

Объявление
о проведении закупа медицинских изделий №3 на 2025 год
способом проведения тендера

г. Алматы

20 декабря 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 2025 год на общую сумму 348 116 142,00 (триста сорок восемь миллионов сто шестнадцать тысяч сто сорок два) 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 2025 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 «10» января 2025 года.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 11 часов 00 минут «10» января 2025 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) 300-36-19.

Директор



Досмаилов Б.С.

Исполнитель:
Смагулова Т.Г.

Утверждена Приказом директора
КГП на ПХВ «Городская клиническая больница №4»
УОЗ г. Алматы № 185 от «20» декабря 2024 года



Досмаилов Б.С.

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

город Алматы

«20» декабря 2024 года

Наименование тендера: Тендер по закупке медицинских изделий №3 на 2025 год

Сумма тендера: 348 116 142,00 (триста сорок восемь миллионов сто шестидесять тысяч сто сорок два) тенге, 00 тьын.

Количество лотов: 125 (сто двадцать пять)

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

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

Дата начала приема заявок: «20» декабря 2024 года с 09:00

Дата окончания приема заявок: «10» января 2025 года в 10:00

Дата вскрытия тендерных заявок: «10» января 2025 года в 11:00

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

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

Срок поставки товаров: в течении 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 2025 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, подлежащих 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, исползуемых для закупы;
- 2) предоставления потенциальным поставщикам равных возможностей для участия в процедуре проведения закупы;
- 3) добросовестной конкуренции среди потенциальных поставщиков;
- 4) гласности и прозрачности процесса закупы;
- 5) поддержки отечественных товаропроизводителей;
- 6) поддержки предпринимательской инициативы
- 7) пациентоориентированности при оказании медицинской помощи.

Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:

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

Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, 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 аффилирован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупы или единого дистрибьютора, которые имеют возможность прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (комиссии);
- 4) отсутствие задолженности в бюджет, в том числе по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
- 5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;

- 6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.
- Потенциальный поставщик в рамках закупы по одному лоту представляет одно торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия, за исключением случаев, 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, исключенных 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), входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупе медицинской техники в составе импортного средства – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса. Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинского техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;
 - 2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп. При этом допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;
 - 3) непревышение предельных цен по международному непатентованному названию 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 четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

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 двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

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

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

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 сумм, 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 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, 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 копии учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);

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

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

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

7) копии сертификатов (при наличии):

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

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

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

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 ввозные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, его оприходование потенциальным поставщиком; производством 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 клиника №4" Управления общественного здоровья города Алматы: БИН 990240002989, ИИК KZ7894806KZLT22037275, БИК EURKZKA, АО "Евразийский Банк", КБЕ 16, валюта счета: KZT, назначение платежа – обеспечение тендерной заявки 1%.

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

Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупки по адресу: КГП на ПХВ «Городская клиника №4» УОЗ г. Алматы, Адрес: г. Алматы, Туркесибский район, улица Папанина 220, 4 этаж (Администрация), кабинет отдела государственных закупок и содержать слова "Тендер по закупке медицинских изделий №3 на 2025 год" и «Не вскрывать до 11:00 часов «10» января 2025 года».

Требования к оформлению и представлению тендерной заявки

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

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

Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии). Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупки прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт. Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница ее подлежит скреплению подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии).

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

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

Вскрытие конвертов с тендерными заявками

Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией в 11:00 часов «10» января 2025 года по адресу: г. Алматы, Туркесибский 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) наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки;
- 4) цена и другие условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;
- 5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;
- 6) основания отклонения тендерных заявок;
- 7) наименования и местонахождение победителя (ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;
- 8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя, с указанием торгового наименования;
- 9) основания, если победитель тендера не определен;
- 10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупки;
- 11) информация о привлечении экспертной комиссии.

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

С победителем тендера заключается типовой договор согласно 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) 300-36-19; либо направить запрос по адресу zakup_gkb4@mail.ru

Перечень закупаемых товаров.

Техническая спецификация закупаемых медицинских изделий по тендеру №3 на 2025 год.



Приложение №1 к тендерной документации
Досмаилов Б.С.

| № лота | Наименование лота | Ед.изм. | Кол-во | Цена | Сумма |
|--------|---|---------|--------|--------|-----------|
| 1 | <p align="center">Техническая спецификация лота</p> <p>Кейдж плоский тип I – предназначен к применению в шейном отделе позвоночника, диаметр 14, высота 5, 7, 9, 11 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 с восстановлением высоты межпозвонковых дисков и обеспечивать анатомически правильное соотношение позвонков (восстановление лордоза). По техническим характеристикам имплантат (кейдж) должен быть разноразмерным и конфигураций для заполнения костными ауто-алло-трансплантатами и образования костного блока. Имплантаты должны иметь разные типоразмеры в зависимости от локализации (шейный отдел позвоночника) и степени дегенеративного поражения диска. Имплантаты (кейджи) должны обеспечиваться необходимым и достаточным монтажным инструментом по согласованию с заказчиком.</p> | ШТ | 30 | 66 000 | 1 980 000 |
| 2 | <p>Шуруп</p> <p>Шуруп полиаксильный 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 полиаксильный предназначен для проведения операции на грудном и поясничном отделах позвоночника при его повреждениях и заболеланиях. Шуруп полиаксильный изготовлен из титанового сплава (ВТ 1-0, ВТ-6) ГОСТ 19807, разрешенного к применению в имплантологии, и обладает высокими прочностными характеристиками, позволяющего проводить компьютерную томографию (КТ) и магнитно-резонансную томографию (МРТ). Шуруп полиаксильный соединяется 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 полиаксильный имеет самонарезающуюся коническую резьбу, компрессирующую в той части, которая находитесь в ножке позвонка с возможностью выкручивания с сохранением нарезной резьбы в позвонке. Кончик шурупа полиаксильного имеет тупую 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 полиаксильный имеет специальный 6-ти гранник для инструментальной установки под винт стопорный 3,5 мм.</p> | ШТ | 100 | 46 000 | 4 600 000 |
| 3 | <p>Межстержневой стабилизатор тип 1</p> <p>Узел перемычки эндокорректор-фиксатора позвоночника предназначен для соединения между собой цилиндрических стержней d=5,5-6,0 мм, входящих в состав эндокорратора-фиксатора позвоночника, что значительно повышает долговременную прочность всего фиксатора. Материал изготовления: титановый сплав ВТ 1-0, ВТ-6 ГОСТ 19807. Состав конструкции: Узел перемычки состоит из 2-х крючков специальной формы устанавливаемых на штатном ЭФП и соединенных между собой бруском/перемычка входит в прямоугольный паз в квадратной формы 3x3 разноразной длины от 60 мм до 80 мм. Брусок/перемычка входит в прямоугольный паз в крючке и фиксируется к стержню с помощью стопорного винта на М8 в головной части которого имеется 6-ти гранное сквозное отверстие для закручивания специального ключом. В зависимости от операционной обстановки блок фиксации шурупа имеет возможность установки сверху, сбоку или под стержнем. Межстержневой стабилизатор тип 1 обеспечивает фиксацию шурупа в трех плоскостях.</p> | ШТ | 25 | 61 000 | 1 525 000 |

| | | | | | | |
|----|---|--|----|-----|---------|-----------|
| 4 | Стержень | Стержень должен быть изготовлен из титанового сплава (ВТ-1-0, ВТ-6) ГОСТ 19807, разрешенного к применению в имплантологиче 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. Размер: диаметр 5,5 мм, длина 500 мм. | ШТ | 20 | 22 000 | 440 000 |
| 5 | Винт стопорный | Винт фиксации шурупа, резьба М8, материал – титановый сплав ВТ-1-0, ВТ-6 ГОСТ 19807, разрешенного к применению в имплантологиче и обладающими высокими прочностными характеристиками, позволяющими проводить компьютерную томографию (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 | 100 | 7 000 | 700 000 |
| 6 | Спираль для эмболизации аневризм | Непокрытая платиновая трехмерная спираль, закрепленная на шпеси из полипропилена. Шпеси состоит из двух независимо закрепленных нитей и араваматичного полипропиленового шарика на дистальном конце. Крепление шпеси на доставляющей системе должно позволить спираль свободно вращаться на 360° и отгибаться под углом 67° по отношению к доставляющей системе. Система доставки должна обеспечивать наилучшую установку и перипозиционирование спирали, а также предотвращать эффект "отброса" доставляющего катетера. Система отдаления спирали - моментальная, механическая, активаторного типа, без использования электрических кабелей и батареек. Гидрофильное РТГЕ 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 | 25 | 375 000 | 9 375 000 |
| 7 | Окклюзионная баллонная система | Баллонный катетер мягкой и сверхмягкой конфигурации для временной окклюзии при нейросоудистых процедурах, внутренний диаметр - 0.0103". Баллоня смонтированы на катетере длиной 150 мм. Совместимость всех конфигураций с проводником 0.010", который должен поставляться в комплекте, проводник также используется в процессе инфузии баллона. Один проводник может использоваться и для навигации, и для окклюзии системы. Мягкий баллон для боковых аневризм диаметром 3,0, 4,0, 5,0 мм, длиной 10,0, 15,0, 20,0, 30,0 мм, кончиком катетера 4 мм, проксимальным профилем 2.8F, дистальным профилем 2.2F. Сверхмягкий баллон для аневризм сложной локации, диаметром 3,0, 4,0, 7,0 мм, длиной 7,0, 15,0, 20,0 мм, кончиком катетера 2 мм, проксимальным профилем 2.8F, дистальным профилем 2.2-3.0F. Размер по заявке конечного получателя. | ШТ | 10 | 640 000 | 6 400 000 |
| 8 | Жидкая церебральная эмболизационная система | Не агрессивный рентгеноконтрастный диаметризульфосилоэластичный имплант для эмболизации интравентрикулярных АВМ в комплексе со шприцами. Индекс вязкости - 18, 20, 34. Система включает ампулу с 1,5 мл эмболизующего вещества, ампулу с 1,5 мл растворителя диаметризульфосида, 3 шприца объемом 1 мл. | ШТ | 12 | 584 000 | 7 008 000 |
| 9 | Микрокатетер для доставки спирали | Микрокатетер, движимый по проводнику. Проксимальный конец катетера имеет стандартный люверсовский адаптер. Катетер имеет полужесткий проксимальный сегмент и 12 переходов жесткости по всей длине для облегчения управления. Имеет одинарные или двойные маркеры. Катетер имеет несколько слоев: тефлоновый стержень, нитиноловый каркас, покрытие Rebarx, нейлоновая оболочка. Предназначен для доставки спирали, рентгеноконтрастных веществ и других терапевтических агентов. Полностью совместим с ДМСО. Длина рабочей части – 150 см. Крутящий момент 1:1. Внутренний диаметр на всем протяжении не более 0.017". Внешние диаметры проксимального/дистального концов в вариантах 2.1F/1.7F и 2.4F/1.9F. Совместим с проводником 0.014" и интродьюсером 5F. Давление разрыва - 600 psi. Кончик катетера прямой, 90° с длиной кончика 5.0 мм, 45° с длиной кончика 2.5 мм | ШТ | 22 | 340 000 | 7 480 000 |
| 10 | Микрокатетер для доставки стентов | Микрокатетер движимый по проводнику. Проксимальный конец катетера имеет стандартный люверсовский адаптер. Катетер имеет полужесткий проксимальный сегмент и 12 переходов жесткости по всей длине для облегчения управления. Имеет одинарные или двойные маркеры, состоит из нескольких слоев: тефлоновый стержень, нитиноловый каркас, покрытие Rebarx, нейлоновая оболочка. Предназначен для доставки спирали, рентгеноконтрастных 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 | Микрокатетер движимый по проводнику. Проксимальный конец катетера имеет стандартный люверсовский дилатер облегченного присоединения аксессуаров. Катетер имеет полужесткий проксимальный сегмент и 12 переходов жесткости по всей длине для облегчения управления. Имеет одинарные или двойные маркеры. Катетер имеет несколько слоев: тефлоновый стержень, нитиноловый каркас, покрытие Ребах, нейлоновая оболочка. Предназначен для доставки спирали, рентгенконтрастных веществ и других терапевтических агентов. Полностью совместим с ДМСО. Длина 150 см. Крутящий момент 1:1. Внутренний диаметр проксимального конца и дистального конца не более 0,017". Внешний диаметр проксимального конца не более 2,1F, внешний диаметр дистального конца не более 1,7F. Совместим с проводником 0,014" и нитролдосером 5F. Давление разрыва - 600 psi. Размеры по заказу конечного получателя. | ШТГ | 5 | 232 000 | 1 160 000 |
| 12 | Катетер аспирационный | Однопроветный гибкий композитный катетер с переменной жесткостью для введения устройств в сосуды, а также для удаления/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. Агрессивный зауженный дистальный кончик. Шифр катетера визуализируется при рентгеноскопии. Микроветский разъем на проксимальном конце катетера для присоединения привидежностей и инфузии жидкостей через систему. Рабочая длина катетера 132 см. Восьми и шестнадцать проводочная оплетка в зависимости от диаметра. Внутренний диаметр 0,068", 0,071", наружный диаметр 0,083", 0,0855". | ШТГ | 3 | 880 000 | 2 640 000 |
| 13 | Устройство для реваскуляризации | Предназначено для восстановления кровотока у пациента, перенесших ишемический инсульт вследствие окклюзии крупного внутричерепного сосуда. Представляет собой неотъемлемый стент-ретривер с параметрическим дизайном (улиткообразной формы в поперечном сечении). Длина толкателя 200 см. Длина рабочей части стент-ретривера для диаметра 4 мм 20, 40 мм, для диаметра 6 мм - 20, 24, 40 мм. Рентгеноконтрастные маркеры на рабочей части стента-ретривера: 5 и 10 (для \varnothing 4 мм), 6 и 10 (для \varnothing 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 микрокатетерными с внутренним диаметром 0,021" и 0,027". | ШТГ | 5 | 1 295 000 | 6 475 000 |
| 14 | Самораскрывающаяся стент система для каротидных артерий | Самораскрывающийся нитиноловый стент на системе доставки с Rx портом на расстоянии 28 см от кончика катетера. Танталовые маркеры на каждом конце стента. Дычки открытого типа. Не расширяющиеся концы стента. Система защиты от "выпрыгивания стента" ЕХ.Р.К.Т. 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 8x6, длина 30мм; диаметр стента 8x6, длина 40мм; диаметр стента 10x7, длина 30мм; диаметр стента 10x7, длина 40мм. Размер для стента прямой формы: диаметр стента - 6; 7; 8; 9; 10, длина - 20; 30; 40; 60 мм. | ШТГ | 8 | 395 500 | 3 164 000 |
| 15 | Система для защиты от дистальной эмболии | Быстро сменяемая система защиты против дистальной эмболии с плетеным нитиноловым фильтром с гепариновым покрытием. Независимое вращение фильтра на проводе. Поперечный профиль 3.2F. Совместим с проводниками 0,014" или 0,018". Длина проводника 320см с возможностью укорочения до 190см и использование оставшегося проводника для "быстрой" навигации через Rx порт. Плетеновая проволока на конце проводника для обеспечения наилучшей рентгенконтрастности. Золотая проволока вынотпирования в отверстия фильтра для определения степени открытия и положения фильтра. Фильтр должен полностью убираться в доставляющий катетер при доставке. При удалении фильтра должен полностью убираться в катетер 4.2F. Катетер для доставки и удаления входит в комплект. Размер фильтра: 3; 4; 5; 6; 7мм. | ШТГ | 25 | 430 500 | 10 762 500 |
| 16 | Интракраниальный стент | Самораскрывающийся нитиноловый матричный стент с электролитическим способом отделения. Предназначен для проведения ремоделирования вневриск с широкой шейкой, ангиопластики сосудов со склеротическими отложениями, при технике асцистации эндоваскулярной эмболизации спиралями, в целях поддержки массы спирали и сохранения просвета ролительской артерии. Стент должен иметь фиксированный диаметр для лучшей адаптации к анатомии сосудов пациента. Стент должен иметь возможность репозиционирования с полным обратным удалением в доставляющий микрокатетер даже после полного раскрытия, иметь 3 (для \varnothing 3-4 мм) или 4 (для \varnothing 5-6 мм) рентгенконтрастных маркеров. Диаметр стента от 3, 4, 5, 6 мм, длина от 15 мм до 40 мм. Размер по заказу конечного получателя. | ШТГ | 10 | 1 360 000 | 13 600 000 |
| 17 | Проводниковый катетер для лучевого доступа | Армированный перекрестно расположенными сложенными волокнами нержавеющей направляющий катетер со сверхгибкой дистальной частью длиной не менее 7 см. Мягкий аграмматичный кончик с рентгенконтрастной меткой. Наличие изгибов: 40° многоцелевой, прямой. Наличие катетеров с наружным диаметром: 5F, 6F, 7F, 8F. Диаметр внутренних для катетеров 5F- не менее 0,053", 6F- не менее 0,064", 7F- не менее 0,073", 8F- не менее 0,086". Наличие длина 90, 100 см. | ШТГ | 2 | 400 000 | 800 000 |

