканью организма пациента. Флисоподобная пористая сторона протеза обеспечивает прочно приклеиваться к краям дефекта ТМО. Стерильный, одноразовый. Размер: 10,0 см x 12,5 см. В упаковке 1 штука.	шт	2	350 000,00	700 000,00

115	Петля для фиксации трепанационного лоскута через шель краниотомии	Петля для фиксации трепанационного лоскута через шель краниотомии, размерами (диаметр) 12 мм (желтая) 16мм (зеленая) 22 мм (оранжевая) Материал изготовления РЕЕК-ОРТИМА полиэфирфиркетон, обеспечивает полное прилегание к кости, имеет легкий вес (не более 7 грамм) полностью МРТ совместим, не вызывает ложную интенсианность сигнала на изображении. 12 мм петля показана при минимальных размерах, 16 мм используется для фиксации кости с нередуцированными линиями остеоотомии. 22 мм петля обеспечивает закрытие буровых отверстий. Натягивается вручную, отстегивается с помощью механического нажатия. Не требует наличия инструментария. Предлагается в единой стерильной упаковке.	шт	5	50 158,00	250 790,00
116	Система для закрытия отверстия при сверлении черепа	Система для закрытия после операции на черепе, полностью покрывающее отверстие на черепе. Материал изготовления, РЕЕК-ОРТИМА полиэфирфиркетон. Круглая форма обеспечивает плотную фиксацию, за счет ультралинизкого профиля (<0,3 мм) Полное покрытие зоны сверления обеспечивает стерильность операционной зоны, избегая выпадение кожи. Имеет 2 размера, подходящие как для закрытия перфораторных отверстий, так и отверстий дрелью 14 мм для перфоратора. 10-13 мм для сверла.	шт	3	56 595,00	169 785,00
117	Паренхиматозный датчик измерения внутричерепного давления	Назначение: измерение внутричерепного давления с помощью полупроводникового микроочла в паренхиме. Катетер 5F, длина 55 см (от наконечника к разьему) по санитетровой шкале; материал катетера: полиуретан; материал корпуса: титан Одноразовый обрашиваемый гуннельный рукав С18/12 с провакром	шт	5	353 805,00	1 769 025,00
118	Бур хирургический круглый, бороздчатый, агрессивный диаметром 6 мм.	Бурь хирургический Бурь круглые рифленые диаметром: 6.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений)	шт	3	57 630,00	172 890,00
119	Бур хирургический круглый, алмазный диаметром 1 мм.	Круглый алмазный бур Бур круглый алмазный диаметром: 1.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений)	шт	1	61 232,00	61 232,00
120	Бур хирургический круглый, алмазный диаметром 2 мм.	Круглый алмазный бур Бур круглый алмазный диаметром: 2.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений)	шт	1	46 824,00	46 824,00
121	Бур хирургический круглый, алмазный диаметром 3 мм.	Круглый алмазный бур Бур круглый алмазный диаметром: 3.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений)	шт	1	40 821,00	40 821,00
122	Бур хирургический круглый, алмазный диаметром 4 мм.	Круглый алмазный бур Бур круглый алмазный диаметром: 4.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений)	шт	1	48 025,00	48 025,00
123	Бур хирургический круглый, алмазный диаметром 5 мм.	Круглый алмазный бур Бур круглый алмазный диаметром: 5.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений)	шт	1	57 630,00	57 630,00
124	Бур хирургический круглый, алмазный диаметром 6 мм.	Круглый алмазный бур Бур круглый алмазный диаметром: 6.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений)	шт	1	61 232,00	61 232,00
125	Бур хирургический круглый, алмазный, грубый 1,5 мм.	Диаметром 1,5мм. Телескопический концевик ребристый (5 положений)	шт	1	78 040,00	78 040,00
126	Бур для нейрохирургии диаметром 2 мм	Диаметром 2 мм, Телескопический концевик ребристый (5 положений)	шт	1	80 442,00	80 442,00
						240 658 567,00

Условия оплаты: В течении 30 календарных дней после подписания накладной на отпуск товаров и оформления ЭСФ
Место поставки товаров: ДДР ИНКОТЕРМС 2020, город Алматы, Туркискоский 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

К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе 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, везенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, 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 комплекующего медицинского техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

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

При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинским техникой требованиям 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 единичного дистрибьютора, цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, везенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (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;

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

Салыкова Г.К. _____ начальник отдела государственных закупок