

**Объявление
о проведении закупа медицинских изделий №3 на 2024 год
способом проведения тендера**

г. Алматы

12 января 2024 года

Организатор: КГП на ПХВ «Городская клиническая больница №4» УОЗ города Алматы, адрес: г. Алматы, ул. Папанина, 220, объявляет о проведении закупа способом тендера медицинских изделий на 2024 год на общую сумму 296 723 454,00 (двести девяносто шесть миллионов семьсот двадцать три тысячи четыреста пятьдесят четыре) тенге, 00 тиын:

Полный перечень закупаемых товаров, их количество и подробная спецификация указаны в тендерной документации, согласно приложения 1 и тендерной документации.

Товар должен быть доставлен: КГП на ПХВ «Городская клиническая больница №4» УОЗ г.Алматы, адрес: г.Алматы, ул. Папанина, 220.

Сроки и условия поставки товаров – в течении 5 календарных дней с момента подачи заявки до 31 декабря 2024 года, DDP ИНКОТЕРМС 2020.

К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110.

Пакет тендерной документации можно получить на сайте <https://gkb4-almaty.kz/> либо по адресу: г.Алматы, ул. Папанина, 220, 4 этаж, администрация, отдел гос. закупок, время с 09:00 до 17:00 часов.

Место представления (приема) документов: г. Алматы, ул. Папанина, 220, 4 этаж, администрация КГП на ПХВ «Городская клиническая больница №4» УОЗ г.Алматы, отдел гос. закупок.

Окончательный срок подачи тендерных заявок до 10 часов 00 минут «01» февраля 2024 года.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 11 часов 00 минут «01» февраля 2024 года по следующему адресу: г. Алматы, ул. Папанина, 220, 4 этаж, КГП на ПХВ «Городская клиническая больница №4» УОЗ г.Алматы, малый конференц-зал.

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками (при наличии доверенности).

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8 (727) 300-36-11.

Директор



Досмаилов Б.С.

Исполнитель:
Смагулова Т.Г.

Утверждена Приказом директора
КТП на ПХВ «Городская клиническая больница №4»
УОЗ г. Алматы № 39 от «12» января 2024 года



Досманлов Б.С.

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

город Алматы

«12» января 2024 года

Наименование тендера: Тендер по закупке медицинских изделий №3 на 2024 год

Сумма тендера: 296 723 454,00 (двести девяносто шесть миллионов семьсот двадцать три тысячи четыреста пятьдесят четыре) тенге, 00 тын.

Количество лотов: 121 (сто двадцать один)

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

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

Дата начала приема заявок: «12» января 2024 года с 09:00 по времени Астаны

Дата окончания приема заявок: «01» февраля 2024 года в 10:00 по времени Астаны

Дата вскрытия тендерных заявок: «01» февраля 2024 года в 11:00 по времени Астаны

Условия оплаты: 0% аванс, оплата в течении 30 календарных дней после подписания накладной на отгрузку товаров и оформления ЭСФ.

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

Срок поставки товаров: в течении 5 календарных дней с момента подачи заявки

Порядок отзыва 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 2024 год (далее – товар), разработана и утверждена в соответствии с Правилами организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и

учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110.

Перечень документов, подтверждающих представлению потенциальным поставщиком вместе с тендерной заявкой должны быть в соответствии требованиями главы 2;

Закуп производится с соблюдением принципов:

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

Потенциальный поставщик не участвует в закупке, если:

- 1) близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупки или единого дистрибьютора в проводимом закупке;
- 2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена.

Потенциальный поставщик, участвующий в закупке, соответствует следующим условиям:

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

6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

Потенциальный поставщик в рамках закупа по одному лоту представляет одно торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия, за исключением случая, когда по условиям объявления или приглашения на закуп требуется его комплектность.

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

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № КР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектов, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупе медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса. Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

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

3) непревышение предельных цен по международному непатентованному наименованию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупе единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № КР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

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

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

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет: не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года: не менее четырьдцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет: не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет: не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

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

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

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

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

Настоящая тендерная документация состоит из:

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

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

Основная часть тендерной заявки должна содержать:

- 1) заявку на участие в тендере в соответствии с Правилами 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 учрежденных уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных

средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110, 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 по оптовой и (или) розничной реализации средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации 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 дистрибуторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

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

9) Срок действия тендерной заявки – 45 кал. дней.

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 приходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в установленном законодательством порядке;

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

1) Гарантийного денежного взноса денег, размещаемых на следующем банковском счете организатора Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения "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 подается адресации заказчику или организатору закупки по адресу: КГП на ПХВ «Городская клиническая больница №4» УОЗ г. Алматы, Адрес: г. Алматы, Турксибский район, улица Папанина 220, 4 этаж (Администрация), кабинет отдела государственных закупок и содержать слова "Тендер по закупку медицинских изделий №3 на 2024 год" и «Не вскрывать до 11:00 часов «01» февраля 2024 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 подклеивается скреплением 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 «01» февраля 2024 года по адресу: г. Алматы, Турксибский район, улица Папанина 220, 4 этаж, малый конференц-зал.

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

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

Итоги тендера 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) наименование, 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 форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

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

Приложение №1 к тендерной документации

Досмаилов Б.С.



Перечень закупаемых товаров.

Техническая спецификация закупаемых медицинских изделий на 2024 год.

№ лота	Наименование МИ	Тех. Спецификация МИ	Ед.изм.	Колн чество	Цена	Сумма
1	Диагностические катетеры 5F, длиной 100 см	Катетер диагностический периферический. Материал катетера – полиуретан, стальная внутренняя оплетка для придания жесткости, мягкий атравматичный рентгенконтрастный дистальный кончик без оплетки, силиконовое наружное покрытие SLX. Характеристики: максимальное давление – 1050 (5 F) либо 1200 (А) psi (4 и 6 F), внутренний просвет катетера – 0,035" либо 0,038". Скорость тока контраста – до 3,5 мл/сек. Наличие полного спектра форм кончиков. Спектр применения – селективные, обзорные, калибрационные. Наличие катетеров с боковыми отверстиями для более плотного рентгенконтрастирования. Размеры: длина 65, 80, 90, 100, 110 и 125 см, диаметры 4, 5 и 6 F. Размеры по заявке Заказчика	шт	30	9 900	297 000
2	Интродьюсеры 6F, 8F	Феморальный интродьюсер. Интродьюсер-порт для проведения диагностического и интервенционного инструментария в сосудистое русло для проведения коронарографии. Материал интродьюсера – рентгенконтрастный полиэтиленовый пластик, связывающее покрытие канюли, сосулистого дилатора и клапана. Шестиплестковый гемостатический клапан (А). Наличие бокового отведения для обмывания инструмента, введения контрольного вещества, иных лекарственных растворов. Треходловой кралик для управления боковым портом. Наличие специального замка для дилатора для исключения возможности его дислокации при проведении через мягкие ткани. Возможность поставки с мини-проводником (двухсторонний), длина 45 см) для интродьюсеров длиной 11 см. Цветовая кодировка размеров. 5 штук в упаковке. Размеры: Ø 6 F (5,5, 11 и 23 см), Ø 8 F (11 и 23 см). Диаметр иглы от 18G до 21G. Внутренний просвет от 0,021" до 0,038". Длина: 3,8 см (педиадрическая), 5 см (трансрадиальная) и 7 см (феморальная). Возможна поставка со съемными крылышками для обеспечения лучшего упора при пункции. Размеры по заявке Заказчика	шт	90	11 050	994 500
3	Проводниковый катетер 8 Fr	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, формирующей части, основного шайфа, кончик мягкий, тубкий, атравматичный. «Гибридная технология» оплетки увеличивает внутренний просвет и обеспечивает поддержку во время манипуляции. Армирование стенки катетера стальной сеткой препятствует перегибанию устройства в местах анатомических изгибов. Постоянный внутренний просвет по всей длине. Внутренний просвет катетера: 9 F – 0,098", 8 F – 0,088", 7 F – 0,078" (А) Размеры: длина 80, 90, 95, 100 и 125 см. Размеры по заявке Заказчика	шт	40	42 900	1 716 000
4	Периферический баллонный катетер 0.014	Катетер дилатационный периферический. Материал катетера – «Доралин» (нейлон вестаמיד), шайф – нейлон. Маркеры длины баллона – 2 угловых рентгенконтрастных маркеров (длина 1,0 мм) из платины и иридия. Рентгенконтрастный кончик (2 на 5,5 мм). «Монооральсовый» дилатационный катетер (коаксиальная часть – 25 см от дистального кончика), совместимый с проводником 0,014", интродьюсером 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 облучения. Баллон высокого давления: номинальное 10 атм., максимальное давление разрыва 14 атм(А). (до Ø 7,0 мм) и 12 атм. (Ø 7,0 мм). Таблица соответствия в упаковке. 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	15	115 411	1 731 165

5	Проводниковый катетер	Проводниковый катетер. Проксимальная часть - нейлон, дистальная - полиуретан. Длина - 90, 95, 100 см. Наружный диаметр - 6 F. Армированная стенка катетера - двухслойная стальная сетка до кончика. "Гибридная технология" оплетки. Внутренняя выстилка - тефлон. Материал хаба - поликарбонат. Мягкий атравматичный кончик длиной 0,11". 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 - СВЛ. МРС, МРД, SIM, SIM 2, STR, Sebral, Neadipiter, Neadipiter I, Midipip-rose, NN-1, NI, Strai, Simport, Sevb. Поставляется стерильным.	шт	30	113 420	3 402 600
6	Спираль для эмболизации аневризм	Непокрытая платиновая трехмерная спираль, закрепленная на шпассе из полипропилена. Шпассе состоит из двух независимых закрепленных нитей и атравматичного полипропиленового шарика на дистальном конце. Крепление шпассе на доставляющей системе должно позволять спираль свободно вращаться на 360° и отгибаться под углом 67° по отношению к доставляющей системе. Система доставки должна обеспечивать наилучшую установку и перепозиционирование спирали, а также предотвращать эффект "отброса" доставляющей катетера. Система отдаленная спираль - моментальная, механическая, активированного 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	30	375 000	11 250 000
7	Окклюзионная баллонная система	Баллонный катетер мягкой и сверхмягкой конфигурации для временной окклюзии при нейрососудистых процедурах. Внутренний диаметр - 0,0103". Баллоны смонтированы на катетере длиной 150 мм. Совместимость всех конфигураций с проводником 0,010", который должен поставляться в комплекте, проводник также используется в процессе индификации баллона. Один проводник может использоваться и для навигации, и для окклюзионной 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	10	640 000	6 400 000
8	Жидкая церебральная эмболическая система	Не алгезивный рентгенконтрастный диметилсульфоксидоразстворимый имплант для эмболизации интракраниальных АВМ в комплексе со шпиралем. 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	5	584 000	2 920 000
9	Микрокатетер для доставки спирали	Микрокатетер, движимый по проводнику. Проксимальный кончик катетера имеет стандартный люеровский адаптер. Катетер имеет полужесткий проксимальный сегмент и 12 переходов жесткости по всей длине для облегчения управления. Имеет одинарные или двойные маркеры. Катетер имеет несколько слоев: тефлоновый стержень, нитиноловый каркас, покрытие Rebarx, нейлоновая оболочка. Предназначен для доставки спирали, рентгенконтрастных веществ и других терапевтических агентов. Полностью совместим с ДМСО. Длина рабочей части - 150 см. Крутящий момент 1:1. Внутренний диаметр на всем протяжении не более 0,017". Внешние диаметры проксимального/дистального концов в 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	20	340 000	6 800 000
10	Микрокатетер для доставки стентов	Микрокатетер движимый по проводнику. Проксимальный кончик катетера имеет стандартный люеровский адаптер. Катетер имеет полужесткий проксимальный сегмент и 12 переходов жесткости по всей длине для облегчения управления. Имеет одинарные или двойные маркеры, состоит из нескольких слоев: тефлоновый стержень, нитиноловый каркас, покрытие Rebarx, нейлоновая оболочка. Предназначен для доставки спирали, рентгенконтрастных веществ и других терапевтических агентов. Полностью совместим с ДМСО. Длина рабочей части 145 см, 153 см. Крутящий момент 1:1. Внутренний диаметр проксимального конца и дистального конца катетера 0,015", 0,017", 0,021", 0,027", совместимые с проводниками не более 0,012", 0,014", 0,018", 0,021" соответственно и интродьюсером 5F. Давление разрыва - 600 psi. Размеры по заказу конечного получателя.	шт	8	335 000	2 680 000
11	Микрокатетер для доставки эмболизирующих агентов	Микрокатетер дистальный по потоку с отверстием на дистальном конце. Имеет полужесткий проксимальный сегмент и очень гибкий дистальный кончик. Катетер армирован нитиноловой проволокой. Имеет рентгенконтрастные маркеры и люеровский адаптер на кончике. Предназначен для доставки жидкой эмболической системы и других агентов и эмболизирующих веществ. Рабочая длина 165 см. Длина отделеемого кончика 1,5, 3,0, 5,0 см. Внутренний диаметр 0,013". Диаметр в зоне отдаления 1,9 F. Отдаленные кончика механическое, зона отдаления полностью совместима с ДМСО. Давление разрыва катетера 430 psi	шт	5	598 000	2 990 000
12	Катетер аспирационный	Однопросветный гибкий составной катетер с переменной жесткостью для введения устройств в сосуды, а также для удаленной/аспирации эмболов и тромбов из выбранных кровеносных сосудов артериальной системы. Гидрофильное покрытие на участке длиной 40 см от дистального конца для уменьшения трения при его использовании. Атравматичный зауженный дистальный кончик. Шлафт катетера визуализируется при рентгенокопии. Люеровский разъем на проксимальном конце катетера, для подсединения принадлежности через систему. Рабочая длина катетера 132 см. Восемь и шестнадцати проводочная оплетка в зависимости от диаметра. Внутренний диаметр 0,068", 0,071", наружный диаметр 0,083", 0,085".	шт	2	880 000	1 760 000