| | | | | |
|---|--|----------------------|----------------|------------------|
| <p>18</p> <p>Микрокатетер поддерживающий интракраниальный</p> | <p>Однопросветный гибкий композиционный катетер переменной жесткости. Рентгеноконтрастная трубка катетера имеет гидрофильное покрытие для снижения трения во время использования. Внутренний просвет позволяет использовать проводники диаметром до 0,038 дюйма (0,97 мм). Диаметрный гибкий кончик 8 см. Люровский разъем для проксимального конне катетера, для подсоединения прикладных устройств и инфузии жидкостей через систему. Внутренний диаметр 0,058" (с длиной катетера 105, 115, 125, 130 см), 0,072" (с длиной катетера 95, 105, 115, 125, 130 см). Форма кончиков – прямая и многоосевая 25°.</p> | <p>ШТ</p> <p>5</p> | <p>530 000</p> | <p>2 650 000</p> |
| <p>19</p> <p>Процедурный комплект для нейроинтервенции</p> | <p>1. Простыня 137x150 см – представляет собой защитное покрытие на стол с впитывающей вставкой. Покрытие разделено на 3 части - 2 части из водоотталкивающего полипропилена и 1 в центральной части из водоотглощающего материала. Водоотглощающий материал - поглощает воду с коэффициентом поглощения более, чем 100%. Водоотглощающая часть представляет длиной 150 см и 60-80 см в ширину, термотрипленена к полиэтиленовым сторонам, которые являются водоотталкивающими – 1 шт. 2. Ангиопростыня 280x350 см - простыня антимикробная однократная изготовлена из трехслойного впитывающего нетканого полотна 105 плотности, с высокой абсорбирующей способностью, с 2-мя овальными отверстиями 7x10 см, с 2-мя круглыми отверстиями диаметром 6 см с эластичными краями на каждом отверстии. Круглые отверстия не подлежат на расстоянии 76 см друг от друга. Все отверстия расположены на одной горизонтальной линии, на расстоянии 75 см от верхнего края ангиопростыни. С двух сторон имеет полиэтиленовые края из прозрачной пленки ПВХД и «бортики». Простыня имеет как минимум 2 маркера головной и ножной части. Имеются стикеры головной и ножной части для правильной ориентации простыни при раскрывании. Укладка простыни – операция, для удобства и стерильного наложения и раскладывания простыни усиливаемыми руками одного человека – 1 шт. 3. Лоток 27x22x5см - лоток прямоугольный, изготовлен из полипропилена синего цвета, не содержит фталат, латекс и ПВХ – 1 шт. 4. Чаша 500 мл - градуированная на внутренней стороне чаши, изготовленная из полипропилена, синего цвета, не содержит фталат, латекс и ПВХ – 1 шт. 5. Чаша 250 мл - градуированная на внутренней стороне чаши, изготовленная из полипропилена, синего цвета, не содержит фталат, латекс и ПВХ – 1 шт. 6. Чаша 120 мл - прозрачная из полипропилена медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилпирролидон - 1 шт. 7. Прозрачная пленочная повязка 7x8,5 см – прозрачная повязка Tegaderm состоит из тонкой пленки и типоллергенового адгезива. Повязка Tegaderm предназначена для использования в качестве стерильной повязки на рану, а также для фиксации внутривенных катетеров. Материал: полупрозрачная полиуретановая пленка, адгезив: безвредный для кожи полиакрилат. Повязка с бумажной рамкой или окантовкой для облегчения наложения повязки - 2 шт. 8. Игла инъекционная 18 Га 1,2x40 мм, изготовлена из нержавеющей стали, конический концентратор с соединением замка Luer изготовлен из полипропилена, розового цвета, загочка трехгранная – 5 шт. 9. Игла Сельдингер размером 18G длиной 7 см, острозагоченная, тонкостенная, функциональная игла с косым овальным срезом кончика иглы. Канюля иглы прозрачного цвета, квадратной формы снабжена разъемом «Люер-Лок» (L.L). Имеет защитный колпачок. Игла изготовлена из нержавеющей медицинской стали. Канюля иглы изготовлена из пластика. Защитный колпачок для иглы изготовлен из прозрачного полиэтилена низкой плотности – 1 шт. 10. Шприц 3 мл Люер Лок калиброванный цилиндр шприца из полипропилена с наконечником М.Л. тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц, при котором игла вкручивается в шприц. – 1 шт. 11. Шприц 5 мл Люер Лок калиброванный цилиндр шприца из полипропилена с наконечником М.Л. тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц. – 1 шт. 12. Шприц 10 мл Люер Лок калиброванный цилиндр шприца из полипропилена с наконечником М.Л. тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц – 1 шт. 13. Шприц 20 мл Люер Лок калиброванный цилиндр шприца из поликарбоната с наконечником М.Л. тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла вкручивается в шприц – 1 шт. 14. Трехходовой кранник высокого давления с вращающейся задвижкой, выдерживает до 1200 psi давления. Тип соединения с краном «Люер» (L) и «Люер-Лок» (L.L). Корпус крана прозрачный. Имеет винтовую задвижку, перемещаемую по оси на 180 градусов с цветной поворотной лопастью со стрелками, указывающими направление потока. Предназначен для обеспечения доставки жидкости высокого давления и объема через все устройство с дополнительными опциями: закрытой или полукрытой 3-ходовыми проходами – 1 шт. 15. Зажим медицинский - полипропиленовый медицинский зажим, предназначенный для использования во время захвата губки/салфеток при осуществлении антисептических процедур. Длина – 19 см. Материал – усиленный полипропилен. Закрученный наконечник – 2 шт. 16. Скальпель №11 - ручка скальпеля изготовлена из акрилонитрилбутадиенстирол материала, общая длина не менее - 121,2 мм. Общая длина рукоятки и захвата для пальца должна составлять 31,5 мм в длину. Угол полой захвата пальцем составляет 30 градусов. Лезвие: изготовлено из углеродистой медицинской стали с допустимой твердостью, биологически совместим, толщина 0,35 мм. Пластиковый кожух скальпеля изготовлен из полиэтилена низкой плотности. Резущая кромка гладкая, без шероховатостей и посторонних включений, поверхность расположена по центру, параллельно оси инструмента. Ручка скальпеля сбалансированная по весу и жесткости, имеет ребристую</p> | <p>ШТ</p> <p>150</p> | <p>45 000</p> | <p>6 750 000</p> |