13	<p>Устройство для реваскуляризации</p>	<p>Предназначено для восстановления кровотока у пациентов, перенесших ишемический инсульт вследствие окклюзии крупного внутричерепного сосуда. Представляет собой неотслеживаемый стент-ретривер с параметрическим дизайном (улиткообразной формы в поперечном сечении). Длина толкатель 200 см. Длина рабочей части стент-ретривера для диаметра 4 мм 20, 40 мм; для диаметра 6 мм - 20, 24, 40 мм. Рентгеноконтрастные маркеры на рабочей части стента-ретривера: 5 и 10 (для ø 4 мм), 6 и 10 (для ø 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".</p>	<p>шт</p> <p>5</p> <p>1295000</p> <p>6 475 000</p>
14	<p>Самораскрывающаяся стент система для каротидных артерий</p>	<p>Самораскрывающийся нитиноловый стент на системе доставки с Rх портом на расстоянии 28 см от кончика катетера. Танталовые маркеры на каждом конце стента. Y-кейки открытого типа. Не расширяющиеся концы стента. Система защиты от «выпрыгивания стента» EX-R.K.T. при раскрытии. Нулевое укорочение стента. Толщина стенки стента 0,0088". Совместимость с проводником 0,014. Рабочая длина доставляющего катетера 135 см. Совместим с проводником 0,014". Возможны два варианта стента: анатомически суживающийся («бутилкообразной») формы и прямой. Размер для стента бутылкообразной формы: диаметр стента 8х6, длина 30мм; диаметр стента 8х6, длина 40мм; диаметр стента 10х7, длина 30мм; диаметр стента 10х7, длина 40мм. Размер для стента прямой формы: диаметр стента -6; 7; 8; 9; 10, длина -20; 30; 40; 60 мм.</p>	<p>шт</p> <p>8</p> <p>395 500</p> <p>3 164 000</p>
15	<p>Система для защиты от дистальной эмболии</p>	<p>Быстро сменяемая система защиты против дистальной эмболии с плетеным нитиноловым фильтром с гепариновым покрытием. Независимое вращение фильтра на проводе. Поперечный профиль 3,2Гг. Совместим с проводниками 0,014" или 0,018". Длина проводника 320см с возможностью укорочения до 190см и использование оставшегося проводника для «быстрой» навигации через Rх порт. Плетеная проволока на конце проводника для обеспечения наилучшей рентгенконтрастности. Золотая проволока вымотированная в отверстия фильтра для определения степени открытости и положения фильтра. Фильтр должен полностью убираться в доставляющий катетер при доставке. При удалении фильтра должен полностью убираться в катетер 4,2Гг. Катетер для доставки и удаления входит в комплект. Размер фильтра: 3; 4; 5; 6; 7мм.</p>	<p>шт</p> <p>15</p> <p>430 500</p> <p>6 457 500</p>
16	<p>Микропетля-ловушка в наборе</p>	<p>Набор содержит ловушку длиной 175, 200 см, катетер для ловушки длиной 150, 175 см, интрольюсер и торквейкер. Для прецизионных манипуляций и завкауляции, высоко рентгеноконтрастные петли под углом 90° к штифту. Ловушки с нитиноловым штифтом, препятствующим изломам и загибам, вольтфрамовая петля с золотым покрытием для отчётливой визуализации. Диаметр петли: 2, 4, 7мм.</p>	<p>шт</p> <p>2</p> <p>520 500</p> <p>1 041 000</p>
17	<p>Петля-ловушка в наборе</p>	<p>Набор содержит ловушку длиной 65, 120 см, катетер для ловушки длиной 48, 102 см, интрольюсер и торквейкер. Для прецизионных манипуляций и завкауляции, высоко рентгеноконтрастные петли под углом 90° к штифту. Ловушки с нитиноловым штифтом, препятствующим изломам и загибам, вольтфрамовая петля с золотым покрытием для отчётливой визуализации. Диаметр петли: 5, 10, 15, 20, 25, 30, 35мм.</p>	<p>шт</p> <p>2</p> <p>300 000</p> <p>600 000</p>
18	<p>Процедурный комплект для нейронтервентсии</p>	<p>1. Простыня 137x150 см – представляет собой защитное покрытие на стол с вытравленной вставки. Покрытие разделено на 3 части - 2 части из водонепроницаемого полиолефина и 1 в центральною часть, представляющую материал. Водонепроницающий материал - полиолефин воду с коэффициентом поглощения более, чем 100%. Водопоглощающая часть - представляющая длиной 150 см и 60-80 см в ширину, термостойкая из полиолефиновой стороной, которое является водонепроницаемым - 1 шт. 2. Ангиопрозрачная 280x350 см - простыня ангиографическая одноразовая изготовлена из триксолоидного винилового нестяжного полотна 105 плотности, с выколотой абсорбирующей стеной, с 2-мя овальными отверстиями 7x10 см, с 2-мя круглыми отверстиями диаметром 6 см, с алгеиновым краем на каждом отверстии. Круглые отверстия находятся на расстоянии 76 см друг от друга. Все отверстия расположены на одной порциональной линии, на расстоянии 75 см от верхнего края ангиопротектора. С двух сторон имеет полиэтиленовые края из прозрачной пленки ПВХ и «бортики». Простыня имеет как минимум 2 маркера голоной и ножной части. Имеются стикеры голоной и ножной части для правильной ориентации простыни при раскрывании. Укладка простыни - ориентированная, для удобства и стерильного наложения и раскрывания простыни, усилены одного человека - 1 шт. 3. Лоток 27x22x5см - лоток прямоугольный, изготовлен из полипропилена синего цвета, не содержит фталат, датекс и ПВХ - 1 шт. 4. Чаша 500 мл - градуированная на внутренней стороне чашки, изготовлена из полипропилена, синего цвета, не содержит фталат, датекс и ПВХ - 1 шт. 5. Чаша 250 мл - градуированная на внутренней стороне чашки, изготовлена из полипропилена, синего цвета, не содержит фталат, датекс и ПВХ - 1 шт. 6. Чаша 120 мл - прозрачная из полипропилена медицинского класса, не содержит дитетрагексифталат, не содержит датекс, поливинилхлорид - 1 шт. 7. Прозрачная пленочная повязка 7x8,5 см – прозрачная повязка Teradent состоит из тонкой пленки и гиподермического датекса. Повязка Teradent предназначена для использования в качестве стерильной повязки на рану, а также для фиксации внутривенных катетеров. Материал: полупрозрачная подуретановая пленка, датекс, бисфенольный пластик или силиконовый для облегчения наложения повязки - 2 шт. 8. Игла инъекционная 18 Ga 1,2x40 мм - изготовлена из нержавеющей стали, конический концентратор с соединением замка Luer изготовлен из полипропилена, розового цвета, заточка трехгранная - 5 шт. 9. Игла Селвингер размера 18G длиной 9 см, острозаточенная, тонкостенная, пунктирная игла с косым овальным средним кончиком иглы. Канюля иглы прозрачного цвета, квадратной формы сбежана размером «Дювер-Лок» (LL). Имеет защитный колпачок. Игла изготовлена из нержавеющей медицинской стали. Канюля иглы изготовлена из пластика. Защитный колпачок для иглы изготовлен из прозрачного полистилена низкой плотности - 1 шт. 10. Шприц 3 мл Дювер-Лок калиброванный цилиндр шприца из полипропилена с коническим МЛЛ, тип крепления иглы к шпигунду шприца из полипропилена с коническим МЛЛ, тип крепления иглы к шпигунду шприца из полипропилена с коническим МЛЛ, тип крепления иглы к шпигунду шприца, при котором игла вкручивается в шприц - 1 шт. 12. Шприц 10 мл Дювер-Лок калиброванный цилиндр шприца из полипропилена с коническим МЛЛ, тип крепления иглы к шпигунду шприца, при котором игла вкручивается в шприц - 1 шт. 13. Шприц 20 мл Дювер-Лок калиброванный цилиндр шприца из поликарбоната с коническим МЛЛ, тип крепления иглы к шпигунду шприца, при котором игла вкручивается в шприц - 1 шт. 14. Трексоводной крайней высокой давления с шарниром задвижкой, выдерживает до 1200 psi давления. Тип соединения с краем «Дювер» (L) и «Дювер-Лок» (LL). Корпус краем продавчатый. Имеет винтовое задвижку, перемещающую по оси на 180 градусов с цветной поворотной рукояткой со стрелками, указывающими направление потока. Предназначен для обеспечения доставки жидкости высокого давления и объема, через все устройство с давлении от атмосферной - закрытой или полуоткрытой 3-ходовыми проходами - 1 шт. 15. Замок медицинский - полипропиленовой медицинской закли, предназначенный для использования во время заката губки/сидерата при осуществлении ангионеврологических процедур. Длина - 19 см. Материал - усиленный полипропилен. Закрытый замок. Обращенный наконечник - 2 шт. 16. Скальпель №11 - ручка скальпеля изготовлена из армированного поликарбоната материала, общая длина не менее - 121,2 мм. Общая длина рукоятки и заката для пальца составляет 31,5 мм в длину. Угол поворота заката пальца составляет 30 градусов. Левые: изготовлено из углеродистой медицинской стали с допустимой твердостью, биологической совместим, толщина 0,35 мм. Пластиковой кожей, скальпель изготовлен из полипропилена низкой плотности. Ручка кромка гладкая, без шероховатостей и посторонних включений, поверхность</p>	<p>шт</p> <p>70</p> <p>41 000</p> <p>2 870 000</p>

21	Система спиралей для эмболизации аневризм	Непокрытая спираль из платины и вольфрама, которая прикрепляется к проксимальной пипотрубке из нержавеющей стали и дистальному доставляемому 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 составляет 185 см. Доставляющий толкатель предназначен для использования с контроллером отделения. Отделение спиралей осуществляется с помощью внутреннего направляющего 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 6,5 см.	шт	40	390 000	15 600 000
22	Система отделения спиралей	Контроллер отделения поставляется с предварительно установленными батареями и представляет собой стерильное ручное устройство, предназначенное для использования только для одного пациента.	шт	10	110 000	1 100 000
23	Селективный микрокатетер для доставки спиралей и стентов, совместимый	Армированные микрокатетеры 0,017 с простым просветом потока, обладают постепенно возрастающей гибкостью и жесткой проксимальной частью, что обеспечивает оптимальный контроль и облегчает маневрирование в кровяной системе. Они используются с проводником для облегчения их продвижения в сосудистой сети. Микрокатетеры оснащены одним или несколькими рентгеноконтрастными дистальными маркерами для обеспечения рентгенокоспического контроля. Микрокатетеры имеют гидрофильное покрытие. Совместимы с ДМСО (диметилсульфоксид). Обеспечивается 4 переходными зонами гибкости и гидрофильным покрытием, улучшена за счет поддержки катушки и 8 плоских нитиноловых проводов и 2 золотых маркера на 3-х см дистальном конце. Армированные микрокатетеры предназначены для использования в интравеникулярных радиологических процедурах в средне-сосудистой и нейроваскулярной системе для: <ul style="list-style-type: none"> • введения диагностических или лечебных препаратов; • установки совместных проталкиваемых или отделимых спиралей; • установки совместных внутрисосудистых самораскрывающихся стентов; • установки совместных устройств для тромбоземболизации. 	шт	8	390 000	3 120 000
24	Ожглозионный однопросветный баллонный микрокатетер	Ремондирующей сверхмягкой однопросветный баллон низкого давления для дистальных церебральных сосудов. Гидрофильное покрытие как катетера, так и баллона, уменьшенные гидрофильных характеристик баллона при его инфляции. Конструкция катетера с высокой передачей вращательных и толкательных движений. ДМСО-совместимость. Длина катетера 160 см. Максимальный диаметр баллона 6 мм, длина 7,9,12 и 20 мм.	шт	5	600 000	3 000 000
25	Жидкая эмболическая система 12,18,34	Жидкое эмболизирющее устройство. Жидкое эмболизирющее средство для эмболизации церебральных АВМ из кополимера этиленвинилалколя растворенное в ДМСО растворе со взвешенным танталовым порошком для рентгеноконтрастности. Для введения только с совместным катетером. Возможность выбора вязкости от 12 до 18 сантипуазов. Возможность выбора рентгеноконтрастности в пределах 30%. Комплект состоит из 1,5 мл эмболизата, 1,5 мл ДМСО, желтого шприца для ДМСО, 2 белых шприцов для эмболизата, двух адаптеров.	шт	3	540 000	1 620 000
26	Гиперселективный микрокатетер с отделивающимся кончиком	Микрокатетер оснащен системой, позволяющей отрываться дистальному кончику катетера в случае его приклеивания к эмболизату при достижении определенного значения натяжения микрокатетера. Минимальное воздействие на артерии. 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 потоком микрокатетер обладает хорошей гибкостью, обеспечивает превосходные навигационные качества. Полная ДМСО-совместимость. Поставляется с гидрофильным гибридным микропроводником в комплекте. Длина отрывного 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 рефлекс 2-3 см.	шт	5	550 000	2 750 000
27	Гидрофильный направляющий нитиноловый микропроводник	Гибридный гидрофильный микропроводник. Проксимальная часть из нержавеющей стали: для обеспечения высокой прочности и idealьной 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. Напиче изогнутых и прямых кончиков. Длина 1200 мм, 2000 мм, 2100 мм.	шт	5	240 000	1 200 000

28	Эндовакулярный каркасный самораскрывающийся стент	Интракраниальный стент для реконструкции аневризм с широкой шейкой и лечения интракраниальных стенозов. Из плетеной интеновой проволоки, обладает высоким радиальным усилием, гарантирующим прилегание его к стенке сосуда и способность к деформации. Поставка с проволочным проводником внутри системы доставки, позволяющим выгибать маневрующим дистальнее стента. После позиционирования стента проводник можно использовать для введения ремоделирующего баллона или установки второго стента. Процедура доставки: стент на проволочнике вводится по катетеру для упрощения навигации стента. Возможность убрать стент обратно и провести репозиционирование в случае его раскрытия до 90%. Расширенные окончания, улучшающие прилегание имплантационной стенту к стенке сосуда и позволяющие избежать возникновения эффекта "топьяна" при установке в сосуд малого диаметра. Адряматические закругленные концы стента. Угол плетения проволоки - 60°, облегчающий раскрытие и прилегание стента к стенке в сосудах с крутым изгибом. Два продольных рентгеноконтрастных платиново-проволочных маркера.	шт	2	1700000	3 400 000
29	Нейроваскулярный проволочный стент для тромбэктомии	Устройство САТСН View предназначен для восстановления кровотока у пациентов, перенесших ишемический инсульт вследствие обширной внутримозговой окклюзии сосудов. Эти устройства предназначены для использования в сосудистой нейрохирургии.	шт	2	1200000	2 400 000
30	Селективный микрокатетер	Микрокатетеры VASCO+ имеют прогрессивный (перемежный) шаг армирования по всей длине, обеспечивающий оболочку устойчивость к скручиванию, что в сочетании с высокой гибкостью и новым гидрофильным покрытием гарантирует их исключительную доставляемость. Внутренняя поверхность катетера VASCO+ покрыта тефлоном, для уменьшения трения. Прозрачная проксимальная часть катетеров VASCO+ дает возможность визуально контролировать прохождение спирали, наличие пазрычков воздуха или	шт	8	270 000	2 160 000
31	Стент для сонной артерии	Нитиноловый самораскрывающийся стент, предназначен для стентирования сонных артерий. Стент представляет собой двухлопную плетеноую оболочку закрыто-пористой конструкции. Конструкция системы доставки: быстрая замена, длина сегмента R X 30 см, Совместимость с проводником 0,014" (0,36 мм), Совместимость с интродьюсером 5,0 Fг (внутренний диаметр > 0,074"). Диаметр проксимального шафта: 3,4 Fг. Диаметр дистального шафта: 5,2 Fг. Размерный ряд: длина системы доставки 143 см, варианты доступных диаметров (мм): 5, 6, 7, 8, 9, 10; варианты доступных длин стента (мм): 22, 25, 33, 35, 37, 40, 43, 47. Возможность репозиционировать стент.	шт	2	550 000	1 100 000
32	Платиновые спирали электромеханической системой отсоединения	Система для эмболизации аневризм головного мозга, состоящая из отключаемой спирали, предустановленной на системе доставки V-Track. • Отсоединение менее чем за 3 секунды. • Электромеханическая система отсоединения V-Grid. • Возможность изменения положения внутри аневризма. • Спираль диаметром: 0,10; 0,18". • Различные формы спирали: Compress, Compress, Cosmos, Helical, HuretsBoif, VFC. • Система доставки V-Track с рентгеноконтрастными маркерами. • Различные размеры спирали: размеры витков от 1 до 24 мм, длины от 1 до 68 см. • MRI - совместима.	шт	40	383 100	15 324 000
33	Система отсоединения со звуковым и визуальным контролем	Система отключения микроспиралей. Контроллер стерильный и предназначен для одноразового использования. Совершает до 20 отключений. Источник питания – заряженные батареи без специальных условий хранения. Контроллер состоит из микросхемы – микропроцессора. Система должна проверять зарядку батарей и ее исправность. Простой мониторинг готовности контроллера. В случае неисправности - красная лампочка. Простое нажатие на кнопку отключения спирали завершает процесс не более чем за 3 секунды. Цикл отсоединения сопровождается звуковыми и визуальными сигналами.	шт	5	30 000	150 000
34	Баллонный окклюзионный катетер	• Баллоны: - податливые, - экстраподатливые – для бифуркации сосудов. Вал баллона: наружный диаметр проксимальной части – 2,8F, дистальной части – 2,1F. • Вал с двумя проволочками (коаксиальная система) – один для раздувания и сдувания баллона, второй совместим с DMSO, клеем и спиралями. • Баллон с изменяемой формой. • Доступные размеры: 4мм/10мм; 4мм/15мм; 4 мм/20мм; 4 мм/11мм, дистальный кончик – 5 мм	шт	2	638 400	1 276 800
35	Катетер баллонный дилатационный размерами: диаметр (мм) : 1,50, 2,00, 2,25, 2,50, 2,75, 3,00, 3,25, 3,50, длиной (мм): 9, 15, 20 стерильный,	Катетер баллонный коронарный для дилатации. Назначение: это низкопрофильный усовершенствованный семи-комплайант баллон, обладающий исключительной проходимостью и значительно облегчающий процедуру дилатации и оболочку 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 кончик: не более 0,43 мм (0,016"); Возможность использования проводникового катетера с внутренним диаметром 0,36 мм (0,014"). Наличие гидрофильного покрытия дистального шафта: Диаметр проксимального шафта не более - 1,9 Fг (0,64 мм), дистального не более - 2,4 Fг (0,08 мм); Наличие рабочей длины катетера 145 см; Наличие платиново-иридиевых рентгеноконтрастных меток: Расположение маркеров: 1,25 мм и 1,50 мм; Наличие номинального давления не менее 6 АТМ, давления разрыва не менее 18 АТМ. Дизайн баллонного катетера - система быстрой доставки.	шт	10	84 600	846 000

	однократного применения							
36	Каротидный стент	Самораскрывающийся каротидный стент с устойчивой защитой от тромбоза, двухлопчатая конструкция. • Совместим с микрокатетерами 0,014". • Диаметр стента от 5 мм до 10 мм. • Профиль – 1,67 мм. • Площадь открытой ячейки около 0,3 мм ² . • Рабочая длина – 16 - 40 мм. • Длина стента (общая) – 22 - 47 мм. • Возможна репозиция стента при раскрытии до 50% его полной длины.	шт	7	654 400	4 580 800		
37	Интракраниальный стент	• Плетеный стент изготовленный из нитинола. • 3-4 дистальных и 3-4 проксимальных маркера, а также 2 тканые пряди титана для лучшей визуализации стента. • Совместим с микрокатетерами диаметром 0,017", 0,021". • Доступен в размерах: 2,5x13x9, 2,5x17x13 мм, 2,5x23x19 мм, 2,5x34x30 мм, 3,5x18x14 мм, 3,5x23x19 мм, 3,5x28x24 мм, 3,5x33x29 мм, 3,5x19x15 мм, 3,5x24x20 мм, 4,5x16x12 мм, 4,5x23x19 мм, 4,5x34x30 мм, 5,5x27x23 мм, 5,5x34x30 мм.	шт	1	1516200	1 516 200		
38	Интракраниальный стент	• Плетеный стент изготовленный дистальная часть из нитинола, проксимальная сталь. • Кончик стента по 0,5 мм обеспечивающие лучшую фиксацию стента. • 4 дистальных и 4 проксимальных маркера, а также 2 тканые пряди титана для лучшей визуализации стента, при рентгеноконтроле видны каждая из 16 проволочек заполненный стентом. • Совместим с микрокатетерами диаметром 0,017". • Доступен в размерах: диаметр 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; мм, длина 12, 13, 17, 18, 21, 22, 24, 27, 28, 31, 32, 34 мм. • Устройство LVIS EVO можно репозиционировать, если все три маркера все еще находятся внутри микрокатетера.	шт	1	1516200	1 516 200		
39	Микропроводник 0,012"	• Титановая 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	40	183 600	7 344 000		
40	Микропроводник 0,007"	• Микропроводник с матким и прочным наконечником обеспечивает превосходную формуемость наконечника и сохранение формы для точной управляемости. • Диаметр 0,007" у дистальной и 0,014" у проксимальной части. • Гибридная конструкция из нитинола и нержавеющей стали обеспечивает мягкость в дистальном направлении и стабильность в проксимальном направлении с оптимальным контролем крутящего момента для навигации в сложных анатомических условиях. • Внутренняя часть из стали, в дистальной части из нитинола. • Микрокатетер общей длиной 210 см, платиновый дистальный кончик 6 см, протяженность гидрофильного покрытия – 158 см.	шт	2	478 800	957 600		
41	Нейроваскулярный проводник 0,010", 0,014"	Микропроводник для нейрорентгенов. Диаметр: 0,010", 0,014". Наличие длин: 200, 300 см. Длина рентгенконтрастной части: 3 см, 5 см, 9 см. Материал сердечника: сталь. Тип сердечника: конический. Длина оплетки: 9,5 см, 30 см. Варианты дистального кончика: надрезанного, микрошейпинг 90°. Варианты покрытия дистальной части: гидрофильное (не менее 170 см). Покрытие проксимальной части: при длине 300 см - PTFE. Возможность удлинения не менее 165 см.	шт	25	131 300	3 282 500		
42	Нейроваскулярный проводочный проводник 0,008", 0,014", 0,018"	Микропроводник для нейрорентгенов. 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. Тип сердечника: конический. Длина оплетки: 9 см, 30 см, 34 см. Варианты дистального кончика: надрезанного, микрошейпинг 90°, 25°. Варианты покрытия дистальной части: гидрофильное (не менее 170 см). Покрытие проксимальной части: при длине 300 см - PTFE. Возможность удлинения не менее 165 см. Наличие моделей с полимерным покрытием дистальной части.	шт	10	204 800	2 048 000		
43	Проводниковый катетер	"Проводниковый катетер предназначен для использования с проводником 0,035" или 0,038". Покрытие PTFE внутренней части катетера. Некомплесный оплетенный катетер изменяемой жесткости с заранее созданной формой дистального сегмента, который содержит рентгеноконтрастную метку примерно 2 мм проксимально дистальному кону. Длина 95 см, размеры 5F, 6F. Возможные конфигурации дистальной части: STR, MR2, длина 7 см.	шт	10	79 800	798 000		
44	Система проводниковых катетеров	Система проводниковых катетеров состоит из проводников катетера и внутреннего катетера. Проводниковый катетер предназначен для использования с проводником 0,035" или 0,038". Покрытие PTFE внутренней части катетера. Некомплесный оплетенный катетер изменяемой жесткости с заранее созданной формой дистального сегмента, который содержит рентгеноконтрастную метку примерно 2 мм проксимально дистальному кону. Длина 95 см, размеры 5F, 6F. Возможные конфигурации дистальной части: STR, MR2, BUR, длина 7 см. Внутренний катетер обеспечивает атравматичный доступ к дистальным сосудам с высоким давлением инъекции. Возможные конфигурации дистальной части: VTR, JВ2, SIM2	шт	10	135 700	1 357 000		
45	Микрокатетер	• Усиленный катетер, состоящий из 7 сегментов. • Атриватично отполированная дистальная часть катетера. • 2 платиновых маркера, позволяющих производить отсечение спирали в нужной части. • Внешний диаметр 2,4F, внутренний 1,7F, внутренний диаметр 0,017", диаметр 2,5/2,0F - внутренний диаметр 0,021", диаметр 3,1/2,6 F - внутренний диаметр 0,027". • Общая длина 150 см. • Доступен в двух видах: «обычный» и «экстра поддержка».	шт	10	311 300	3 113 000		