| | | |
|--|---|--|
| | <p>поверхность и боковую канавку для комфорта и контроля при проведении операции, и снабжена анатомическим упором для обеспечения удобной и надежной фиксации инструмента пальцами хирурга, что позволяет надежно удерживать скальпель в руке, а наличие на рукоятке шкалы-линейки от 0 до 6 см с ценой деления 1 мм, обеспечивает дополнительные удобства при использовании инструмента – 1 шт. 17. Ножницы медицинские, хирургические, прямые, размером не менее 12,5 см, изготовлены из нержавеющей стали – 1 шт. 18. Система для выпивания инфузионных растворов – универсальная инфузионная система предназначена для поставки жидкости как с мягкой или жесткой упаковки, так и стеклянной упаковки, таких как натрия хлорида 0,9% к пациенту. Использовать систему для пакетов можно перекрыв доступ воздуха на системе с помощью клапана. Система сделана из 3-х составляющих: шип (острие), линия и роликовый зажим. Шип является одноходовым шипом со скоростью потока 20 капель примерно на 1 куб. см. Идет встроенный к 60 мм длиной - капношей камере, общая длина шипа с камерой - 129,9 мм. Камера сделана из мягкого поливинилхлорида, не содержит диэтилсифталаат. Камера имеет встроенный фильтр в 15 микрон, сделан из акрилонитрилбутилкадиостирол + нейлон мембрана. Линия (трубка) сделана из поливинилхлорида, не содержит диэтилсифталаат - материал, с внутренним диаметром 2,9 мм и общим диаметром 4,1 мм. Общая длина – 180 см к дистальной части, которая имеет крепление тип «вкручивание» - коннектор к пациенту. Цвет: прозрачный. Роликовый зажим сделан из полистирола, белого цвета – 3 шт. 19. Чехол для аппарата 100×100 см, изготовленный из прозрачной полиэтиленовой пленки толщиной не менее 0,5 мм, собранной на резинку. Обладает двумя положениями: расслабленным и растянутым. Упакован в индивидуальную упаковку: полиэтиленовый пакет, обозначен стикером «100×100» – 2 шт. 20. Салфетка марлевая 10×10 см, изготовлены из марли 12 слоев - 40 шт. 21. Салфетка марлевая 45×45 см, четырехслойная, впитывающая с рентгеноконтрастной пластиной, с хлопковой петлей синего цвета. Состав 100% хлопок. Кожухе 5 салфеток связаны вместе для легкого подсчета – 10 шт. 22. Салфетка бумажная 32×36 см. из целлюлозы, размером в длину 36 см и в ширину 32 см – 4 шт. 23. Перчатки №7,5 неопудренные. – изготовлены из натурального высококачественного латекса. Имеют анатомическую форму, изогнутые пальцы, текстурированную поверхность, с валиком. Подлая анатомическая форма перчаток позволяет использовать перчатки длительное время, при этом обеспечивая комфортное условие для рук. Перчатки позволяют осуществлять манипуляции руками. Перчатки позволяют использовать перчатки как сухими, так и влажными руками. Перчатки позволяют осуществлять манипуляции руками требующих стерильности при проведении процедуры. Валик является конструктивным элементом перчаток, с помощью него обеспечивается фиксация перчаток на запястье 1 пара перчаток (1 левая и 1 правая перчатка) завернута в индивидуальную обертку – 4 пары. 24. Перчатки №8 неопудренные – изготовлены из натурального высококачественного латекса. Имеют анатомическую форму, изогнутые пальцы, текстурированную поверхность, с валиком. Полная анатомическая форма перчаток позволяет использовать перчатки длительное время, при этом обеспечивая комфортное условие для рук. Легко надеваются как сухими, так и влажными руками. Перчатки позволяют осуществлять манипуляции руками требующих стерильности при проведении процедуры. Валик является конструктивным элементом перчаток, с помощью него обеспечивается фиксация перчаток на запястье 1 пара перчаток (1 левая и 1 правая перчатка) завернута в индивидуальную обертку – 1 пара. 25. Халат хирургический - халат стандарт Х1, изготовленный из воздухопроницаемого, водоотталкивающего, безворсового нетканого полотна плотностью 40 г/кв.м, с мягким трикотажным манжетом из рибана. Длина от точки основания шеи до низа 140 (±1) см, ширина в развернутом виде (по низу) 166 (±1) см, длина рукава от точки основания шеи до низа рукава 82,1 (±1) см. Удобный, «дышащий», водоотталкивающий, на четырех завязках. Обеспечивает максимальный комфорт при проведении стандартных и длительных операций за счет специального кроя, не стесняющего движений во время проведения манипуляций. Халат сложен для асептического надевания без дополнительной помощи, с наличием фиксаторов завязок, предотвращающих расстегивание и упрощающих завязывание. Специальная система четырех завязок и дополнительного захватывания в области спины обеспечивает стерильность спины персонала. Застежка ворота регулируется лентой «шпунчикой». Шов располагается по верхнему краю рукава. Идет в комплекте с полотенцем – 3 шт. 26. Стикеры для маркирования ёмкостей – 9 шт. 27. Клип-берет хирургический однослойный, гофрированный, с двумя защитами, вдоль окружности приварена двухрядная резинка. Изготовлен без использования ниток (только сварные швы) из полипропиленового нетканого материала стандарт. В сложенном виде представляет собой полосу - 2 шт. 28. Маска трехслойная на резинках изготовлена из двух слоев нетканого полотна типа СС (спанбонд) и одного слоя нетканого материала типа СМС, который содержит мельчайшую (фильтрующую) элемент. Имеет гибкий носовой фиксатор в верхней части маски. По краям маски вставлены две круглые эластичные резинки для удобства фиксации на лице. Размер маски: 180×90 мм (± 5 мм) – 2 шт.</p> | |
|--|---|--|

| | | | | | | |
|----|---|--|----|-----|---------|------------|
| 20 | У-коннектор | У-образный коннектор с гемостатическим клапаном типа «клин». Коннектор изготовлен из медицинское поликарбоната. Внутри гемостатического клапана имеется спираль 9Гг для полной и частичной активации и деактивации. Изготовлен из медицинского сплава Med4930. Общая ширина устройства - 1,46"(37мм) и 3,39"(86мм) в длину. Устройство должно обладать вторичным просветом с каннолой Люера, сформированной на основном просвете в дистальной части. Устройство оснащено кнопкой деактивации, которая закрывает клапан в основном просвете полностью одним нажатием по типу "клик". На проксимальном конне покрыты расположенны зажимные полосы по всему радиусу покрытия, чтобы гарантировать надежный захват. Упакован в герметичный пакет из термоформуемой пленки и газонепроницаемой бумаги. Остаток этиленоксида после стерилизации не больше 10ug/l. Метод стерилизации: этиленоксидом. | шт | 150 | 9 000 | 1 350 000 |
| 21 | Система спиралей для эмболизации аневризм | Непокрытая спираль из платины и вольфрама, которая прикрепляется к проксимальной типотрубке из нержавеющей стали и дистальному доставляющему толкателю с рентгеноконтрастным дистальным маркером. Спираль совместна с доставляющей микрокатетером с минимальным внутренним диаметром (ВД) 0,0165 дюйма. Имеется 7 различных конфигураций спиралей. Длина доставляющего толкателя спиралей составляет 185 см. Доставляющий толкатель предназначен для использования с контроллером отложения. Отложение спиралей осуществляется с помощью внутреннего нагревательного элемента, который питается от контроллера отложения. Контроллер отложения L поставляется с предварительно установленными батареями и представляет собой стерильное ручное устройство, предназначенное для использования только для одного пациента. Длина спиралей от 1 мм до 24 мм, диаметр от 1 см до 65 см. | шт | 40 | 390 000 | 15 600 000 |
| 22 | Система отделения спиралей | Контроллер отложения 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 кровеносной системе. Они используются с проводником для облегчения их продвижения в сосудистой сети. Микрокатетеры оснащены одним или несколькими рентгеноконтрастными дистальными маркерами для обеспечения рентгеноконтроля. Микрокатетеры имеют гидрофильное покрытие. Совместимы с ДМСО (диметилосульфоксид). Обеспечивается 4 перекрывающимися зонами гибкости и гидрофильным покрытием, улучшена за счет подержки катушки и 8 плоских нитиноловых проводов и 2 золотых маркера на 3-х см дистальном конне. Армированные микрокатетеры предназначены для использования в интервенционных радиологических процедурах в сердечно-сосудистой и невровакулярной системе для: • введения диагностических или лечебных препаратов; • установки совместимых проталкиваемых или отделимых спиралей; • установки совместимых внутрисосудистых самораскрывающихся стентов; • установки совместимых устройств для тромбомболизии. | шт | 5 | 400 000 | 2 000 000 |
| 24 | Однопросветный баллонный микрокатетер | Ремондирующийся сверхгибкий однопросветный баллон низкого давления для дистальных церебральных сосудов. Гидрофильное покрытие как катетера, так и баллона, уменьшение гидрофильных характеристик баллона при его инфляции. Конструкция катетера с высокой передачей вращательных и толкательных движений. 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 | Окклюзионный двухпросветный баллонный микрокатетер | Ремондирующийся сверхгибкий двухпросветный баллон низкого давления для дистальных церебральных сосудов. Гидрофильное покрытие как катетера, так и баллона, уменьшение гидрофильных характеристик баллона при его инфляции. Конструкция катетера с высокой передачей вращательных и толкательных движений. 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 |
| 26 | Жидкая эмболическая система 12,18,34 | Жидкое эмболизирующее устройство. Жидкое эмболизирующее средство для эмболизации церебральных АВМ из коллоидера этиленвинилалкоголя растворенное в ДМСО растворе со взвешенным танталовым порошком для рентгеноконтрастности. Для введения только с совместимым катетером. Возможность выбора вязкости от 12 до 18 сантипуазов. Возможность выбора 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 | 10 | 590 000 | 5 900 000 |
| 27 | Гиперселективный микрокатетер с отделивающимся кончиком | Микрокатетер оснащён системой, позволяющей отрываться дистальному кончику катетера в случае его прищемления к эмболизату при достижении определённого значения натяжения микрокатетера. Минимальное просветное уменьшающийся 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, обеспечивающей прекрасные навигационные качества. Полная ДМСО-совместимость. Поставляется с гидрофильным тубидным | шт | 15 | 580 000 | 8 700 000 |