46	Катетер дистального доступа	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	шт	3	790 100	2 370 300
47	Аспирационный катетер 6F	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.	шт	3	790 100	2 370 300
48	Нейроваскулярный направляющий катетер	Различная жесткость у проксимальной, средней и дистальной части проводникового катетера. Наличие размеров: 4.2, 6, 7, 8 F. Материал катетера: титриольное покрытие - наружный слой - нейлон, средняя часть - уникальная двойная оплетка Shinka, внутренний слой - PtFe (полиграфторезинен), дистальный кончик рентгенконтрастный, у основания протектор соединителя с проветрами. 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 0,081", для катетера 8F - не более 0,090", наличие длины 80, 90, 100, 110 см. Наличие атравматичного кончика. Наличие вариаций с длинным интродросером 4,5-6 F.	шт	30	97 400	2 922 000
49	Жидкая эмболическая система	Жидкая эмболическая система, без клея. Является неадгезивным сополимером, основанном на поли-лактид-со-гликолиде (PLGA) и поли-пироксизид метакрилате (НЕМА). Рентгенконтрастность придает йодосодержащие агент - тринолд фенол. Не содержит металла. Доступна в трех концентрациях 25, 30 и 35%. Система состоит из одного 1 куб см заполненного шприца с эмболизующим препаратом, одного 1 куб см заполненного шприца с DMSO и адаптера для разных микрокатетеров. Не требует времени на приготовление.	шт	1	526 700	526 700
50	Эмбол-ретривер с взаимосвязанными клетками	• Показания к ревааскуляризации острою ишемического инсульта. • Состоит из подерженных свергнуто восстановивающихся клеток, соединенных нитиноловой трубкой, маркерными полосами и проводящей из нержавеющей стали. • Каждый сегмент может самостоятельно обходить изгибы и выпячки. • Совместим с 0,017" микрокатетером. • Доступны в различных конфигурациях: 3:5 сфер, диаметр 3,0 - 6,0 мм. Рабочая длина от 15 до 44 мм.	шт	1	2394000	2 394 000
51	Многоосный редукционный винт	Многоосный редукционный винт самонарезающий. Обработка поверхности анодным окислением. Стержень диаметром 5,5 мм с отличным сопротивлением усталости металлом. Конструкция с двойной резьбой должна обеспечивать более высокую скорость введения винта. Закрытие квадратной резьбой должно минимизировать распространение и уменьшать перекрестную резьбу. Конический кончик должен имитировать угол введения трансдilatационного зонда и должен помочь обеспечить точное размещение в пределах желаемой траектории. Костный винт VA должен изменять угол в диапазоне 20° для удобства эксплуатации. Материал: титановый сплав. Размеры: Ф4,5×30,35,40мм; Ф5,0×25,30,35,40,45 мм; Ф5,5×30,35,40,45,50мм; Ф6,0 × 35,40,45,50 мм; Ф6,5×30,35,40,45,50мм; Ф7,0 × 35,40,45,50 мм.	шт	50	33 200	1 660 000
52	Многоосный педиклярный винт	Многоосный трансдilatационный винт самонарезающий. Обработка поверхности анодным окислением. Стержень диаметром 5,5 мм с отличным сопротивлением усталости металлом. Конструкция с двойной резьбой должна обеспечивать более высокую скорость введения винта. Закрытие квадратной резьбой должно минимизировать распространение и уменьшать перекрестную резьбу. Конический кончик должен имитировать угол введения трансдilatационного зонда и должен помочь обеспечить точное размещение в пределах желаемой траектории. Костный винт VA должен изменять угол в диапазоне 20° для удобства эксплуатации. Материал: титановый сплав. Размеры: Ф4,5×30,35,40мм; Ф5,0×25,30,35,40,45 мм; Ф5,5×30,35,40,45,50мм; Ф6,0 × 35,40,45,50 мм; Ф6,5×30,35,40,45,50мм; Ф7,0 × 35,40,45,50 мм.	шт	80	33 200	2 656 000
53	Многоосный редукционный цементный винт	Многоосный редукционный цементный винт. Канюлированное внутреннее отверстие с не менее тремя отверстиями на конце винта. Титановый сплав не менее TC20. Винты предназначены для исправления, а также стабилизации сложных анатомических вариаций. Материал: титановый сплав. Размеры: Ф4,0-4,5;5,0;5,5;6,0;6,5;7,0. Длина 25-50 мм. Размер по заявке заказчика.	шт	96	88 750	8 520 000
54	Заполнитель для костного цемента тип I	Комплект заполнителя костного цемента. Наполнитель костного цемента, голкабель костного цемента, стопорная втулка. Материал - полимер	шт	30	81 000	2 430 000

55	Многоосный винт 5.0, длина 45 мм	Полиакриламидный релуксионный винт. Эти винты помогают исправить, а также стабилизировать сложную анатомические вариации. Минимально инвазивная техника. Материал: титановый сплав не менее TC20. Круглые пазы с обеих сторон используются для подключения релуксионных шпилей. Увеличение внутренней ширины U-образной формы. Удлинительный край, удобный для установки стержня. Длина отводного краев-удлинителя составляет 80 см, который должен выступать из кожи пациента и упрочить подбор инструментом. Конструкция резьбы с обратным углом предотвращает обрыв метчика и повреждение резьбы. Дополнительная конструкция отверстий для костного цемента может обеспечить более прочную фиксацию для пациентов с остеопорозом. Размеры: Ф5.0×30,35,40,45мм; Ф5.5×30,35,40,45мм; Ф6.0×35,40,45,50мм; Ф6.5×35,40,45,50мм.	ШТ	30	90 400	2 712 000
56	Трансфораминальный кейдж для грудного и поясничного отдела	Трансфораминальный кейдж для грудного и поясничного отдела, межпозвоночная фиксация. Материал: полиэфирфторкетон. Размеры: 23×9×7 мм; 23×9×8 мм; 23×9×9 мм; 23×9×10 мм; 27×9×7 мм; 27×9×8 мм; 27×9×9 мм; 27×9×10 мм; 27×9×11 мм.	ШТ	10	148 800	1 488 000
57	Поясничный кейдж для межпозвоночного сращения	Поясничный кейдж для межпозвоночного сращения (TLIF). Материал: полиэфирфторкетон. Размеры: 28мм×10мм×7мм×0°; 28мм×10мм×8мм×5°; 28мм×10мм×9мм×5°; 28мм×10мм×10мм×5°; 28мм×10мм×11мм×5°; 28мм×10мм×12мм×5°; 28мм×10мм×13мм×5°	ШТ	10	177 500	1 775 000
58	Кейдж для переднего шейного межтелового слияния	Кейдж для переднего шейного межтелового слияния (0-P) (стерилизованная упаковка). Система шейных межтеловых спондилодезов нулевого профиля. Огромное окно для трансплантата увеличивает площадь трансплантата и улучшает межтеловой спондилодез. Зубья пирамидальной формы для повышения первоначальной стабильности. Дношаговый механизм блокировки. Надежная фиксация четырех винтами. Клиновидный. Дугообразный. Релуксия и спондилодез после удаления шейной дискэктомии С2-С7. Дегенеративное заболевание дисков. Стеноз шейного отдела позвоночника. Неудачный межтеловой спондилодез. Формирование локжних суставов. Материал Р-РЕАК, титановый сплав. Кейдж с встроеной титановой пластиной на 4 отверстия. 13.6×17.5×5×3°; 13.6×17.5×6×3°; 13.6×17.5×7×3°; 13.6×17.5×8×3°; 13.6×17.5×9×3°; 13.6×17.5×10×3°	ШТ	8	190 750	1 526 000
59	Стопорный винт	Стопорный винт (O-P), материал титановый сплав. Размеры Ф3.0×12,14,16мм	ШТ	64	9 150	585 600
60	Стержень титановый	Титановые стержни стабилизируют позвоночник. Эти стержни крепятся к позвонкам крючками или трансциркулярными винтами, стержни можно подгибать. Материал: титановый сплав не менее TC20. Размеры: Ф5.5×50; Ф5.5×55; Ф5.5×60; Ф5.5×65; Ф5.5×70; Ф5.5×75 Ф5.5×80; Ф5.5×85; Ф5.5×90; Ф5.5×95;	ШТ	16	24 900	398 400
61	Стержень титановый	Титановые стержни стабилизируют позвоночник. Эти стержни крепятся к позвонкам крючками или трансциркулярными винтами. Материал: титановый сплав. Размеры: Ф5.5 × 400 мм.	ШТ	20	53 950	1 079 000
62	Стержень титановый	Титановые стержни стабилизируют позвоночник. Должен быть совместим с полиакриламидным релуксионным цементным стержнем/винтом. Материал: титановый сплав не менее TC20. Размеры: Ф5.5×400 мм.	ШТ	16	60 500	968 000
63	Винт М9	Винт. Материал: Титановый сплав не менее TC20. Размеры: М9	ШТ	192	5 000	960 000
64	Эндоваскулярное ретуплируемое устройство-сетка, диаметр от 1,5мм до 4,5 мм	Ретуплируемая ремодулируемая сетка предназначена для пролезу на артериях головного мозга для перекрытия шейки аневризма при технике асистоэнци эндоваскулярной эмболизации спиралями, в целях поддержки массы спиралей и сохранения просвета ролительской артерии. Совместим с микрокатетером 0,021". Длина от рукоятки до проксимального маркера 1635 мм, длина от проксимального маркера до дистального маркера (длина сетки) 32 мм, длина от дистального маркера до конца 7 мм. Диаметр сетки в пределах от 1,5мм до 4,5 мм. Устройство должно быть визуально под флюороскопией, проволока сетки рентгеноконтрастная, дистальные и проксимальные концы сетки снабжены рентгеноконтрастными маркерами. За счет высокой маневренности, должно обеспечиваться легкое артраматичное движения через извилистую анатомию сосудов. Каждое соединение должно выдерживать 3N силы в соответствии с ISO 10555-1. Дистальное сопротивление излому – не менее 0,25 Градусов, диаметр дистальной части 150 мм. Устойчиво к коррозии, отсутствие коррозии при испытании в соответствии с ISO 10555-1.	шт	2	900 000	1 800 000

65	<p>Эндоваскулярное регулируемое устройство-сетка, диаметр от 0,5мм до 3,0 мм</p>	<p>Регулируемая ремодулируемая сетка предназначена для прощелур на артериях головного мозга для перекрытия шейки аневризмы при технике ассистенции эндоваскулярной эмболизации спиналями, в целях поддержки массы спиральной и сохранения просвета родителеской артерии. Совместим с микрокатетером 0,017". Длина от рукоятки до проксимального маркера 1711 мм, длина от проксимального маркера до дистального маркера (длина сетки) 22 мм, длина от дистального маркера до кончика 7 мм. Диаметр сетки в пределах от 0,5мм до 3,0 мм. Устройство должно быть визуально под флюороскопией, провода сетки рентгеноконтрастные, дистальные и проксимальные концы сетки снабжены рентгеноконтрастными маркерами. За счет высокой маневренности, должно обеспечиваться легкое апраяматичное движения через извилистую анатомию сосудов. Каждое соединение должно выдерживать 3N силы в соответствии с ISO 10555-1. Дистальное сопротивление излому – перегиб 0,25 градуса, диаметр дистальной части 150 мм. Устойчиво к коррозии, отсутствие коррозии при испытании в соответствии с ISO 10555-1.</p>	<p>шт 2 1250000 2 500 000</p>
66	<p>Эндоваскулярное регулируемое устройство-сетка, диаметр от 1,5мм до 3,5 мм</p>	<p>Регулируемая ремодулируемая сетка предназначена для прощелур на артериях головного мозга для перекрытия шейки аневризмы при технике ассистенции эндоваскулярной эмболизации спиналями, в целях поддержки массы спиральной и сохранения просвета родителеской артерии. Совместим с микрокатетером 0,021". Длина от рукоятки до проксимального маркера 1642 мм, длина от проксимального маркера до дистального маркера (длина сетки) 24 мм. Длина от дистального маркера до кончика 7 мм. Диаметр сетки в пределах от 1,5мм до 3,5 мм. Устройство должно быть визуально под флюороскопией, провода сетки рентгеноконтрастные, дистальные и проксимальные концы сетки снабжены рентгеноконтрастными маркерами. За счет высокой маневренности, должно обеспечиваться легкое апраяматичное движения через извилистую анатомию сосудов. Каждое соединение должно выдерживать 3N силы в соответствии с ISO 10555-1. Дистальное сопротивление излому – перегиб 0,25 градуса, диаметр дистальной части 150 мм. Должно быть устойчиво к коррозии, отсутствие коррозии при испытании в соответствии с ISO 10555-1.</p>	<p>шт 2 900 000 1 800 000</p>
67	<p>Регулируемое устройство для тромбэкстракции (длина 32мм)</p>	<p>Адаптируемо-контролируемое расширяющееся устройство предназначено для ревааскуляризации канала сосудов 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. Благодаря уникальной технологии производства имеет высокую маневренность, что обеспечивает легкое апраяматичное движения через извилистую анатомию сосуда. Каждое соединение выдерживает 3N силы в соответствии с ISO 10555-1. Дистальное сопротивление излому – перегиб не более 0,25 градуса, диаметр дистальной части 100 мм.</p>	<p>шт 5 1300000 6 500 000</p>
68	<p>Устройство-фиксатор для постоянной/временной пластики сосуда</p>	<p>Устройство-фиксатор сосулистый титановый для постоянной/временной окклюзии. Наличие изгибов: прямой, байонетный, слегка изогнутый, искривленный, изогнутый вбок, L-образный, J-образный, угловой. Длина браншей по выбору Заказчика (от 2 мм до 20 мм). Максимальная ширина открытия браншей от 1,5 мм до 26 мм. Не менее 99 типов стандартных устройств-фиксаторов, не менее 30 типа миниустройств-фиксаторов. Наличие мостика, предотвращающего соскальзывание браншей. Поверхность браншей должна выполнена в форме желоба, 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 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.</p>	<p>шт 4 165 000 660 000</p>