| | | | | | | |
|----|--|--|----|----|-----------|------------|
| | | микропроводником в комплекте. Длина открытого кончика 1,5 - 2,5 см, общая длина 165 - 190 см. Диаметр кончика: наружный - 1,2 - 1,5 F, внутренний - 0,17-0,27 мм. Максимальный рефлекс 2-3 см. | | | | |
| 28 | Гидрофильный направляющий нитиноловый микропроводник | Гибридный гидрофильный микропроводник. Проксимальная часть из нержавеющей стали: для обеспечения высокой прочности и идеальной проходимости по сосудам. Дистальная часть из нитинола: для придания гибкости и сохранения формы кончика в течение длительного времени. Легко формирующийся дистальный кончик. Дистальный диаметр от .007" до .012", проксимальный диаметр 0,25 - 0,35 мм. Наличие изогнутых и прямых кончиков. Длина 1200 мм, 2000 мм, 2100 мм. | шт | 7 | 265 000 | 1 855 000 |
| 29 | Эндоваскулярный каркасный самораскрывающийся стент | Интракраниальный стент для реконструкции аневризм с широкой шейкой и лечения интракраниальных стенозов. Из плетеной нитиноловой проволоки, обладает высоким радиальным усилием, гарантирующим прилегание его к стенке сосуда и способность к конформации. Поставка с проводочным проводником внутри системы доставки, позволяющим выплести маневрирующий дистальный стент. После позиционирования стента проводник можно использовать для введения ремоделирующего баллона или установки второго стента. Процедура доставки: стент на проводнике продвигается по катетеру для упрощения навигации стента. Прокседральная доставка: стент на проводнике репозиционирование в случае его раскрытия до 90%. Возможность убрать стент обратно и провести репозиционирование в случае его раскрытия до 90%. Расширенные окончания, улучшающие прилегание имплантированного стента к стенке сосуда и позволяющие избежать возникновения эффекта "полына" при установке в сосуд малого диаметра. Адряматичные закрученные концы стента. Угол плетения проволоки - 60°, облегчающий раскрытие и прилегание стента к стенке в сосудах с крутым изгибом. Два продольных рентгеноконтрастных платиновых проводочных маркера. Устройство CATCH View предназначен для восстановления кровотока у пациентов, перенесших ишемический инсульт вследствие обширной внутримозговой окклюзии сосуда. Эти устройства предназначены для использования в сосудистой нейрохирургии. | шт | 3 | 1 700 000 | 5 100 000 |
| 30 | Нейроваскулярный проводочный стент для тромбэктомии | Микрокатетер VASCO+ имеет прогрессивный (переменный) шаг армирования по всей длине, обеспечивающий общую устойчивость к скручиванию, что в сочетании с высокой гибкостью и новым гидрофильным покрытием гарантирует их исключительную доставляемость. Внутренняя поверхность катетера VASCO+ покрыта тефлоном, для уменьшения трения. Прозрачная проксимальная часть катетера VASCO+ дает возможность визуально контролировать прохождение спирали, наличие пузырьков воздуха или нитиноловый самораскрывающийся стент, предназначен для стентирования сонных артерий. Стент представляет собой двухслойную плетенку обмотку закрыто-пористой конструкции. Конструкция системы доставки: быстрая замена, длина сегмента RX 30 см. Совместимость с проводником 0,014" (0,36 мм). Совместимость с нитиноловым диаметром 5,0 Fr (внутренний диаметр > 0,074"). Диаметр проксимального шара: 3,4 Fr. Диаметр дистального шара: 5,2 Fr. 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 | 10 | 1 200 000 | 12 000 000 |
| 31 | Селективный микрокатетер | Нитиноловый самораскрывающийся стент, предназначен для стентирования сонных артерий. Стент представляет собой двухслойную плетенку обмотку закрыто-пористой конструкции. Конструкция системы доставки: быстрая замена, длина сегмента RX 30 см. Совместимость с проводником 0,014" (0,36 мм). Совместимость с нитиноловым диаметром 5,0 Fr (внутренний диаметр > 0,074"). Диаметр проксимального шара: 3,4 Fr. Диаметр дистального шара: 5,2 Fr. 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 | 10 | 270 000 | 2 700 000 |
| 32 | Стент для сонной артерии | Нитиноловый самораскрывающийся стент, предназначен для стентирования сонных артерий. Стент представляет собой двухслойную плетенку обмотку закрыто-пористой конструкции. Конструкция системы доставки: быстрая замена, длина сегмента RX 30 см. Совместимость с проводником 0,014" (0,36 мм). Совместимость с нитиноловым диаметром 5,0 Fr (внутренний диаметр > 0,074"). Диаметр проксимального шара: 3,4 Fr. Диаметр дистального шара: 5,2 Fr. 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 | 5 | 600 000 | 3 000 000 |
| 33 | Направляющий катетер 6 Fr | Наружный диаметр: 6 Fr проксимальный конец: 4,9 Fr, 6,0 Fr дистальный конец. Сверхгибкий дистальный кончик 8 см и 15 см, прямой и многоцелевой. Возможность прохода катетером каротидный сифон и доступа в базиллярную артерию. Прогрессивное армирование. Гидрофильное покрытие дистального кончика. Внешняя поверхность катетеров имеет гидрофильное покрытие. Армированные проводниковые катетеры обладают постепенно возрастающей гибкостью. Проводниковые катетеры стерилизованы окисью этилена. Проводниковые катетеры рентгеноконтрастны и могут подвергаться термоформовке. Мандрен для термоформовки, поставляемый вместе с армированными проводниковыми катетерами, можно использовать для придания формы дистальному концу катетера. Большой внутренний диаметр: 1,46 мм (.058") и 1,78 мм (.070"). Общая длина - 95, 105, 115, 125, 135 см. | шт | 8 | 290 000 | 2 320 000 |
| 34 | Направляющий катетер F4.2 Fr | Наружный диаметр: 4,2 Fr проксимальный конец: 3,9 Fr дистальный конец. Сверхгибкий дистальный кончик 2,5 см и 15 см, прямой и многоцелевой. Возможность прохода катетером каротидный сифон и доступа в базиллярную артерию. Прогрессивное армирование. Гидрофильное покрытие дистального кончика. Внешняя поверхность катетеров имеет гидрофильное покрытие. Армированные проводниковые катетеры обладают постепенно возрастающей гибкостью. Проводниковые катетеры стерилизованы окисью этилена. Проводниковые катетеры рентгеноконтрастны и могут подвергаться термоформовке. Мандрен для термоформовки, поставляемый вместе с армированными проводниковыми катетерами, можно использовать для придания формы дистальному концу катетера. Большой внутренний диаметр 1,02 мм (.040"). Общая длина - 120, 135 см. | шт | 2 | 320 000 | 640 000 |

| | | | | | | |
|----|--|---|----|----|---------|-----------|
| 35 | Платиновые спирали е электромеханической системой отсоединения | Система для эмболизации аневризм сосудов головного мозга, состоящая из отделимой спирали, предустановленной на системе доставки V-Tak. • Отсоединение менее чем за 3 секунды. • Электромеханическая система отсоединения V-Grip. • Возможность изменения положения внутри аневризма. • Спираль диаметром: 0,10; 0,18". • Различные формы спиралей: Complex, Compass, Cosmos, Neutral, HureSoft, VFC. • Система доставки V-Tak с рентгенконтрастными маркерами. • Различные размеры спиралей: размеры витков от 1 до 24 мм, длины от 1 до 68 см. • MRT - совместима. | ШТ | 25 | 385 000 | 9 625 000 |
| 36 | Система отсоединения со звукowym и визуальным контролем | Система отсоединения микроспиралей. Контроллер стерильный и предназначен для одноразового использования. Сверхпласт до 20 отсечений. Источник питания – заряжаемые батареи без специальных условий хранения. Контроллер состоит из микросхем – микропроцессора. Система должна проверять зарядку батарей и ее исправность. Простой мониторинг готовности контроллера. В случае неисправности - красная лампочка. Простое нажатие на кнопку отсоединения спирали завершает процесс не более чем за 3 секунды. Цикл отсоединения сопровождается звуковыми и визуальными сигналами. | ШТ | 5 | 31 000 | 155 000 |
| 37 | Баллонный окклюзионный катетер | • Баллоны: - податливые, - экстраподатливые - для бифуркации сосудов. Вал баллона: наружный диаметр проксимальной части – 2,8F, дистальной части – 2,1F. • Вал с двумя просветами (коаксиальная система) – один для раздувания и сдувания баллона, второй совместно с DMISO, катетер и спиралями. • Баллон с изменяемой формой. • Доступные размеры: 4мм/10мм; 4мм/15мм; 4 мм/20мм; 4 мм/11мм; дистальный кончик – 5 мм | ШТ | 5 | 643 000 | 3 215 000 |
| 38 | Катетер баллонный дilatационный размерами: диаметром (мм) : 1.50, 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.25, 3.50, длинной (мм): 9, 15, 20 стерильный, однократного применения | Катетер баллонный коронарный для постдilatации. Назначение: это низкопрофильный усовершенствованный семи-компаунт баллон, обладающий исключительной проходимостью и значительной облегчающей процедуре dilatации и общую стабильность процедуры ЧТКА для проведения dilatации коронарных артерий; Типоразмеры: диаметр (мм) 1,25; 1,5; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5 мм длина (мм) 9, 15, 20 мм; Профиль кончика: не более 0,43 мм (0,016"), Возможность использования проводникового катетера с внутренним диаметром 0,36 мм (0,014"); Наличие гидрофильного покрытия дистального шифта; Диаметр проксимального шифта не более - 1,9 Fт (0,64 мм), дистального не более - 2,4 Fт (0,08 мм); Наличие рабочей длины катетера 145 см; Наличие платиново-иридиевых рентгенконтрастных 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 | 5 | 89 000 | 445 000 |
| 39 | Каротидный стент | Самораскрывающийся каротидный стент с устойчивой защитой от тромбоза, двухслойная сетчатая 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 | 10 | 680 000 | 6 800 000 |
| 40 | Микропроводник | • Гибридная технология. • Диаметр 0,012" у дистальной и 0,014" у проксимальной части. • Внутренняя часть из стали, в дистальной части из нитинола. • Микрокатетер общей длиной 200 см, нитиноловой частью 60 см, формируемая часть микропроводника длиной 1,4 см, протяженность гидрофильного покрытия – 40 см. | ШТ | 30 | 203 000 | 6 090 000 |
| 41 | Микропроводник | • Микропроводник с мягким 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 | 500 000 | 1 000 000 |
| 42 | Нейроваскулярный проводник 0.010", 0.014" | Микропроводник для нейронavigation. Диаметр: 0,010", 0,014". Наличие длины: 200, 300 см. Длина рентгенконтрастной части: 3 см, 5 см. Материал сердечника: сталь. Тип сердечника: конический. Длина оплетки: 9,5 см, 30 см. Варианты дистального кончика: наличие прямого, микрошейпинг 90°. Варианты покрытия дистальной части: гидрофильное (не менее 170 см). Покрытие проксимальной части: при длине 300 см - PTFE. Возможность удлинения не менее 165 см. | ШТ | 30 | 139 000 | 4 170 000 |

| | | | | | | |
|----|--|--|----|----|-----------|-----------|
| 43 | Проводниковый катетер | "Проводниковый катетер предназначен для использования с проводником 0,035" или 0,038". Покрытие PTFE внутренней части катетера. Некоиньеский оплетенный катетер изменяемой жесткости с заранее созданной формой дистального сегмента, который содержит рентгеноконтрастную метку примерно 2 мм проксимально дистальному концу. Длина 95 см, размеры 5F, 6F. Возможные конфигурации дистальной части: STR, MP2, длина 7 см. | ШТ | 30 | 115 000 | 3 450 000 |
| 44 | Микрокатетер | • Усиленный катетер, состоящий из 7 сегментов. • Аправляточно отполированная дистальная часть катетера. • 2 платиновых маркера, позволяющих производить отсоединение спиралей 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 F - внутренний диаметр 0,027". • Общая длина 150 см. • Доступен в двух видах: «обычный» и «жестра поддержка». | ШТ | 10 | 323 000 | 3 230 000 |
| 45 | Катетер дистального доступа 5F | 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 | 10 | 829 000 | 8 290 000 |
| 46 | 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 | 5 | 829 000 | 4 145 000 |
| 47 | Нейроваскулярный направляющий катетер | Различная жесткость у проксимальной, средней и дистальной части проводникового катетера. Наличие размеров: 4, 2, 6, 7, 8 F. Материал катетера: гидрофильное покрытие, - наружный слой - нейлон, средняя часть - уникальная двойная оплетка Shinka, внутренний слой - PTFE (политетрафторэтилен), дистальный кончик рентгеноконтрастный, у основания протектор соединителя с просветом. Наличие платиновых рентгеноконтрастных маркеров. Наличие аправляточного 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 длин 80, 90, 100, 110 см. Наличие аправляточного кончика. Наличие вариаций с длинным нитродосером 4, 5, 6 F. | ШТ | 40 | 100 000 | 4 000 000 |
| 48 | Жидкая эмболическая система | Жидкая эмболическая система, без клея. Является неадгезивным сополимером, основанном на поли-лактид-со-гликолиде (PLGA) и поли-гидроксиэтил метакрилате (НЕМА). Рентгеноконтрастность придает йодосодержащие агент - трийодид фенол. Не содержит металла. Доступна в трех концентрациях 25, 30 и 35%. Система состоит из одного 1 куб см заполненного шприца с эмболизирующим препаратом, одного 1 куб см заполненного шприца с DMSO и дв дилтера для разных микрокатетеров. Не требует времени на приготовление. | ШТ | 5 | 540 000 | 2 700 000 |
| 49 | Система защиты от эмболии | Фильтр для защиты от дистальной эмболии. Концентрическая конструкция позволяет симметрично расширять фильтр, что обеспечивает хорошее прилегание к стенке сосуда. Материал устройства - нитинол (никелит титана), дизайн устройства - плетеная микросетка. 4 рентгеноконтрастных маркера на конце прутьев и 3 маркера (дистальный кончик катетера, на дистальной и проксимальной части системы защиты). Характеристики: аправляточный кончик с рентгеноконтрастной меткой, длина корзины 19,6-23,1 мм (в зависимости от диаметра), гибкость выбора с лобым проводником 0,014 дюйма, для прохождения сложных поражений. Профиль дистальной части в сложенном состоянии 3,5-4,5 F. Рабочая длина доставки катетера - 165 см, удлинитель - 150 см. Устройство при извлечении одновременно закрывает фильтр со всех сторон, также можно производить закрытие под любым углом. Гибкий катетер доставки и мягкий дизайн наконечника обеспечивают улучшенную отслеживаемость в сложной анатомии. Размеры: Ø корзины Small (для сосудов 3,0-4,5 мм), Large (для сосудов 4,5-6,5 мм). Устройство для извлечения одновременно закрывает фильтр со всех сторон, чтобы минимизировать потерю эмболов. | ШТ | 2 | 695 000 | 1 390 000 |
| 50 | Эмбол-ретривер с взаимосвязанными клетками | • Показаны к реваскуляризации остроо ишемического инсульта. • Состоит из подерженных свертылаино восстановивающихся клеток, соединенных нитиноловой губкой, маркерными полосами и проволокой из нержавеющей стали. • Каждый сегмент может самостоятельно обходить изгибы и выгибы. • Совместим с 0,017" микрокатетером. • Доступна в различных конфигурациях : 3-5 сфер, диаметр 3,0 - 6,0 мм. Рабочая длина от 15 до 44 мм." | ШТ | 2 | 2 500 000 | 5 000 000 |
| 51 | Многоосный редукиционный винт | Многоосный редукиционный винт самонарезающийся. 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 перестрою резьбу. Конический кончик должен имитировать угол введения трансдигуляриного 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 | ШТ | 50 | 34 860 | 1 743 000 |