69	Регулируемое устройство для тромбозэкстракции (длина 23мм)	Адаптируемо-контролируемое расширяющееся устройство предназначено для реваскуляризации канала сосудов головного мозга. Длина 23 мм. Диаметр в пределах 0,5мм – 3,0мм. Совместим с микрокатетром 0,017". Визуален под флюороскопией, провода сетки рентгеноконтрастные, дистальные и проксимальные концы сетки снабжены рентгеноконтрастными маркерами. Благодаря уникальной технологии производство имеет высокую маневренность, что обеспечивает легкое травматичное движение через извилистую анатомию сосудов. Каждое соединение выдерживает 3N силы в соответствии с ISO 10555-1. Дистальное сопротивление излому – перелом не более 0,25 Градусов, диаметр дистальной части 100 мм	шт	2	1500000	3 000 000
70	Стент из нитинола для механической тромбэктомии	Гибридно-ячеистый пластевый стент из нитинола с закрытым дистальным кончиком, предназначен для восстановления кровотока путем механического удаления тромба у пациентов, которые перенесли острый ишемический инсульт с окклюзией крупного сосуда. Представляет собой неотделяемый стент для реканализации сосудов с отделенными 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 тромба в дистальную часть сосуда. Длина-толщина – 180 см, с рентгеноконтрастными маркерами. Высота, до при этом адаптирована 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.	шт	2	1250300	2 500 600
71	Кейдж шейный прямой, выпуклый, размером 13x11, 15x12, 17x13 мм, высотой 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 мм,	Кейдж шейный, выполнен из Ролеттометаллоксид (РЕЕК) разной ширины, высоты и геометрических характеристик, которые могут быть вставлены между двумя шейно-позвоночными дисками для поддержки и коррекции во время операций по интраскопическому спондилодезу для фиксации и ускорения сращения костей во время нормального процесса заживления после хирургической коррекции нарушения позвоночника. Геометрические формы имплантов позволяют упаковывать их in situ. Различные размеры футурифта (13x11 мм, 15x12 мм, 17x13 мм), при высоте 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 мм (в зависимости о заявки конечного покупателя), угол дордоза 5 градусов. На верхней и нижней поверхностях кейджа имеются титановые фиксирующие шпиль, препятствующие миграции кейджа и служащие рентгеноконтрастными маркерами.	шт	2	109 625	219 250
72	Кейдж длиной (мм): 20, 27, под углом 0, 6, 12, 18 градусов, высотой (мм): 18, 16, 14, 12, 10, 8, шириной (мм): 60, 55, 50, 45, 40	Кейдж для косоугольного доступа, прямой кейдж для установки между замыкательными пластинами смежных позвонков через косоугольный доступ (OLIF) во время операции по интраскопическому спондилодезу. Выполнены из сплава РЕЕК (полиэфирфторопласт), отвечающего минимальным стандартам ASTM F2026. Высота 8, 10, 12, 14, 16, 18 мм, длина 40, 45, 50, 55, 60 мм, ширина 20, 27 мм, угол дордоза 0, 6, 12, 18 градусов. Наличие тангентавых маркеров для интра- и постоперационного рентген контроля. Импланты выпуклой формы с тупевидным передним концом для соответствия анатомическим особенностям пациента и возможности подбора более точного размера, симметричные кубические зубья на поверхности уменьшают вероятность миграции кейджа и способствуют ускорению спондилодеза. Задняя часть импланта скошена для лучшего анатомического соответствия при установке через косоугольный доступ. На задней поверхности нарезана втулка, установленная по средствам шарнирного соединения, для фиксации имплантора и облегченного перевода кейджа из продольного в косоое положение. В средней части импланта имеется эллипсоидная полость для заполнения костным трансплантатом и/или биосовместимыми наполнителями.	шт	2	633 485	1 266 970
73	Винт поясничный размером (мм): 5,5x20, 5,5x25, 5,5x30, 5,5x35, 5,5x40, 5,5x45, 5,5x50	Винт поясничный самовертлящий для фиксации пластины с двумя отверстиями (большой или малой) в тело позвонка. Специально разработанные для применения при косоом переднем доступе к позвоночнику (могут устанавливаться при боковом доступе). Изготовлен из титанового сплава марки Ti-6Al-4V, традация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. Длина винта от 25 до 50 мм с шагом 5 мм. Диаметр винта на кончике 3,7 мм, на кончике винта имеется фасеточная борозка, обеспечивающая точность введения благодаря функции прокол-и-захват. Наружный диаметр винта 5,5 мм. Резьба винта кортикальная двузаходная у головки и спонгиозная однозаходная к кончику. Шаг кортикальной резьбы – 1,6 мм, спонгиозной – 3,2 мм. Головка винта низкопрофильная, неподвижно зафиксированная, высота не более 5,9 мм.	шт	4	83 096	332 384
74	Пластина с двумя отверстиями большая, малая	Пластина с двумя отверстиями (большая или малая), предназначена для фиксации кейджа при косоом доступе. Изготовлена из титанового сплава марки Ti-6Al-4V, традация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. Два отверстия для введения поясничных винтов, угол введения 15 градусов. В средней части пластины имеется фиксирующая крышка для блокировки винтов и предотвращения их миграции. Два варианта исполнения: Большая пластина, размерами: ширина 12 мм, толщина (включая фиксирующую крышку) 5,4 мм, полная длина 34,6 мм, расстояние между отверстиями (от края до края) 17,3 мм. Малая пластина, размерами: ширина 12 мм, толщина (включая фиксирующую крышку) 5,9 мм, полная длина 28,4 мм, расстояние между отверстиями (от края до края) 10,9 мм.	шт	2	486 845	973 690

75	<p>Кейдж длиной 20, 25 мм, высотой 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18 мм, угол лордоза 0, 4, 7 градусов</p>	шт	30	113 860 3 415 800
76	<p>Набор для вертебропластики</p>	шт	125	289 327 36 165 875
77	<p>Стержень диаметром 3,5 мм, длиной 40, 60, 90, 150, 240 мм</p>	шт	4	15 734 62 936
78	<p>Кейдж плоский</p>	шт	10	66 620 666 200

Межпозвоночные кейджи, предназначены для имплантации из заднего доступа техникой PLF и PLLF; материал РЕЕК (Polyleteoleteoketon); - материал РЕЕК (Polyleteoleteoketon) безопасен и совместим с процедурами МРТ; - зазубренная поверхность контакта кейджа с пластинками тела позвонка; - форма кейджей в сагиттальной плоскости позволяет воспроизводить поясничный лордоз в трёх угловых положениях (0°, 4°, 7°); - доступна специальная версия с анатомической формой (овальная форма имплантата для полного контакта с пластинками тела позвонка); - закруглённая, атравматическая форма углов кейджа в поперечном разрезе, это даёт возможность имплантации близко края в пределах межпозвоночного пространства; - закруглённая, наминающая форму пули передняя часть кейджа облегчает имплантацию и позволяет разместить имплантат без начальной дисстракции; - большой, продольный канал на оси имплантата даёт возможность заполнения костной стружкой; - боковые отверстия, которые дают возможность гиперпрофили костной ткани; - доступны две длины имплантатов: 20 и 25 мм; - высота имплантатов в диапазоне от 9 до 18 мм с шагом 1 мм;

- имплантат снабжен тремя рентген-негативными интегрированными танталовыми радиологическими маркерами для четкой проверки положения имплантата; - имплантаты имеют перманентную маркировку; - кейджи предлагаются в стерильном и нестерильном виде.

Комплект предназначен для чрезкожной вертебропластики при лечении вертебральных опухолей, компрессионных переломов тел позвонков на фоне остеоопороа. Она позволяет перемешивать и вводить цемент высокой вязкости в тело позвонка. Комплектность и характеристики: одна система чрезкожной вертебропластики, включает в себя: система смешивания/введения цемента; блок головки миксера; картридж введения; удлиняющая трубка. Миксер и шприц в одном устройстве; Термичность системы и встроены угольный фильтр (отсутствие запаха); Точность дозированного введения готового цемента - 0,2 см³ за половину оборота баы картриджа. Время смешивания в системе доставки: около 2-х минут. Рациональная безопасность для врача при работе - за счет общей длины картриджа и удлиняющей трубки - длина 43 см. Маркированный картридж - визуализация количества введенного цемента.

Материалы: система смешивания и введения - пластика. Цемент (1 шт.) - Представляет собой 2 стерильно упакованных компонента: Один компонент: ампула, содержащая бесцветный жидкий мономер кислородостойкого запаха I/2 дозы 9,5мл следующего состава: -Метилметакрилат (мономер) - 9,40 мл. -N, N-диметилпарафтолуидин - 0,10 мл. - Гидрохлорид USP- 0,75 мг. Другой компонент: пакет I/2 дозы 20гр мелкого измельченного порошка (плоский, скученные микроскопические хлопья; между хлопьями находится воздух, что способствует полному проникновению жидкого мономера) следующего состава: -Лолитетилметакрилат - 14,0 гр. (включая Пероксид Бензоила - 2,6%). -Вария Сульфат E.P - 6,0 гр. Игла для вертебропластики (2 шт.) • идеальное совпадение маандрена и провакара исключает заупорку послендето. • четырёхгранные и скошенные маандрен взаимозаменяемы. • стандартный калибр 10G (3,4 мм), 11G (3,05 мм), 13G (2,41 мм) – длина 12,7 см. • 10G калибр так же возможен с длиной 22,9 см. • цветная маркировка маандренов и провакара.

Стержень. Служит каркасом конструкции из нескольких трансепидикулярных винтов, в головке которых стержень фиксируется зажимными винтами. Диаметр стержня 3,5мм, длина 40, 60, 90, 150, 240 мм. 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 серой цвет.

Кейдж плоский тип 1 – предназначен к применению в шейном и груднопоясничном отделах позвоночника, длина 20 - 35 мм, высота 10 - 14 мм. Материал изготовления: инертные биосовместимые и немагнитные сплавы ВТ-1-0, ВТ-6 (ГОСТ 19807-91), возможность проведения в послеоперационном периоде монтажно-резонансной томографии. Кейджи должны обеспечивать межтеловую стабилизацию пораженного отдела позвоночника с восстановлением опороспособности позвоночника, должны позволять проводить спондилодез позвоночника, восстанавливать высоту межпозвоночных дисков и обеспечивать анатомически правильное соотношение позвонков (восстановление лордоза). По техническим характеристикам имплантат (кейдж) должен быть различных исполнений и конфигураций для заполнения костными ауто-алло-трансплантатами и образования костного блока, имплантаты должны иметь разные типоразмеры в зависимости от локализации и степени дегенеративного поражения диска. Имплантаты (кейджи) должны обеспечиваться необходимыми и достаточным монтажным инструментом по согласованию с заказчиком.