| | | | | | |
|----|---|---|----|----|----------------------|
| | | 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. | | | |
| 52 | Многоосный транспедикулярный винт | Многоосный транспедикулярный винт самонарезающий. Обработка поверхности анодным окислением. Стержень диаметром 5,5 мм с огненным сопротивлением установки металлом. Конструкция с двойной резьбой должна обеспечивать более высокую скорость введения винта. Закрывание квадратной резьбой должно минимизировать распространение и уменьшать перекрестную резьбу. Конический кончик должен напигрывать угол введения транспедикулярного 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 | 34 860 1 743 000 |
| 53 | Заполнитель для костного цемента типа I (наполнитель и толкатель цемента, стопорная втулка) | Наполнитель для костного цемента обеспечивает подачу костного цемента в требуемую область. Толкатель для костного цемента проталкивает цемент через наполнитель, обеспечивает равномерное распределение цемента. Стопорная втулка термостойкая и предотвращает обратный выход цемента. Особенности: - Высокая точность введения костного цемента. - Удобство использования в сложных анатомических условиях. - Комплект полностью стерилизуемый. - Совместимость с различными типами костного цемента. Комплект соответствует требованиям международных стандартов ISO 13485 и ISO 10993. Наполнитель костного цемента – cement filler – объем – 2мл, толкатель костного цемента – cement pusher – объем – 2мл, стопорная втулка (обтуратор) размера 177. Материал – полимер. | ШТ | 10 | 85 100 851 000 |
| 54 | Полиаксимальный редуционный винт | Полиаксимальный редуционный винт. (Исключая внутренний винт). Показания: Дегенеративное заболевание межпозвоночных дисков, Травма, Стеноз и искривление позвоночного канала, Опухоль позвоночника, Образование псевдоартроза, Неудачная операция по сращиванию. Для соединения обжимных шинцов используются круглые пазы с обеих сторон. Увеличена внутренняя ширина U-образного удлинителья, что облегчает установку стержня. Конструкция с резьбой под обратным углом позволяет избежать обрыва метчика и повреждения резьбы. Удлинительный патрбок длиной 80 см, выступающий из кожи, удобен в эксплуатации. Дополнительная конструкция отверстий для костного цемента может обеспечить более надежную фиксацию у пациентов с остеопорозом. Канюлированный винт для минимально инвазивной хирургии, меньших разрезов, значительно сокращает время восстановления. Материал: титановый сплав. Размеры: Диаметр винта 5,0мм, 5,5мм, 6,0мм, 6,5мм, длина варьируется от 30 до 50 мм с шагом 5 мм. | ШТ | 40 | 95 100 3 804 000 |
| 55 | Трансфораминальный кейдж для грудного и поясничного отдела | Трансфораминальный кейдж для грудного и поясничного отдела. Высокая прочность, отличная устойчивость металла к усталости и биосовместимость. Эффект защиты от малых напряжений. Анатомические функции поддержки. Показания: Дискогенная боль в спине с болью в нервных корешках или без нее. Нейропатическая боль, вызванная сдавлением суставного отростка, вызывает невропатическую боль. Стеноз позвоночного канала. Спондилолистез позвоночника. Туберкулез грудного и поясничного отдела. Опухоль грудного и поясничного отдела. Благодаря стойкости к высоким температурам и коррозии стерилизацио можно проводить обычным способом. В имплантаты встроены титановые маркеры, которые предназначены для визуализации на рентгенографических изображениях. Материал: РЕЕК. Размеры: 23×9×7 мм, 27×9×7 мм, 23×9×8 мм, 27×9×8 мм, 23×9×9 мм, 27×9×9 мм, 23×9×10 мм, 27×9×10 мм, 23×9×11 мм, 27×9×11 мм. | ШТ | 3 | 156 240 468 720 |
| 56 | Поясничные кейджи для межпозвоночного сращения | Поясничные кейджи для межпозвоночного сращения (Стерилизованная упаковка). Поясничные межтеловой сращенияи кейдж используются в устройствах внутренней фиксации позвоночника. Каркас изготовлен из материала РЕЕК в соответствии с ASTM F2026 и снабжен маркировочной проволокой из негальвированного тантала, соответствующего стандарту ISO 13782. Каркасы для межтелового сращения позвоночника предназначены для использования в сочетании с устройствами внутренней фиксации позвоночника для аномальных развития. Показания: - Дегенеративные заболевания шейного, грудного и поясничного отделов позвоночника. - Грыжа межпозвоночного диска. - Стеноз позвоночника, дегенеративных заболеваний или вызванная переломами позвоночника или спондилолистезом. - Врожденные деформации позвоночника. Размеры: 45×18×8×6°, 50×18×8×6°, 55×18×8×6°, 45×18×10×6°, 50×18×10×6°, 55×18×10×6°, 45×18×12×6°, 50×18×12×6°, 55×18×12×6°, 45×18×14×6°, 50×18×14×6°, 55×18×14×6°. | ШТ | 3 | 420 000 1 260 000 |

| | | | | | | |
|----|--|--|----|----|-----------|-----------|
| 64 | Внутренний Винт | Винт. Механизм фиксации резьбы под обратным углом внутреннего винта предотвращает расширение хвостовика винта и обеспечивает надежность окончательной заточки. Показания к применению: сегментарная нестабильность позвоночника, вызванная дегенеративными заболеваниями, стеноз позвоночного канала, межпозвоночного диска, переломы и вывихи грудного и поясничного отделов, деформация позвоночника, опухоли грудного и поясничного отделов позвоночника. Материал: Титановый сплав не менее ТС20. Размер: М9. | ШТ | 60 | 5 000 | 300 000 |
| 65 | Эндоваскулярное регулируемое устройство-сетка | Регулируемая ремодулируемая сетка предназначена для процедуры на артериях головного мозга для перекрытия шейки аневризма при технике ассистенции эндоваскулярной эмболизации спиралями. В целях поддержки массы спиралей и сохранения просвета родилтепльской артерии. Совместим с микрокатетером 0,021". Длина от рукоятки до проксимального маркера 1635 мм, длина от проксимального маркера до дистального маркера (длина сетки) 32 мм, длина от дистального маркера до кончика 7 мм. Диаметр сетки в пределах от 1,5мм до 4,5 мм. Устройство должно быть визуально под флюороскопией, провода сетки рентгеноконтрастные, дистальные и проксимальные концы сетки снабжены рентгеноконтрастными маркерами. За счет высокой маневренности, должна обеспечивать легкое вправление сетки. Дистальное сопротивление излому – перетяг 0,25 гПаусов, диаметр дистальной части 150 мм. Устойчиво к коррозии, отсутствие коррозии при непылении в соответствии с ISO 10555-1. | ШТ | 3 | 900 000 | 2 700 000 |
| 66 | Эндоваскулярное регулируемое устройство-сетка | Регулируемая ремодулируемая сетка предназначена для процедуры на артериях головного мозга для перекрытия шейки аневризма при технике ассистенции эндоваскулярной эмболизации спиралями. В целях поддержки массы спиралей и сохранения просвета родилтепльской 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, сетки снабжены рентгеноконтрастными маркерами. За счет высокой маневренности, должно обеспечиваться легкое вправление сетки через извилистую анатомию сосудов. Каждое соединение должно выдерживать 3N силы в соответствии с ISO 10555-1. Дистальное сопротивление излому – перетяг 0,25 гПаусов, диаметр дистальной части 150 мм. Устойчиво к коррозии, отсутствие коррозии при непылении в соответствии с ISO 10555-1. | ШТ | 2 | 1 250 000 | 2 500 000 |
| 67 | Эндоваскулярное регулируемое устройство-сетка | Регулируемая ремодулируемая сетка предназначена для процедуры на артериях головного мозга для перекрытия шейки аневризма при технике ассистенции эндоваскулярной эмболизации спиралями. В целях поддержки массы спиралей и сохранения просвета родилтепльской 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 вправление сетки через извилистую анатомию сосудов. Каждое соединение должно выдерживать 3N силы в соответствии с ISO 10555-1. Дистальное сопротивление излому – перетяг 0,25 гПаусов, диаметр дистальной части 150 мм. Должно быть устойчиво к коррозии, отсутствие коррозии при непылении в соответствии с ISO 10555-1. | ШТ | 3 | 900 000 | 2 700 000 |
| 68 | Регулируемое устройство для тромбозэкстракции (длина 32мм) | Адаптируемое-контролируемое расширяющееся устройство предназначено для ревааскуляризации канала сосудов головного мозга. Длина 32 мм. Диаметр в пределах 1,5мм – 6,0мм. Совместим с микрокатетером 0,021". Визуален под флюороскопией, провода сетки рентгеноконтрастные, дистальные и проксимальные концы сетки снабжены рентгеноконтрастными маркерами. Благодаря уникальной технологии производство имеет высокую маневренность, что обеспечивает легкое вправление сетки через извилистую анатомию сосудов. Каждое соединение выдерживает 3N силы в соответствии с ISO 10555-1. Дистальное сопротивление излому – перетяг не более 0,25 гПаусов, диаметр дистальной части 100 мм. | ШТ | 7 | 1 300 000 | 9 100 000 |
| 69 | Устройство-фиксатор для постоянной/временной пластики сосуда | Устройство-фиксатор сосудов титановый для постоянной/временной окклюзии. Наличие изгибов: прямой, байонетный, слегка изогнутый, изогнутый, 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 типов миниустройств-фиксаторов. Наличие мостика, предотвращающего соскальзывание браншей. Поверхность браншей должна выполнена в форме желобка, что позволяет значительно расширить площадь соприкосновения браншей и увеличить силу сжатия. Благодаря уникальному дизайну, который предотвращает скопление и обеспечивает сохранность | ШТ | 4 | 165 000 | 660 000 |

| | | | | | | |
|----|--|--|----|----|-----------|-----------|
| | | <p>огражающих тканей, риск повреждения сосуда минимален. Маркировка лазером каждого устройства-фиксатора индивидуальным серийным номером. Указание силы смыкания на индивидуальной упаковке устройства-фиксатора. Сила смыкания стандартных постоянных и временных браншей от 50 до 165. Устройство-фиксаторы должны обеспечивать высочайшую биологическую совместимость, прочность и износостойчивость, необходимые для постоянной имплантации. Рукоятки устройств-фиксаторов и зажимы инструментов для устройств-фиксаторов должны соответствовать друг другу по цвету. Материал кобальт-хром-молибденовый сплав, сплав неферромагнитный. Возможность проведения МРТ интенсивною до 3-х Тесла. Поставка в индивидуальной нестерильной упаковке. Во избежание повреждения и для удобства захвата и перемещения, каждый клипс помещен в индивидуальный металлический контейнер и закреплен в термостойкой силиконовой губке.</p> | | | | |
| 70 | Регулируемое устройство для тромбозэкстракции (длина 23мм) | <p>Адаптируемо-контролируемое расширяющееся устройство предназначенное для реваскуляризации канала сосуда 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 производства имеет высокую маневренность, что обеспечивает легкое atraumaticное движения через извилистую анатомию сосуда. Каждое соединение выдерживает 3N силы в соответствии с ISO 10555-1. Дистальное сопротивление низкому – перетяг не более 0,25 градуусов, диаметр дистальной части 100 мм</p> | ШТ | 2 | 1 500 000 | 3 000 000 |
| 71 | Диагностические катетеры 5F, длиной 100 см | <p>Катетер диагностический периферический. Материал катетера – полиуретан, стальная внутренняя оплетка для придания жесткости, мягкий atraumaticный рентгеноконтрастный дистальный кончик без оплетки, силиконовое наружное покрытие SLX. Характеристики: максимальное давление – 1050 (5 F) либо 1200 (A) psi (4 и 6 F), внутренний просвет катетера – 0,035" либо 0,038". Скорость тока контраста – до 35 мл/сек. Наличие полного спектра форм кончиков. Спектр применения – селективные, обзорные, калибрационные. Наличие катетеров с боковыми отверстиями для более плотного рентгеноконтрастирования. Размеры: длина 65, 80, 90, 100, 110 и 125 см, диаметры 4, 5 и 6 F. Размеры по заявке Заказчика</p> | ШТ | 30 | 9 900 | 297 000 |
| 72 | Проводниковый катетер 8 F | <p>Катетер проводниковый периферический. Материал катетера – наружный слой – Nylon (нейлон), средняя часть – армированная двусплошная стальная оплетка, внутренний слой – PTFE покрытие (политетрафторэтилен), дистальный кончик рентгеноконтрастный (длина 2,5 мм). Мультисетментный дизайн. Термосплавка отдельных сегментов (мягкого кончика, формирующей части, основного shaft), кончик мягкий, гибкий, atraumaticный. «Трицидная технология» оплетки увеличивает внутренний просвет и обеспечивает поддержку во время манювляции. Армирование стенки катетера стальной сеткой препятствует перегибанию устройства в местах анатомических изгибов. Постоянный внутренний просвет по всей длине. Внутренний просвет катетера: 9 F – 0,098", 8 F – 0,088", 7 F – 0,078" (A) Размеры: длина 80, 90, 95, 100 и 125 см. Размеры по заявке Заказчика</p> | ШТ | 40 | 42 900 | 1 716 000 |
| 73 | Периферический баллонный катетер 0.014 | <p>Катетер дилатационный периферический. Материал катетера – «Дюролин» (нейлон вестамид), shaft – нейлон. Маркеры длины баллона – 2 утолщенных рентгеноконтрастных маркеров (длина 1,0 мм) из платины и иридия. Рентгеноконтрастный кончик (2 из 5,5 мм). «Моноорельсковый» дилатационный катетер (коаксиальная часть – 25 см от дистального кончика), совместимый с проводником 0,014", нитролдосером 4 F, проводниковым катетером 6 F (7 F для размера Ø 7 мм * 4 см). Рабочая длина системы доставки 142 см. Диаметр shaft 3,3 F, есть 2 маркера «выхода» на расстоянии 90 и 100 см от дистального кончика для сокращения времени обучения. Баллон высокого давления: номинальное 10 атм., максимальное давление разрыва 14 атм(A), (до Ø 7,0 мм) и 12 атм. (Ø 7,0 мм). 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</p> | ШТ | 25 | 115 411 | 2 885 275 |
| 74 | Кейдж длиной (мм): 20, 27, под углом 0, 6, 12, 18 градуусов, высотой (мм): 18, 16, 14, 12, 10, 8, шириной (мм): 60, 55, 50, 45, 40 | <p>Кейдж для косою доступа - прямой кейдж для установки между двумя замыкательными пластинами смежных позвонков через косою передний доступ во время операций по интраскопическому спондилодезу. Выполнены из киежок PEEK (полиэфиркетона), 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 лордоза 0, 6, 12, 18 градуусов. Наличие танталовых маркеров для интра- и постоперационного рентгена контроля. Имплантаты выпуклой формы с пулевымиными передним концом для соответствия анатомическим особенностям пациента и возможности подбора более точного размера, симметричные кубические зубцы на поверхности уменьшают вероятность миграции кейджа и способствуют ускоренно спондилодезу. Задняя часть импланта скошена для лучшего анатомического соответствия при установке через косою передний доступ. На задней поверхности нанесена втулка, установленная по средствам шарнирного соединения, для фиксации импактора и облегченного перевода</p> | ШТ | 2 | 760 182 | 1 520 364 |

| | | | | | | | | | |
|----|--|--|----|-----|---------|------------|--|--|--|
| | | | | | | | | | |
| 75 | Винт поясничный размером (мм): 5.5x20, 5.5x25, 5.5x30, 5.5x35, 5.5x40, 5.5x45, 5.5x50 | Винт поясничный специально разработанные для применения при косом доступе к позвоночнику (готовятся при боковом доступе). Изготовлен из титанового сплава марки Ti-6Al-4V, градация 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 фасочная 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 | 99 715 | 398 860 | | | |
| 76 | Пластину с двумя отверстиями большая, малая | Пластина с двумя отверстиями (большая или малая), предназначена для фиксации кейджа при косом доступе. Изготовлена из титанового сплава марки Ti-6Al-4V, градация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. Два отверстия для введения поясничных винтов, угол введения 13 градусов. В средней части пластины имеется фиксирующая крышка для блокировки винтов и предотвращения их миграции. Два варианта исполнения. Большая пластина, размеры: 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, размеры: 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 | 584 214 | 1 168 428 | | | |
| 77 | Пластину 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 | Пластина для фиксации шейного отдела позвоночника от одного до четырех уровней фиксации (4-10 отверстий). Длинной от 20 до 81 мм. Пластины с 4 отверстиями длиной 20-32 мм, шагом 2 мм, Пластины с 4 отверстиями длиной 20-32 мм, шагом 2 мм, пластины с 6 отверстиями длиной 33-55 мм, шагом 2 мм, пластины с 8 отверстиями длиной 48-72 мм, шагом 3 мм, пластины с 10 отверстиями длиной 71-81 мм, шагом 4 мм. Пластины имеют симметричный дизайн с попарно расположенными отверстиями для фиксирующих винтов, между которыми имеется блокирующий механизм. Конструкция встроеного блокирующего «замка» позволяет визуально контролировать заправленные винты. Ширина пластины 17 мм, профиль 2 мм. Широкие «окна» пластины позволяют сохранять хороший визуальный контроль трансплантата и подлежащих тканей. На торцевых краях пластины с обеих сторон имеются срединные выемки для облегчения центрации пластины. Изготовлена из сплава титана марки Ti-6Al-4V, градация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. | ШТ | 4 | 119 848 | 479 392 | | | |
| 78 | Винт двузаходный с изменяемым углом для шейной пластины диаметр 3.5мм, 4.0мм, длина 10мм, 12мм, 14мм, 16мм, 18мм, 20мм | Самосверляющий винт с возможностью изменения угла атака при фиксации пластины, диаметром 3,5 или 4,0 мм, длиной от 10 до 20 мм с шагом 2 мм. Трехгранный кончик самосверлящего винта позволяет перфорировать кортикальный слой под различными углами. Допустимое линейное отклонение 20 градусов. Двузаходная коническая резьба с кортикальной и спонгиозной нарезкой. Перфорация кортикального слоя обеспечивается прохождением специальным инструментом до установки винта. Головка винта низкопрофильная с шестигранным отверстием для фиксации блокирующей отвертки. Изготовлен из сплава титана марки Ti-6Al-4V, градация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. | ШТ | 8 | 16 983 | 135 864 | | | |
| 79 | Винт педикулярный многоосевой, титановый 5.5, диаметр 4.5, 5.0, 5.5, 6.0, 6.5, 7.5, 8.5 мм, длиной 20, 25, 30, 35, 40, 45, 50, 55, 60 мм | Винт костный многоосевой для стержня диаметром 5,5 мм, размером (мм) 4,0, 4,5, 5,0, 5,5, 6,0, 6,5, 7,5, 8,5, длиной (мм) 20, 25, 30, 35, 40, 45, 50, 55, 60, 65 - изготовлен из титанового сплава марки Ti-6Al-4V, градация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. Многоосевой винт с самонарезающей резьбой, с постоянным широким шагом и диаметром, головкой «камерного 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 верхней отделе. Кончик транспедикулярного винта имеет форму (60°). Головка винта фиксирована к ножке сферическим титановым соединением, конус 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/ 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, сагитальная 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 | 250 | 56 309 | 14 077 250 | | | |

| | | | | | | |
|----|---|--|----|-----|---------|-----------|
| 80 | 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 самопронзвольному выкручиванию гайки и уменьшающую горизонтальное давление на головку винта и верхней шестигранной, сепарруемой при закручивании. Сепарруемая часть гайки полая, 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. | ШТ | 250 | 18 137 | 4 534 250 |
| 81 | Винт педикулярный, многоосевой, каннолированный 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 каннолированный многоосевой для стержня диаметром (мм) 5,5, размер (мм) 4,5, 5,5, 6,5, длиной (мм) 35, 40, 45, 50, 55 — 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 широким шагом и диаметром «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 транслитидурного винта имеет форму (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 1,48 и уменьшающейся глубиной от конца к основанию, от 1,49 до 0,35 мм. Ножка винта имеет канало диаметр 0,8 мм. На дорсальной конце ножки имеется шесть отверстий, соединенных с каналом для проведения дополнительного цементной фиксации. 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, сагитальная ширина 9,2 мм, диаметр 12,63 мм. Высота профиля 16,1 мм, диаметр футпринта 11 мм. Угол наклона головки винта относительно оси ножки составляет 28° при любом диаметре ножки винта. | ШТ | 20 | 104 428 | 2 088 560 |
| 82 | Винт педикулярный, многоосевой, фенестрированный, титановый 5,5 мм, диаметром 5,5, 6,5, 7,5 мм, длиной 35, 40, 45, 50, 55 мм | Винт фенестрируемый для стержня диаметром (мм) 5,5, размером (мм) 5,5, 6,5, длиной (мм) 35, 40, 45, 50, 55 — 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 транслитидурного винта имеет форму (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 1,48 и уменьшающейся глубиной от конца к основанию, от 1,49 до 0,35 мм. Ножка винта имеет канало диаметр 0,8 мм. На дорсальной конце ножки имеется шесть отверстий, соединенных с каналом для проведения дополнительного цементной фиксации. 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, сагитальная ширина 9,2 мм, диаметр 12,63 мм. Высота профиля 16,1 мм, диаметр футпринта 11 мм. Угол наклона головки винта относительно оси ножки составляет 28° при любом диаметре ножки винта. | ШТ | 40 | 94 856 | 3 794 240 |
| 83 | Гайка титановая 5,5 с внутренней резьбой, с отгламывающейся головкой | Гайка для стержня диаметром (мм) 5,5 с внутренней резьбой — блокирующая гайка для каннолированных винтов, состоящая из двух частей: нижней фиксирующей высотой 4,5 мм, погружающейся в головку имплантата, имеющей внешнюю резьбу S4, и верхней, сепарруемой при закручивании. Сепарруемая часть круглого сечения имеет прямоугольный внутренний шлиц для плотной фиксации в фиксирующей держателе. Сепарруемая 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 S4 имеет шаг 1,33 мм и является реверсивной, т.е. имеет противоположный (относительно стандартной резьбы) угол наклона: с горизонтальной плоскостью образует угол -5°. На погружаемой плоской нижней поверхности гайки имеется «протрузионный» шлиц. | ШТ | 60 | 26 381 | 1 582 860 |
| 84 | 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, градация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. Гладкий стержень для жесткой фиксации имеет предизогнутую по поперечному профилю форму. Стержень не тримингуется — длинная стержня подбираться интраоперационно путем измерения расстояния между головками винтов с помощью специального инструментария. Стержень с одной стороны имеет конусовидный кончик длиной 10 мм для прохождение мягких тканей с минимальной их травматизацией; с другой стороны, конусовидный кончик имеет вырезку длиной 7 мм для захвата специальным инструментом в процессе введения стержня в головку винтов. — Диаметр 5,5 мм. — Длина от 30 до 100 мм, шаг 5 мм. | ШТ | 10 | 72 551 | 725 510 |

| | | | | | | |
|----|---|---|----|---|---------|-----------|
| 85 | Устройство для наполнения кости | <p>Устройство для наполнения кости. Прибор для заполнения костей состоит из насадок из нержавеющей стали и поршей 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.</p> | ШТ | 4 | 51 975 | 207 900 |
| 86 | Блокируемый межпозвонковый шейный кейдж | <p>Блокируемый межпозвонковый шейный кейдж - предназначен для проведения переднего шейного межтелового спондилолиза у пациентов со сформированной мышечной системой, с забоеванным диском 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 фиксации винтом. Винты проходят через часть устройства, расположенную внутри тела позвонка, тем самым стабилизируя позвонок и предотвращая выпадение имплантата. Два варианта исполнения с углом локота 0 и 6 градусов. Размер футурифта 15x12 мм или 17x14 мм. Боксовые порты для захвата устройства для вставки. Устройство создано рентгенопрозрачным с возможностью заполнения артографическим контрастом. Изготовлено из биосовместимого материала (полиэфирэфиркетон), отвечает требованиям стандарта ASTM F2026 и содержит танталовые рентгеноконтрастные метки и поворотный механизм блокировки винтов. Импланты имеют одноэтапный 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.</p> | ШТ | 1 | 361 285 | 361 285 |
| 87 | Самосверлящий винт | <p>Самосверлящий винт - диаметр 3,5, 4,0 мм, длина 11, 13, 15 мм, изготовлен из титанового сплава марки Ti-6Al-4V, радиация У, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. Винты предназначены для использования с блокируемым межпозвонковым шейным кейджем при проведении переднего шейного межтелового спондилолиза у пациентов со сформированной мышечной системой, с забоеванием диска шейного отдела позвоночника на уровне дисков от С2-С3 до С7-Т1. Двойная резьба: кортикальная в проксимальной части винта, спонтонная в дистальной. Дизайн резьбы обеспечивает прочность установки винта. Визуальное подтверждение заправки.</p> | ШТ | 2 | 24 125 | 48 250 |
| 88 | Набор для кифопластики | <p>Набор для кифопластики - система пластического восстановления позвоночника, предназначена для лечения переломов 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 калибра (4,2 мм). Состоит из правокрального остеинтродьюссера, установленного в рабочей канале, дополнительного рабочего канала, прецизионного сверла; 2. Костный баллон - 2 шт. Надутые костные баллоны состоят из надувного баллона на дистальном конце, коаксиального двойного полостного стержня и У-образного адаптера. Баллон спроектирован для сжатия губчатого вещества кости и/или смещения кортикальной кости во время надувания. Баллон предназначен для восстановления давления 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 мл; 3. Устройство для наполнения кости - 6 шт., Прибор для заполнения костей состоит из насадок из нержавеющей стали и поршей 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; 4 Шприц для наполнения - 2 шт. Раздувающий шприц состоит из одноканального пластмассового шприца с интегральным датчиком давления и цифровым дисплеем, нарезным поршнем с рукояткой для облегчения давления и тубой удлинительной трубки высокого давления.</p> | ШТ | 2 | 615 202 | 1 230 404 |
| 89 | Костный цемент | <p>Костный цемент - рентгеноконтрастный РММА костный цемент высокой вязкости. Основной компонент цемента полиметилметакрилат, 30% составляет рентгеноконтраст (сульфат бария). Вязкостные свойства позволяют использовать его при проведении баллонной кифопластики. Рекомендованная рабочая температура 22-23°C. 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.</p> | ШТ | 2 | 125 118 | 250 236 |

| | | | | | | |
|----|---|--|----|----|---------|-----------|
| 90 | Устройство для биоопси кости Биопсия кости | Устройство для биоопси кости – биоопсонная игла для малонавязывающего забора костного материала, совместима с рабочей канюлей системы пластического восстановления позвоночника. Состоит из канюли 4,2 мм (3 калибр) и металлического стержня для выталкивания ткани. | ШТ | 1 | 79 522 | 79 522 |
| 91 | Датчик измерения внутричерепного давления паренхиматозный | Назначение: измерение внутричерепного давления с помощью полупроводникового микрочипа в паренхиме. Катетер 5F: длина 55 см (от кончика к разьему) по сантиметровой шкале; материал катетера: полиуретан, материал корпуса: титан | ШТ | 2 | 369 907 | 739 814 |
| 92 | Набор для туннелирования | Одноразовый стерильный упакованный сращиваемый туннельный рукав СН8 (2,64) или СН12 (3,96) с провакаром | ШТ | 10 | 20 807 | 208 070 |
| 93 | Шунтирующая система, стандартная | Шунтирующая система, стандартная, низкого, среднего или высокого давления. Разработана для снижения риска гипердренирования СМЖ. В конструкцию клапана включено антисифонное устройство – Дельта-камера, позволяющее поддерживать интравентрикулярное давление пациента в пределах физиологической нормы, независимо от скорости выработки ликвора и положения тела пациента (лежа/стоя). В норме дифракта камеры закрыта и открывается при увеличении положительного интравентрикулярного давления. При нарастании отрицательного давления – немедленно закрывается. Клапан Дельта состоит из двух различных материалов – полипропилена и силикона (без примеси латекса), исключаящих спливание и деформацию клапана. Рентгеноконтрастные метки и кодовые обозначения на клапане указывают направление тока ликвора, места соединения с катетерами и градицию по давлению. Все клапаны Дельта включаются в себя резервуар для инъекций и ватны проб ликвора, а также окклюдеры для избирательной промывки. Катетеры производятся из силикона (без примеси латекса), что препятствует их спливанию и леглетсееобразованию. Отсутствие металлических деталей в системах позволяет без помех проводить КТ и ЯМР исследования. В комплект входят: Клапан, стандартный, размер 40x8 мм.; Вентрикулярный катетер, стандартный, с правоугольной клипсой, со ступенью, импретнирован барием, длина - 230 мм., внутренний диаметр - 1,2-1,3 мм., наружный диаметр - 2,1-2,5 мм. Наричне 4 рядов по 8 отверстий на дистальном конце катетера длиной 16 мм. Наричне 3 маркеров длины, через 50 мм. от проксимального конца; Кардиоперитонеальный катетер, стандартный, импретнирован барием, длиной 900 мм, наружный диаметр 2,5 мм., внутренний диаметр 1,3 мм. Наричне 8 щелевидных отверстий, расположенных под углом 90 градусов в стенке катетера. Наричне 3 маркера длины на расстоянии 100 мм. от открытого конца. Наричне 2 щелевых отверстий, расположенных под углом 180 градусов в стенке катетера. Режим функционирования: 1.0/1.5/2.0 | ШТ | 2 | 256 682 | 513 364 |
| 94 | Кейдж шейный прямой, выпуклый, размером 13x11, 15x12, 17x13 мм, высотой 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 мм. | Системы кейджей разной ширины, высоты и геометрии имеют различия, которые могут быть выставлены 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 нарушений позвоночника. Вотпутье геометрии формы имплантатов позволяют упаковывать их inside. Системы кейджей должны состоять из кисток РЕЕК (полнэфраферкетона), материал РЕЕК (Polietoetoketolon). Размеры 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 (в зависимости о заявки конечного покупателя). | ШТ | 2 | 105 663 | 211 326 |
| 95 | Кейдж длиной 20, 25 мм, высотой 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18 мм, угол лордоза 0, 4, 7 градусов | Межпозвоночные кейджи, предназначенны для имплантации из заднего доступа техникой РЛУГ и ТЛУГ; материал РЕЕК (Polietoetoketolon); - материал РЕЕК (Polietoetoketolon) безопасен и совместим с процедурами МРТ; - зазубренная поверхность контакта кейджа с пластинками тела позвонка; - форма кейджей в сагиттальной плоскости позволяет воспроизводить поперечный лордоз по меньшей мере 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, напоминающая форму тули передняя часть кейджа облегчает имплантацию и позволяет разместить имплантат без начальной дистракции; - 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-контрастными интeгрированными танталовыми радиологическими маркерами для чёткой | ШТ | 30 | 121 285 | 3 638 550 |

| | | | | | | | | |
|-----|--|--|----|-----|---------|------------|--|--|
| | Набор для вертебропластики | проверки положения имплантата; - имплантаты имеют перманентную маркировку; - кейджи устанавливаются в стерильном и нестерильном виде; | | | | | | |
| 96 | Стержень диаметром 3,5 мм, длиной 40, 60, 90, 150, 240 мм | Стержень. Служит каркасом конструкции из нескольких транспедикулярных 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; имплантурных сплав титана, соответствующий международному стандарту 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 | 125 | 283 550 | 35 443 750 | | |
| 97 | Винт затылочный Диаметр 4,0, 4,5 мм Длиной 6, 8, 10, 12, 14, 16 мм | Винт затылочный - Головка винта полушаровидная, высотой 2мм под отвертку типа Torx T15, глубина шляпа 1,8мм. Диаметр винта 4,0мм и 4,5мм. Винт имеет самонарезающую резьбу что позволяет фиксировать его без использования метчика. Рабочая часть винта имеет конусное закругленное начало, вершинный угол - 60°. Конусное начало имеет 1 полочку R=1,5 мм. Длина винтов 6, 8, 10, 12, 14, 16 мм. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий; имплантурных сплав титана, соответствующий международному стандарту 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. Полирование изделия: вибрационная обработка. Винт 4,5мм золотого цвета, 4,5мм коричневого цвета. | ШТ | 4 | 24 704 | 98 816 | | |
| 98 | Пластинка затылочная маляя, средняя, большая | Пластинка затылочная. В форме листа клевера. Габаритные размеры 35x43мм. Толщина 2,4мм. 5 отверстий диаметром 5,1мм. На концах передних края головки типа камертон. Диаметр головки 8,5 мм, высота головки 10,2 мм, спланирована с обеих сторон на размер 6,7 мм, ширина канала под стержень 3,7 мм, внутренняя резьба головки специальная S6,4x1 мм. Доступные диапазоны размеров 25-35мм, 35-45мм и 45-55мм. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий; имплантурных сплав титана, соответствующий международному стандарту 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 | 172 007 | 172 007 | | |
| 100 | Винт полиаксиальный Диаметр 3,5, 4,0, 4,5 мм, длиной 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, | Винты транспедикулярные полиаксиальные, самонарезающие, цилиндрической формы по всей длине внешнего диаметра, резьба на стержне коническая, внешний диаметр резьбы постоянный. Резьба диаметром 3,5, 4,0, 4,5 мм, длиной 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40 мм. Резьба на винте полая. Стержень винта с переменной длиной: от головки винта центрирующийся конус стержня со спонгиозной резьбой, далее переходный конус стержня и завершающий конус стержня с кортикальной резьбой и закругленным концом. Стержень винта имеет шарообразную головку, на которой нанесены ступенчатые круговые надрезы, которые эффективно фиксируют стержень винта в головке винта. Полиаксиальные винты обеспечивают стабильную | ШТ | 20 | 49 573 | 991 460 | | |