79	Шуруп полиаксидальный	Шуруп полиаксидальный должен быть диаметр не менее 4,5 мм и не более 6,5 мм, длина не менее 30 мм и не более 70 мм. Размеры головки шурупа: высота 18,0 мм, диаметр 14 мм. Шуруп полиаксидальный предназначен для проведения операции на грудном и поясничном отделах позвоночного столба (ВТ-1-0, ВТ-6) ГОСТ 19807, разрешённого к применению в имплантологичной, и обладающими высокими прочностными характеристиками, позволяющего проводить компьютерную томографию (КТ) и магнитно-резонансную томографию (МРТ). Шуруп полиаксидальный соединяться со стержнем посредством специального резьбового модуля (блок фиксации шурупа), обеспечивающего надежную фиксацию шурупа и стержня и позволяющему устанавливать шуруп под необходимым углом к стержню во время операции. Шуруп полиаксидальный имеет самонарезающую коническую резьбу, компрессирующую в той части, которая находится в ножке позвонка с возможностью выкручивания и сохранения нерезной резьбы в позвонке. Кончик шурупа полиаксидального имеет тулупу форму (60°) для предотвращения повреждения кровеносных сосудов и спинного мозга. Общая величина степени свободы вращения должна быть не менее 36° при любом диаметре ножки шурупа. Шуруп полиаксидальный имеет специальный 6-ти граничник для инструментальной установки под винт стопорный 3,5 мм.	шт	40	47 240	1 889 600
80	Стержень	Стержень должен быть изготовлен из титанового сплава (ВТ-1-0, ВТ-6) ГОСТ 19807, разрешённого к применению в имплантологичной РК, и обладающими высокими прочностными характеристиками, позволяющего проводить компьютерную томографию (КТ) и магнитно-резонансную томографию (МРТ). Гладкий стержень является элементом конструкции для эндокорректор-фиксатора позвоночника и служит для жесткой фиксации шурупов различной длины. Размеры: диаметр 5,5 мм, длина 500 мм.	шт	6	22 850	137 100
81	Винт стопорный	Винт фиксации шурупа, резьба М8, материал – титановый сплав ВТ-1-0, ВТ-6 ГОСТ 19807, разрешённого к применению в имплантологичной (КТ) и магнитно-резонансную томографию (МРТ). Должен обеспечивать фиксацию шурупа. Диаметр гайки 6,1 мм, высота 2,1 мм, имеет шестигранное отверстие под ключ 3,5 мм.	шт	50	8 040	402 000
82	Шуруп	Шуруп тип I конусовидный с самоуплотняющейся резьбой для грудопоясничного отдела: (блокирующий, Ø6/М7х1) - материал изготовления инертные, биосовместимые и диамагнитные титановые сплавы ВТ-1-0, ВТ-6, разрешённых к применению в имплантологичной (ГОСТ 19807-91); возможность проведения в послеоперационном периоде магнитно-резонансной томографии (МРТ). Конструкция шурупа - должен обеспечивать угловую стабильность крепления. Размеры: длина 15, 20, 25, 30, 35, 40, 45, 50 мм, шаг резьбы 1,25 мм, под ключ шестигранник 2,5 мм. Головка шурупа грудопоясничного не выступает более чем на 1 мм. Шурупы для введения в тело позвонка должны иметь 2 резьбы: - на цилиндрической части диаметр 6 мм; - на головке винта для крепления в пластинчатой части эндопротеза М7, длина резьбы 1,75 мм. Эндопротез и шуруп тип I должны быть одного производителя. По заявке заказчика может быть с покрытием на основе оксида титана, с покрытием на основе оксида тантала, с антибактериальным покрытием, с покрытием на основе оксида титана и антибактериальным.	шт	40	8 550	342 000
83	Эндопротез тел позвонков (имплантат)	Эндопротез тел позвонков (имплантат): материал изготовления инертные, биосовместимые и диамагнитные титановые сплавы ВТ-1-0, ВТ-6, разрешённых к применению в имплантологичной (ГОСТ 19807-91); возможность проведения в послеоперационном периоде магнитно-резонансной томографии (МРТ). Спецификация основных деталей имплантата позвоночника на выполнение одной операции: эндопротез различной типоразмеры по длине 18-22 мм по диаметру 10-12 мм, по длине 30-38 мм по диаметру 20-23 мм, по длине 34-52 мм по диаметру 20-23мм, по длине 44-64 мм по диаметру 26-28 мм шурупа диаметром 5 мм различной длины. Требования к конструкции. Цилиндрическая часть конструкции заменяющая тело позвонка, должна состоять из двух цилиндров двигающихся внутри друг друга: цилиндр на конце должен иметь пластинчатую часть с резьбовыми отверстиями для крепления шурупами в соседние тела позвонков; иметь основную и дополнительную фиксацию подвижных цилиндров между собой. Винты для введения в тело позвонка должны иметь 2 резьбы: на цилиндрической части и на головке винта для крепления в пластинчатой части эндопротеза. Конструкция винт - позвонок должен обеспечивать угловую стабильность крепления. Один комплект имплантатов для эндопротеза позвонка включает 1 эндопротез и 4 винта. Имплантаты должны обеспечиваться необходимым монтажным инструментом по согласованию с заказчиком. По заявке заказчика может быть с покрытием на основе оксида титана, с покрытием на основе оксида тантала, с антибактериальным покрытием, с покрытием на основе оксида титана и антибактериальным.	шт	10	444 600	4 446 000
84	Винт затылочный диаметром 4,0, 4,5 мм длинной 6, 8, 10, 12, 14, 16 мм	Головка винта полупотайная, высотой 2мм под отвертку типа Т15, глубина шляпа 1,8мм. Диаметры винтов 4,0мм и 4,5мм. Винт имеет самонарезающую резьбу что позволяет фиксировать его без использования метчика. Рабочая часть винта имеет конусное закруглённое начало, вершинный угол - 60°. Конусное начало имеет 1 полточку R=1,5 мм. Длина винтов 6, 8, 10, 12, 14, 16 мм. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий межнародному 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. Полированные изделия: вибрационная обработка. Винт 4,5мм золотого цвета, 4,5мм коричневого цвета.	шт	4	8 754	35 016

85	Пластичина затълочна СНАRSPINE OСТ Малда, средня, Болшая	В форме листа клевера. Габаритные размеры 35x43мм. Толщина 2,4мм. 5 отверстий диаметром 5,1мм. На концах передельные головки типа камертон. Диаметр головки 8,5 мм, высота головки 10,2 мм, сплюснена с обеих сторон на размер 6,7 мм, ширина канала под стержень 3,7 мм, внутренняя резьба головки специальная S6,4x1 мм. Доступные диаметры размеров 2,5-3,5мм, 3,5-4,5мм и 4,5-5,5мм. 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 серый цвет.	шт	1	129 703	129 703
86	Пластичина 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	Пластичина для фиксации шейного отдела позвоночника – один, два или три уровня фиксации. Длинной от 23 до 76 мм (по заявке конечного покупателя). Пластичины на один-два сегмента шагом два мм, пластичины на три сегмента шагом 3 мм. Пластичины имеют симметричные дизайны с попарно расположенными отверстиями для фиксирующих винтов, между которыми имеется блокирующий механизм. Конструкция встроенного блокирующего «замка» позволяет визуально контролировать трансплантата и подложки тканей. На торцевых краях пластичины контролируются запараные винты. Ширина пластичин 17 мм, профиль 2 мм. Широкие «окна» пластичины позволяют сохранять хороший визуальный контроль трансплантата и подложки тканей. На торцевых краях пластичины с обеих сторон имеются срединные выемки для обеспечения сцепления пластичины. Изготовлены из сплава титана марки Ti-6Al-4V, градация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850.	шт	4	109 301	437 204
87	Винт с переменным углом наклона самосверлящий или самонарезающий диаметром (мм) 4,0, 4,5; длинной (мм) 13, 15, 17	Самосверлящий/самонарезающий винт с возможностью изменения угла атаки при фиксации пластичины, диаметром 4,0 или 4,5 мм, длинной от 13 до 15 мм (по заявке конечного покупателя). Троеканальный кончик самосверлящего винта позволяет перфорировать кортикальный слой под различными углами. Самонарезающий винт имеет коническую резьбу с уменьшенным диаметром резьбы на конце винта. Перфорация кортикального слоя обеспечивается прохождением специального инструментом до установки винта. Головка винта низкопрофильная с шестигранным отверстием для фиксации блокирующей отвертки. Изготовлен из сплава титана марки Ti-6Al-4V, градация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850.	шт	8	12 094	96 752
88	Система наружного дренажа и мониторинга с вентрикулярным катетером	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. Лазерный уровень для точного определения положения пациента (приобретается отдельно). Безопасен для МРТ исследования до 3 Тесла (без лазерного уровня). Полностью однокровный. Крепится с помощью стандартного встроенного 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 субаракноидальное пространство, после чего подключается к системе. Дренаж осуществляется до тех пор, пока пациент не стабилизируется, инфекция купирована либо не установлена система постоянного шунтирования.	шт	10	136 343	1 363 430
89	Система наружного дренажа и мониторинга с люмбальным катетером	Система с безыгольными инъекционными узлами и люмбальным катетером. Система может быть использована для люмбального дренажа и мониторинга. Регулируемая шкала для люмбального и вентрикулярного дренажа. Лазерный уровень для точного определения положения пациента (приобретается отдельно). Безопасен для МРТ исследования до 3 Тесла (без лазерного уровня). Полностью однокровный. Крепится с помощью стандартного встроенного 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 субаракноидальное пространство, после чего подключается к системе. Дренаж осуществляется до тех пор, пока пациент не стабилизируется, инфекция купирована либо не установлена система постоянного шунтирования.	шт	10	172 486	1 724 860
90	Винт педикулярный МНОГООСЕВОЙ, ТИТАНОВЫЙ 5.5, диаметром 4.5, 5.0, 5.5, 6.0, 6.5, 7.5, 8.5 мм, длинной 20, 25, 30,	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, градация 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 вертикальные 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 отдела. Кончик транспедикулярного винта имеет тулупу форуму (60°). Головка винта фиксирована к ножке сферическим штампованным соединением: концы ножки, фиксированный в головке, сферической формы с внутренним шестигранным шлицем для фиксации отвертки 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: диаметр 4,0мм/4,5мм/	шт	250	55 648	13 912 000

	35, 40, 45, 50, 55, 60 мм	5.0мм/ 5.5мм/ 6.0мм/ 6.5мм/ 7.5мм/ 8.5мм. Длина от 20 до 65 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 футпринта 11 мм. Угол наклона головки винта относительно оси ножки винта составляет 28° при любом диаметре ножки винта.				
91	Гайка 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 препятствующую самопроизвольному выкручиванию гайки и уменьшающую горизонтальное давление на головку винта и верхней шестигранной, сепариремой при затягивании. Сепариремая часть гайки полава, 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 имеет шаг 1,33 мм и является реверсивной, т.е. имеет противоположный (относительно стандартной резьбы) угол наклона. На погружаемой плоской нижней поверхности гайки имеется «протрузионный» шлиц. Цвет серый. Изготовлена из титанового сплава марки Ti-6Al-4V, градация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850	шт	250	18 825	4 706 250
92	Винт педикулярный, многоосевой, канноплированный 5.5 мм, диаметром 4.5, 5.5, 6.5, 7.5, 8.5, 9.5, 10.5 мм, длиной 30, 35, 40, 45, 50, 55, 90, 100, 110 мм	Винт канноплированный многоосевой для стержня диаметром (мм) 5,5, размером (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, градация 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 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 каннолю диаметром 0,8 мм. Размеры: диаметр (мм) 4,5; 5,5; 6,5; 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 футпринта 11 мм. Угол наклона головки винта относительно оси ножки винта составляет 28° при любом диаметре ножки винта.	шт	20	100 379	2 007 580
93	Винт педикулярный, многоосевой, фенестрированный, титановый	Винт педикулярный, многоосевой, фенестрированный для стержня диаметром (мм) 5,5, размером (мм) 5,5; 6,5; 7,5; 8,5; 9,5; 10,5 – Изготовлен из титанового сплава марки Ti-6Al-4V, градация 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 отдела. Кончик трансгидроулярного винта имеет тупую форму (60°). Головка винта фиксирована к ножке сферическим штампованным штампованным соединением: кончик ножки, 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 каннолю диаметром 0,8 мм. На дорсальном конце ножки имеется шесть отверстий, соединенных с каннолей для проведения дополнительной цементной фиксации. Размеры: диаметр (мм) 4,5, 5,5, 6,5, 7,5, 8,5, 9,5, 10,5 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 футпринта 11 мм. Угол наклона головки винта относительно оси ножки винта составляет 28° при любом диаметре ножки винта.	шт	40	97 600	3 904 000
94	Гайка титановая, с отгламывающейся головкой	Гайка для стержня диаметром (мм) 5,5 с внутренней резьбой – блокирующая гайка для канноплированных винтов, состоящая из двух частей: нижней фиксирующей высотой 4,5 мм, погружающейся в головку имплантата, имеющей внешнюю резьбу G4, и верхней, сепариремой при затягивании. Сепариремая часть гайки имеет форму шестигранной внутренней шлиц для плотной фиксации в фиксирующей держателе. Сепариремая 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 торсиональной плоскостью образует угол -5°. На погружаемой плоской нижней поверхности гайки имеется «протрузионный» шлиц. Изготовлена из титанового сплава марки Ti-6Al-4V, градация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850	шт	40	25 630	1 025 200
95	Стержень прямой титановый, диаметром 5.5 мм, длиной 500 мм	Титановый стержень для жесткой фиксации с шестигранным кончиком, длиной 4,75 мм, для захвата специальным инструментом и деротации. Диаметр (мм) 5,5, на проекционном конце сужение до 5 мм для облегчения установки стержня, длина (мм) 500, с возможностью тримминга специальными кусачками и многоплоскостного моделирования. Изготовлен из титанового сплава марки Ti-6Al-4V, градация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850.	шт	30	28 409	852 270

96	Направляющая игла	Набор игл включает в себя: пластинковую Т-образную канюлированную рукоятку, у основания которой расположен блокирующий механизм: при переводе механизма в положение "lock" рукоятка надлежна фиксирована и не может быть снята со стiletа. Открытие в рукоятке позволяет извлекать иглу по направляющему инструменту (стиче). Троякары со стiletами: троякар представляет собой трубку длиной 125 мм с переменным диаметром: более узкая часть вводится в глубокие мышечные слои. Такая форма стiletа, ввиду с сохранением жесткости, упрощает введение инструмента в ткани. В конце троякара расположен резьбовой блокирующий механизм для фиксации стiletа и рукоятки. Представлены два стiletа с троякарными наконечниками. Этот тип стiletа обладает хорошим режущими свойствами.	шт	2	28 409	56 818
97	Стержень прямой, титановый длиной 30, 35, 40, 45, 50, 55, 60, 65, 70, 75, 80, 85, 90, 95, 100 мм	Стержень – изготовлен из титанового сплава марки Ti-6Al-4V. гравация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. Гладкий стержень для жесткой фиксации имеет предизогнутую по поперечному лордозу форму. Стержень не тримингуется - длина стержня подбирается интелектуально путем измерения расстояния между головками винтов с помощью специального инструментария. Стержень с одной стороны имеет конусовидный кончик длиной 10 мм для прохождения 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 головку винта. Диаметр 5,5 мм. – Длина от 30 до 100 мм. шаг 5 мм. далее 10 мм.	шт	4	69 277	277 108
98	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	4	49 636	198 544
99	Блокируемый межпозвонковый шейный кейдж	Блокируемый межпозвонковый шейный кейдж - предназначен для проведения переднего шейного межтелового спондилодеза у пациентов со сформированной мышечной системой, с заблеиванием дисков шейного отдела позвоночника на уровне дисков от С2-С3 до С7-Т1. Данная система предполагает только одно-двухуровневую установку на передней поверхности шейного и верхнегрудного отделов позвоночника. Представляет собой устройство с внутренней фиксацией винтом. Винты проходят через часть устройства, расположенную внутри тела позвонка, тем самым стабилизируя позвонок и предотвращая выпадение имплантата. Два винта исполнения с углом лордоза 0 и 6 градусов. Размер футпринта 15x12 мм или 17x14 мм. Бокорые порты для захвата устройства для вставки. Устройство создано рентгенопрозрачным с возможностью заполнения аутогравитационно. Изготовлен из биосовместимого материала (полиэфирэфиркетона), отвечающего минимальным стандартам ASTM F2026 и содержит танталовые рентгеноконтрастные метки и поворотный механизм блокировки винтов. Импланты имеют односторонний механизм блокировки, два передних резьбовых 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	1	374 979	374 979
100	Самосверлящий винт	Самосверлящий винт – диаметр 3,5, 4,0 мм, длина 11, 13, 15 мм, изготовлен из титанового сплава марки Ti-6Al-4V, гравация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. Винты предназначены для использования с блокируемым межпозвонковым шейным кейджем при проведении переднего шейного межтелового спондилодеза у пациентов со сформированной мышечной системой, с заблеиванием 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	2	24 815	49 630
101	Набор для кифопластики кифопластики	Набор для кифопластики – система пластического восстановления позвоночника, предназначена для лечения перелома тела позвонка и создания пустот в губчатом веществе кости, которые могут быть заполнены костным цементом. Процедура выполняется для восстановления высоты тела позвонка. Системы состоят из приборов из нержавеющей стали с несколькими компонентами с проксимальными литыми рукоятками. Набор для кифопластики, включает: 1. Костная проводниковая система "в один шаг" 1 шт. Является минимально инвазивной системой для точного доступа к телу позвонка. Имеет 3 калибр (4,2 мм). Состоит из троякарного остеонитродилатора, установленного в рабочей канале, дополнительного рабочей канале, прецизионного сверла. 2. Костный баллон - 2 шт. Надувное костные баллоны состоят из наддувного баллона на дистальном конце, коаксиального двойного полостного стержня и U-образного адаптера. Баллон спроектирован для сжатия губчатого вещества кости и/или смещения кортикальной кости во время надувания. Баллон предназначенный для восстановления перелома тела позвонка и коррекции деформации позвоночника. Начальная длина 15 мм, максимальное давление 400 Па, максимальный диаметр 16 мм, максимальная длина 28 мм, максимальный объем 6 мм. 3. Устройство для наполнения кости - 6 шт.. 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	шт	2	696 822	1 393 644

					<p>позвонок: 4 Шприц для наполнения - 2 шт. Раздувающий шприц состоит из одноразового пластикового шприца с интегральным датчиком давления и цифровым дисплеем, нарезным поршнем с рукояткой ослабления давления и тубкой удлинительной трубки высокого давления.</p>	
	Костный цемент					
102	Костный цемент – рентгенконтрастный РММА костный цемент высокой вязкости. Основной компонент цемента полиметилметакрилат. 30 % составляет рентгенконтраст (сульфат бария). Вязкостные свойства позволяют использовать его при проведении баллонной киофолдастики. 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	135 008	135 008	
103	Устройство для биопсии кости	Устройство для биопсии кости – биопсионная игла для малонавязывающего забора костного материала, совместимая с рабочей канюлей системы пластификатора восстановления позвоночника. Состоит из канюли 4,2 мм (3 калибр) и металлического стержня для выталкивания ткани.	шт	1	78 364	78 364
104	Паренхиматозный датчик измерения внутричерепного давления	Назначение: измерение внутричерепного давления с помощью полупроводникового микрочипа в паренхиме. Катетер 5F; длина 55 см (от наконечника к разъему) по сантиметровой шкале; материал катетера: полиуретан, материал корпуса: титан. Одноразовый срачиваемый туннельный рукав СН8/12 с троякаром	шт	6	375 033	2 250 198
105	Шунтирующая система, стандартная	Шунтирующая система, стандартная, низкого, среднего или высокого давления. Разработана для снижения риска пилердренирования СМЖ. В конструкцию клапана включено антисифонное устройство – дельта-камера, позволяющее поддерживать интравентрикулярное давление пациента в пределах физиологической нормы, независимо от скорости выработывания ликвора и положения тела пациента (лежа/стоя). В норме дельфатга камеры закрыта и открывается при увеличении положительного интравентрикулярного давления. При нарастании отрицательного давления – немедленно закрывается. Клапан состоит из двух различных материалов – полипропилена и силикона (без примеси латекса), исключаяших спливание и деформацию клапанов. Рентгеноконтрастные метки и колдовые обозначения на клапане указывают направление тока ликвора, места соединения с катетерами и градишно по давлению. Все клапаны включают в себя резервуар для инъекций и втяги проб ликвора, а также оксидеры для избирательной промывки. Катетеры производятся из силикона (без примеси латекса), что препятствует их сплианию и петлеобразованиеванию. Отсутствие металлических деталей в системах позволяет без помех проводить КТ и ЯМР исследование. В комплект входят: Клапан, стандартный, размер 40x8 мм.; Вентрикулярный катетер, стандартный, с правоугольной клипсой, со стилетом, имплетнирован барием, длина - 230 мм.; Внутренний диаметр - 1,2-1,3 мм.; наружный диаметр - 2,1-2,5 мм. Наличие 4 рядов по 8 отверстий на дистальном конце катетера длиной 16 мм. Наличие 3 маркеров длины, через 50 мм. от проксимального конца. Кардиоперитонеальный катетер, стандартный, имплетнирован барием, длиной 900 мм., наружный диаметр 2,5 мм., внутренний диаметр 1,3 мм. Наличие 8 щелевидных отверстий, расположенных под углом 90 градусов в стенке катетера. Наличие 3 маркера длины на расстоянии 100 мм. от открытого кончика. Наличие 2 щелевых отверстий, расположенных под углом 180 градусов в стенке катетера. Режим функционирования: 1,0/1,5/2,0.	шт	2	270 183	540 366
106	Имплантат раздвижной М, размером 25-34, 31-46,42-64	Диаметр предварительно собранного кейджа: 22 мм. Состоит из: база, срединная часть, не требует дополнительной блокировки. Размеры кейджа независимо от размера: 25-34 мм., 31-46 мм., 42-64 мм. Компонента эндопротеза изготавливаются из полиэфирэфиркетона (PEEK). Предназначен для установки при корпактомии позвонка.	шт	2	510 794	1 021 588

107	Крышка концевая М 22, М 26х22, М 30х26, угол 0, 3, 5, 9 градусов	Концевая крышка для регулируемого имплантата (2 шт. на кейдж). Зубчатая поверхность для лучшей фиксации между концевыми пластинами смежных позвонков. Четыре угла наклона концевых крышек: 0°, 3°, 5° и 9°. Концевые крышки различных размеров (круглые – диаметром 18 и 22 мм соответственно) для имплантата 22 мм предусматривены варианты крышек в форме усеченного круга диаметром 26 и 30 мм для увеличения площади футпринта. Изготавливаются из полиэфирфторкетона (РЕЕК)	шт	4	141 767	567 068
108	Втулка, удлиняющая М, размером 9, 18	Втулка удлиняющая, диаметром 22 мм используется для удлинения раздвижного регулируемого имплантата. Изготавливается из полиэфирфторкетона (РЕЕК). Танталовые рентгенпрозрачные метки.	шт	1	104 248	104 248
109	Функциональный протез шейного диска	Функциональный протез шейного диска предназначен для восстановления анатомии и физиологии межпозвонкового диска. Новая конструкция позволяет выполнять контролируемые движения во всех осях. Состоит из двух опорных пластин, выполненных из титанового сплава, ядра сферической формы из полиэтиленовых волокон ультравысокого молекулярного веса, предотвращающей пропастание. Опорные пластины с плазмённым титановым напылением. Кили высотой до 3 мм обеспечивают первичную пресс-фит фиксацию и ротационную стабильность. Имеет шесть степеней свободы с заданной физиологической амплитудой. Размеры опорных - глубина 12, 14, 16, 18 мм, ширина 15, 17, 19 мм, высота 5, 6, 7 мм.	шт	1	1689500	1 689 500
110	Круглый имплант размером диаметром 10, 13, 16, 19 мм, длиной 60-100 мм	Круглый имплант, применяется на уровне любого отдела позвоночника. Возможно замещение дефектов тел позвонков по протяженности до трех уровней. Компоненты системы изготавливаются из титанового сплава марки Ti-6Al-4V, градация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. Выполнен в виде трубки круглой или овальной формы, диаметром 10, 13, 16, 19, 25 мм, с соответствующей длиной 100, 70, 60, 90 и 100 мм с сетчатыми стенками в виде треугольников, по своей форме образующими попережные кольца жесткости. Сетчатый дизайн служит для прораствания костного трансплантата. При имплантации меш заполняется костной тканью или остеондуктивным материалом. Толщина стенки сетки не менее 1,5 мм. Толщина попережного кольца 1 мм. Не требует использования замыкательных торцевых крышек жесткости. Угловые допуски при установке от 0 до 30°. Интраоперационная возможность быстрой подгонки формы эндопроза с помощью триммеров-кусачек. Имеется литерная маркировка производителя.	шт	3	155 645	466 935
111	Отсос № 10	Круглое сечение, 10 калибр, сталь вороненая, предотвращающая блики при работе под микроскопом. Ручка Х-образной формы для удобного хвата. Наличие пробойника для очистки.	шт	1	98 885	98 885
112	Отсос № 8	Круглое сечение, 8 калибр, сталь вороненая, предотвращающая блики при работе под микроскопом. Ручка Х-образной формы для удобного хвата. Наличие пробойника для очистки.	шт	1	98 885	98 885
113	Отсос № 12	Круглое сечение, 12 калибр, сталь вороненая, предотвращающая блики при работе под микроскопом. Ручка Х-образной формы для удобного хвата. Наличие пробойника для очистки.	шт	1	123 607	123 607
114	Байонетные кусачки размером 2 мм	Кусачки штыковидные. Размер рабочей поверхности 2 мм, угол 40 градусов. Сталь вороненая, предотвращающая блики при работе под микроскопом.	шт	1	782 808	782 808
115	Байонетные кусачки размером 3 мм	Кусачки штыковидные. Размер рабочей поверхности 3 мм, угол 40 градусов. Сталь вороненая, предотвращающая блики при работе под микроскопом.	шт	1	782 808	782 808
116	Байонетные кусачки размером 4 мм	Кусачки штыковидные. Размер рабочей поверхности 4 мм, угол 40 градусов. Сталь вороненая, предотвращающая блики при работе под микроскопом.	шт	1	782 808	782 808
117	Байонетные кусачки размером 5 мм	Кусачки штыковидные. Размер рабочей поверхности 5 мм, угол 40 градусов. Сталь вороненая, предотвращающая блики при работе под микроскопом.	шт	1	782 808	782 808