| | | | | | | |
|-----|---|--|----|----|---------|-----------|
| | 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40 мм | <p>угловую фиксацию головки винта в диапазоне 45°. Внутри головки винта находится 2 втулки с шаровидным углублением, которые блокируют головку стержня с головкой винта в момент фиксации стержня диаметром 6 мм зажимным винтом. Винты атравматические. Однозаходная костная резьба винта запрокинута таким образом, чтобы обеспечить стабильное крепление в губчатой и кортикальной кости, а также повысить прочность винта в области головки. Головка титан-камертон. Диаметр головки 8,5 мм, высота головки 10,2 мм, сплюснена с обеих сторон на размер 6,7 мм, ширина канавки под стержень 3,7 мм, внутренняя резьба головки 4,5х1,5х0,45мм, что позволяет ухватить головку винта прижимным инструментом. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., N - 0,009% max., H - 0,009% max., Ti - остальное.</p> | | | | |
| 101 | <p>Винт Полиаксимальный частично нарезной диаметром 3,5, 4,0 мм, длиной 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36 мм</p> | <p>Винты трансепидуральные полиаксимальные, самонарезающие, цилиндрической формы по всей длине внешнего диаметра, резьба на стержне коническая, внешний диаметр резьбы постоянный. Резьба диаметром 3,5, 4,0 мм, длиной 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36 мм. Резьба на винте не полная. Стержень винта с переменным диаметром: от головки винта центрирующийся конус стержня со спонгиозной резьбой, далее переходный конус стержня и завершающий конус стержня с кортикальной резьбой и закрученным концом. Стержень винта имеет шарообразную головку, на которой нанесены ступенчатые круговые надрезы, которые эффективно фиксируют стержень винта в головке винта. Полиаксимальные винты обеспечивают стабильную угловую фиксацию головки винта в диапазоне 45°. Внутри головки винта находится 2 втулки с шаровидным углублением, которые блокируют головку стержня с головкой винта в момент фиксации стержня диаметром 6 мм зажимным винтом. Винты атравматические. Однозаходная костная резьба винта запрокинута таким образом, чтобы обеспечить стабильное крепление в губчатой и кортикальной кости, а также повысить прочность винта в области головки. Головка титан-камертон. Диаметр головки 8,5 мм, высота головки 10,2 мм, сплюснена с обеих сторон на размер 6,7 мм, ширина канавки под стержень 3,7 мм, внутренняя резьба головки специальная S6,4x1 мм. На боковой закругленной поверхности головки расположены два углубления на размер 4,5х1,5х0,45мм, что позволяет ухватить головку винта прижимным инструментом. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., N - 0,009% max., Ti - остальное.</p> | ШТ | 6 | 53 650 | 321 900 |
| 102 | Винт блокирующий | <p>Винт блокирующий, предназначен для зажима стержня в головке трансепидурального винта. Диаметр винта 6,4 мм, резьба специальная трансепидуральная несимметричная диаметром S6,4x1 мм, обеспечивает высокую прочность и предотвращает перекос резьбы. Срезанный профиль резьбы предотвращает разгибание плечевой головки благодаря направлению сил реакции внутри винта. Высота винта 3,12 мм, винт канюлированный. Шлиц винта выточен под отвертку типа TORX T1.5. Во избежание ошибок, соединение винта с отверткой возможно только с одной стороны. Зажимной винт полностью прячется в чаше головки винта. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остальное. Анодирование винта в синий цвет.</p> | ШТ | 26 | 9 917 | 257 842 |
| 103 | Имплантат раздвижной М, размером 25-34, 31- 46,42-64 | <p>Диаметр предварительно собранного кейджа: 18 или 22 мм. Состоит из: база, средняя часть, не требует дополнительной блокировки. Размеры кейджа независимо от размера: 25-34 мм, 31-46 мм, 42-64 мм. Компоненты эндопротеза изготавливаются из полиэфирфторкетона (PEEK). Предназначен для установки при корпектомии позвонка.</p> | ШТ | 2 | 546 449 | 1 092 898 |
| 104 | Крышка концевая М 22, М 26х22, М 30х26, угол 0, 3, 5, 9 градусов | <p>Концевая крышка для регулируемого имплантата (2 шт. на кейдж). Зубчатая поверхность для лучшей фиксации между концевыми пластинками смежных позвонков. Четыре угла наклона концевых крышек: 0°, 3°, 5° и 9°. Концевые крышки различных размеров (круглые – диаметр 18 и 22 мм соответственно), для имплантата 22 мм предусмотрены варианты крышек в форме усеченного круга диаметром 26 и 30 мм для увеличения площади футпринта. Изготавливаются из полиэфирфторкетона (PEEK).</p> | ШТ | 4 | 151 587 | 606 348 |
| 105 | Втулка, удлиняющая М, размером 9, 18 | <p>Втулка удлиняющая, диаметром 22 мм используется для удлинения раздвижного регулируемого имплантата. Изготавливается из полиэфирфторкетона (PEEK). Титановые рентгенпрозрачные метки.</p> | ШТ | 1 | 111 537 | 111 537 |

| | | | | | | |
|-----|---|--|----|----|---------|-----------|
| 106 | Имплантат сетчатый размером 10/7, 12/88, 15/88, 20/88 | Титановый имплантат для замены тела позвонка в виде тонкостенной перфорированной втулки с возможностью резки до нужного размера, внутри большое отверстие для костного трансплантата, широкий диапазон доступных размеров диаметров: 10, 12, 15, 20 мм, что позволяет выбирать имплантаты для шейного, грудного и поясничного отделов позвоночника, диаметры с цветовой кодировкой, широкий ассортимент отрезанных по размеру высоты имплантатов, в зависимости от диаметра от 7 мм до 88 мм, имплантация возможна с различными оперативными доступами: передним, передне- и заднебоковым, боковым. Возможность установки опорных крышек, снижающих риск оседания имплантата в телах позвонков. | ШТ | 5 | 121 852 | 609 260 |
| 107 | Крышка зубчатая диаметром 10, 12, 15, 20 | Опорные крышки, для установки на сетчатые имплантаты, снижающие риск оседания имплантата в телах позвонков. Доступные диаметры: 10, 12, 15, 20 мм, наличие плоских и угловых версий 2,5° и 5° диаметры с цветовой кодировкой, соответствующие диаметрам имплантата, зубчатая поверхность опорных крышек, повышающая стабильность установки имплантата и снижающая риск миграции, опорные крышки устанавливаемые в имплантатах блокируются методом вжатия (press-fit), без необходимости использования дополнительных предохранительных элементов. Используются повторно. | ШТ | 10 | 62 863 | 628 630 |
| 108 | Защитный твердый Мозговой оболочка Размерами 6,0x14,0 см ;8,0x9,0 см; 4,0x10,0 см; 5,0x6,0 см; 4,0x5,0 см ; 2,0x10,0 см; 1,5 x 3,0 см; 6,0x8,0 см; 2,5 x 2,5 см; 5,0 x 5,0 см; 2,5 x 7,5 см; 7,5 x 7,5 см; 10,0 x 12,5 см | Объемное решение на коническом титане. ШП. Изготавливается из 12/14 и 4 мм/толщ. нержавеющей и титановой нержавеющей стали. Протез твердой мозговой оболочки Luoriant состоит из высокопрочного коллагена, который производится из бычьего перикарда. Специальный процесс производства гарантирует, что протез полностью очищен от неколлагеновых компонентов, таких как энзимы, липиды и неколлагеновые протеины. После имплантации колонизируется клетками эндотелиальной соединительной ткани, т.е. происходит регенерация. В этом материале и хорошая совместимость с тканью организма пациента. Колонизация протеза клетками соединительной ткани начинается буквально через несколько дней после имплантации. Полная регенерация происходит в период от 1 до 3 месяцев. (Отрубка необходимого размера производится по заявке заказчика) Стерильный, одноразовый. | ШТ | 7 | 445 000 | 3 115 000 |
| 109 | Фреза - перфоратор | Фреза краниоперфоратора взрослая, одноразовая, с двумя режущими диаметрами 14 и 11 мм. Предназначен для сверления титанового отверстия. При прохождении стекловидной пластинки автоматически останавливается. Большой диаметр должен не позволить провалиться в полость черепа. Длина 61,2 мм, диаметр 16,4 мм, вес 37 гр, скорость вращения 1250 об/мин, стерильная, одноразовая. Инструменты изготовлены из медицинской нержавеющей стали. | ШТ | 4 | 162 540 | 650 160 |
| 110 | Бур хирургический круглый, бороздчатый, агрессивный диаметром 2 мм | Бур круглые рифленые диаметром: 2.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений). | ШТ | 3 | 46 305 | 138 915 |
| 111 | Бур хирургический круглый, бороздчатый, агрессивный диаметром 3 мм | Бур круглые рифленые диаметром: 3.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений). | ШТ | 3 | 43 470 | 130 410 |
| 112 | Бур хирургический круглый, бороздчатый, агрессивный диаметром 4 мм | Бур круглые рифленые диаметром: 4.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений). | ШТ | 3 | 42 525 | 127 575 |

| | | | | | | |
|-----|--|---|----|---|--------|---------|
| 113 | Бур хирургический круглый, бороздчатый, агрессивный диаметр 5 мм | Бур круглые рифленые диаметр: 5.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений). | шт | 3 | 47 250 | 141 750 |
| 114 | Бур хирургический круглый, бороздчатый, агрессивный диаметр 6 мм | Бур круглые рифленые диаметр: 6.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений). | шт | 3 | 50 085 | 150 255 |
| 115 | Бур хирургический круглый, алмазный диаметр 1 мм | Бур круглый алмазный диаметр: 1.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений). | шт | 3 | 53 865 | 161 595 |
| 116 | Бур хирургический круглый, алмазный диаметр 2 мм | Бур круглый алмазный диаметр: 2.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений). | шт | 3 | 40 635 | 121 905 |
| 117 | Бур хирургический круглый, алмазный диаметр 3 мм | Бур круглый алмазный диаметр: 3.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений). | шт | 3 | 35 910 | 107 730 |
| 118 | Бур хирургический круглый, алмазный диаметр 4 мм | Бур круглый алмазный диаметр: 4.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений). | шт | 3 | 42 525 | 127 575 |
| 119 | Бур хирургический круглый, алмазный диаметр 5 мм | Бур круглый алмазный диаметр: 5.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений). | шт | 3 | 50 085 | 150 255 |
| 120 | Бур хирургический круглый, алмазный диаметр 6 мм | Бур круглый алмазный диаметр: 6.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений). | шт | 3 | 53 865 | 161 595 |
| 121 | Бур хирургический круглый, алмазный, грубый 4 мм | Бур круглый алмазный грубый диаметр: 4.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений). | шт | 3 | 60 480 | 181 440 |
| 122 | Бур хирургический круглый, алмазный, грубый 6 мм | Бур круглый алмазный грубый диаметр: 6.0 мм Телескопический концевик ребристый (5 положений). | шт | 3 | 65 205 | 195 615 |
| 123 | Бур хирургический круглый, алмазный, грубый 1.5 мм | Диаметром 1.5мм, Телескопический концевик ребристый (5 положений). | шт | 3 | 68 040 | 204 120 |
| 124 | Бур для нейрохирургии диаметр 2 мм | Диаметром 2 мм, Телескопический концевик ребристый (5 положений). | шт | 3 | 69 930 | 209 790 |

| | | | | | |
|--|--|----|---|--------|---------|
| Сверхло хирургическое с проводником для провода диаметром 1,5 мм | Сверхло стальное для насадок средней длины с отграничителем диаметр 1,5 мм, длина 19мм. Телескопический концевик ребрестей (5 положений). | шт | 3 | 53 865 | 161 595 |
|--|--|----|---|--------|---------|

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 закупкам и отпускаемым, в том числе при закупке 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), комплекующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупке медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса

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

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

При этом допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации; 3) превышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденным Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупке 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 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 вакцины 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 единичного 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 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 настоящего Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупки.

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

Кожакметов Т.К. _____ зам. директора по хирургии

Раимжанов Т.Т. _____ зам. директора по ККМУ

Жумабеков С.М. _____ заведующий аптекой

Салыкова Г.К. _____ начальник отдела государственных закупок

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

Алматы қ.

« _____ » _____ 2025ж.

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 директор, 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 элеуметтік 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:

_____ 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 Бірінғай 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 элеуметтік 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

« _____ » _____ 2025г.

Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Городская клиническая больница №4» Управления общественного здравоохранения города Алматы, именуемый в дальнейшем "Заказчик", от лица которого выступает директор, 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 кепілігі**.

3-тарау. Шарттың бағасы және төлемі

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

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

Төлем түрі аудару арқылы.

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

6. Төлем алдындағы қажетті құжаттар:

1) шарттың көшірмесі;

2) шот-фактура және тауарды жеткізу құжаты).

4-тарау. Тауарды беру және қабылдау шарттары

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

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

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

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

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

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

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

11. Жәшіктерді буып-түю және 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. Леспе қызметтердің бағасы Шарттың бағасына кіреді.

17. Тапсырыс беруші Өнім берушіден Өнім беруші дайындайтын немесе өткізетін қосалқы бөлшектер туралы ақпаратты, атап айтқанда Тапсырыс беруші Өнім берушіден сатып алу үшін тандай 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 жана, 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 действительно 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 партией.

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, тиеспенелту, 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 недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

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

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

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

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

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

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

Глава 8. Заключительные положения

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

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 ерудің көрсетілген күні (егер хабарламада көрсетілсе) осы күндердің қайсысы кешірек болатынына байланысты күшіне енеді.

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

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

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

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

48. Келісім шарт қол қойған күннен бастап күшіне енеді және «31» желтоқсан 2025 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 2025 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
БСН 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 орындалуы 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.

№ _____ Шартқа 1 Қосымша Приложение 1 Договору № _____
« _____ » _____ 2025 ж. от « _____ » _____ 2025г.

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:

Приложение 1
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 закупок
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 закупе по нескольким лотам):

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

(сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк _____
(наименование банка)

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

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

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

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу в соответствии с Правилами, а при признании Потенциального поставщика победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного обеспечения по заключенному договору.

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

Печать Банка