118	Байонетная коретка с обратной чашечкой	Коретка штыковидная с обратной чашечкой размером 3,6 мм. Сталь вороненая, предотвращающая блики при работе под микроскопом.	шт	1	241 332	241 332
119	Кусачки размером 2 мм без зуба прямые	Кусачки гиподермические прямые микрохирургические. Бранши 2 мм, зазубренные для лучшего захвата ткани при выкусывании. Сталь вороненая, предотвращающая блики при работе под микроскопом.	шт	1	336 648	336 648
120	Кусачки размером 2 мм с зубом прямые	Кусачки гиподермические прямые микрохирургические. Бранши 2 мм, на верхней имеютя "зуб" для более агрессивного выкусывания, на нижней выемка по форме и размеру соответствующая зубу. Сталь вороненая, предотвращающая блики при работе под микроскопом.	шт	1	360 984	360 984
121	Кусачки размером 2 мм без зуба верхнезагнутые	Кусачки гиподермические верхнезагнутые микрохирургические. Бранши 2 мм, зазубренные для лучшего захвата ткани при выкусывании. Сталь вороненая, предотвращающая блики при работе под микроскопом.	шт	1	336 648	336 648
	ИТОГО:					296 723 454

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

11. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие условия:
- наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № КР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупе медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.
 - отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;
 - соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.
- При этом допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;
- непревышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденным Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупе единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;
 - хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № КР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

- 5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;
 - 6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет: не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);
 - 7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет: не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;
 - не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;
 - 8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет: не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);
 - 9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет: не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);
 - 10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;
 - 11) новизна медицинской техники, ее использование и производство в период двенадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;
 - 12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.
- Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;
- 13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги по условиям договора.
12. Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки иликупа.

Биконуров Н.О. _____ зам. директора по леч. части

Раимжанов Т.Т. _____ зам. директора по ККМУ

Кожамбетов Т.К. _____ зам. директора по хирургии

Ажибеков Н.О. _____ заведующий отделением нейрохирургии и нейроинтервенционной хирургии

Салыкова Г.К. _____ начальник отдела государственных закупок

Приложение I
к Правилам организации
и проведения закупа
лекарственных средств,
медицинских изделий
и специализированных лечебных
продуктов в рамках
гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи,
дополнительного объема
медицинской помощи для лиц,
содержащихся в следственных
изоляторах и учреждениях
уголовно-исполнительной
(пенитенциарной)
системы, за счет бюджетных
средств и (или) в системе
обязательного социального
медицинского страхования,
фармацевтических услуг

Форма

(Кому) _____
(наименование заказчика,
организатора закупа
или единого дистрибьютора)

Заявка на участие в тендере

_____ (наименование потенциального поставщика),
рассмотрев объявление/ тендерную документацию по проведению тендера № _____,

_____ (название тендера)

получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация), настоящей заявкой выражает согласие осуществить поставку лекарственных средств /медицинских изделий/фармацевтических услуг в соответствии с условиями объявления/тендерной документацией по следующим лотам:

1) _____ (номер лота) _____

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

2) _____ (номер лота) _____

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

в соответствии с условиями, правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила).

Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с условиями, предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление

конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки медицинской техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим законодательством Республики Казахстан.

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

№ п/п	Наименование документа	Количество листов

Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

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

_____ (наименование потенциального поставщика)

Печать (при наличии)

"__" _____ 20__ г.

Приложение 2
к Правилам организации
и проведения закупа
лекарственных средств,
медицинских изделий
и специализированных
лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи,
дополнительного объема
медицинской помощи для лиц,
содержащихся в следственных
изоляторах и учреждениях
уголовно-исполнительной
(пенитенциарной)
системы, за счет бюджетных
средств и (или) в системе
обязательного социального
медицинского страхования,
фармацевтических услуг

Форма

Ценовое предложение потенциального поставщика

(наименование потенциального поставщика)

на поставку лекарственного средства и (или) медицинского изделия

№ закупа _____ Способ закупа _____ Лот № _____

№ п/п	Содержание ценового предложения на поставку лекарственного средства/медицинского изделия	Содержание (для заполнения потенциальным поставщиком)
1	Наименование лекарственного средства или медицинского изделия (международное непатентованное название или состав)	
2	Характеристика	
3	Единица измерения	
4	№ Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз	
5	Торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия	

6	Лекарственная форма/характеристика (форма выпуска) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
7	Единица измерения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
8	Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
9	Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
10	Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
11	Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки/цена с наценкой Единого дистрибьютора (при закупе Единым дистрибьютором)	*
12	Количество в единицах измерения (объем)	
13	Сумма поставки в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы	
14	График поставки	

* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата "___" _____ 20__ г.

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

Подпись _____

Печать (при наличии)

Приложение 3
к Правилам организации
и проведения закупа
лекарственных средств,
медицинских изделий
и специализированных
лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи,
дополнительного объема
медицинской помощи для лиц,
содержащихся в следственных
изоляторах и учреждениях
уголовно-исполнительной
(пенитенциарной)
системы, за счет бюджетных
средств и (или) в системе
обязательного социального
медицинского страхования,
фармацевтических услуг

Форма

Исх. № _____

Дата _____

Кому:

(наименование и реквизиты
организатора закупа, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной заявки)
Наименование банка (филиала банка)

(наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № _____

"__" ____ 20__ года

Банк (филиал банка) _____

(наименование) (далее – Банк)

проинформирован, что _____

(наименование)

в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие в тендере,
объявленном _____,

(наименование заказчика/организатора закупа)

(дата, месяц, год объявления)

и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/ поставку

(наименование и объем товара)

на общую сумму _____ (прописью) тенге,

из них (при участии в закупа по нескольким лотам):

1) по лоту № _____ (номер в объявлении) – в размере _____

(сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк _____

(наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить заказчику/организатору закупа по первому требованию, включая сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один) процента равную _____ (сумма в цифрах и прописью) по лоту № _____ на сумму _____

(сумма в цифрах и прописью) тенге, лоту № _____ на сумму _____

(сумма в цифрах и прописью) тенге, по получении требования на оплату по основаниям, предусмотренным правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки

Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу в соответствии с Правилами, а при признании Потенциального поставщика победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного обеспечения по заключенному договору.

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

Печать Банка

Дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алудың үлгі шарты (тапсырыс беруші мен өнім беруші арасында) № _____

Алматы қ.

«__» _____ 2024ж.

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 тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидалары негізінде, Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген фармацевтикалық қызметтер (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:

1-тарау. Шартта қолданылатын терминдер

1. Осы Шартта төменде санамаланған ұғымдарға мынадай түсінік беріледі:

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;

2) Шарттың сомасы – Тапсырыс берушінің Өнім берушіге Шарттың шеңберінде Бірыңғай дистрибьюторға өзінің шарттық міндеттемелерін толық орындағаны үшін төлеуі тиіс сома;

3) тауарлар – Өнім беруші Тапсырыс берушіге Шарттың талаптарына сәйкес беруі тиіс дәрілік заттар және (немесе) медициналық бұйымдар және ілеспе көрсетілетін қызметтер;

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;

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;

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.

2-тарау. Шарттың мәні

2. Өнім беруші тауарды Шарттың талаптарына сәйкес, осы Шартқа қосымшаларда айқындалған мөлшерде және сапада

Типовой договор закупка лекарственных средств и (или) медицинских изделий (между заказчиком и поставщиком) № _____

г.Алматы

«__» _____ 2024г.

Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Городская клиническая больница №4» Управления общественного здравоохранения города Алматы, именуемый в дальнейшем "Заказчик", от лица которого выступает главный врач, действующий на основании Устава одной стороны, и _____, именуемое в дальнейшем «Поставщик», в лице директора _____ действующего на основании _____ с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 (далее – Правила), и протокола об итогах закупки способом _____ (указать способ) по закупке (указать предмет закупки) № _____ от "____" _____ года, заключили настоящий Договор закупки лекарственных средств и (или) медицинских изделий/Договор на оказание фармацевтических услуг (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

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

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

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

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

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

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

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

Глава 2. Предмет Договора

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

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

беруге, ал Тапсырыс беруші оны қабылдауға және Шарттың талаптарына сәйкес төлеуге міндеттенеді.

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

1) осы Шарт;

2) сатып алынатын тауарлардың тізбесі;

3) техникалық ерекшелік;

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

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

3-тарау. Шарттың бағасы және төлемі

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

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

Төлем түрі аудару арқылы.

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

6. Төлем алдындағы қажетті құжаттар:

1) шарттың көшірмесі;

2) шот-фактура және тауарды жеткізу құжаты).

4-тарау. Тауарды беру және қабылдау шарттары

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

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

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

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

10. Өнім беруші тауарларды соңғы межелі 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 таңбалау, 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.

частью, а именно:

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

13. Өнім беруші тауарларды Алматы қ. Папанина к-сі 220 дейін жеткізуге тиіс. Бұл тауарларды межелі пунктке дейін 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, жөнделуі, ауыстырылуы себебінен тоқтап тұру кезеңіне мөлшерлес мерзімге ұзартылады немесе Тапсырыс берушіге көрсетілген кезеңге Өнім беруші осыған ұқсас жұмыс істейтін медициналық техниканы ұсынады.

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

16. 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 пунктке қабылдағаннан кейін _____ күн ішінде жарамды (кепілдіктің талап етілетін мерзімі көрсетілсін).

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

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

24. Егер Өнім беруші хабарламаны алып, бір ай ішінде ақауды(ларды) түзетпесе, Тапсырыс беруші Өнім берушінің есебінен және Тапсырыс берушінің Өнім берушіге қатысты Шарт

связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

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

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

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

25. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или

бойынша иелене алатын басқа құқықтарына қандай да бір залалсыз ақауларды түзету бойынша қажетті санкциялар мен шараларды қолдана алады.

25. Екі тарап қол қойған жазбаша өзгерістерді қоспағанда, Шарт құжаттарына ешқандай ауытқуларға немесе өзгерістерге (сызбалар, жобалар немесе техникалық ерекшеліктер, тиіп-жөнелту, 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 келісімінсіз осы Шарт бойынша өзінің міндеттемелерін біреуге толықтай да, ішінара да бермеуге тиіс.

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

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

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

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

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

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

34. Форс-мажор жағдайлар туындаған кезде, олар туындаған Тарап екінші Тарапқа осындай жағдайлар және олардың себептері туралы жазбаша хабарлама жібереді және форс-мажор жағдайлар туындаған кезден бастап күнгізбелік 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. Хабарлама 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.

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

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

Глава 6. Ответственность Сторон

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

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

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

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

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

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

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

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

35. В случае, если форс-мажорные обстоятельства длятся более

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

одного календарного месяца. Стороны вправе принять решение о прекращении действия Договора путем заключения письменного соглашения об этом. При этом Стороны производят взаиморасчет за фактически поставленный товар.

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

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

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

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

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

Глава 7. Конфиденциальность

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

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

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

Глава 8. Заключительные положения

42. Договор составляется на казахском и русском языках. В случае, если второй стороной Договора является иностранная

хат алмасу және басқа да құжаттама осы талаптарға сәйкес келуге тиіс.

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 енуінің 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.

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

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

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

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

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

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 2024 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

Директор _____

Поставщик:

9-тарау. Тараптардың мекенжайлары, банктік деректемелері және қолдары

Тапсырыс беруші:

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

Алматы қ., Папанина көшесі, 220
БИН 990 240 002 989
БСК TSESKZKA
ЖСК KZ53998CTB0000596987
АҚ «First Heartland Jusan Bank»
Тел.: 300 36 11

Директор _____

Өнім беруші:

Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптар

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

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

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

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

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

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

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

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

Антикоррупционные требования

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

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

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

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

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

6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрактом, 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 EURIKZKA
ЖСК KZ9394806KZT22037199
АҚ «Евразийский банк» 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 EURIKZKA
ИИК KZ9394806KZT22037199
АО «Евразийский банк»
Тел.: 300 36 11

Директор _____

Директор _____

Өнім беруші:

Поставщик:
