

**Объявление**  
**о проведении закупа медицинских изделий №4 на 2025 год**  
**способом проведения тендера**

г. Алматы

23 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 398 040 105,00 (триста девяносто восемь миллионов сорок тысяч сто пять) 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 «13» января 2025 года.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 11 часов 00 минут «13» 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 № 186 от «23» декабря 2024 года

Досмаилов Б.С.



## ТЕНДЕРНАҢ ДОКУМЕНТАЦИЯ

Город Алматы

«23» декабря 2024 года

**Наименование тендера:** Тендер по закупке медицинских изделий №4 на 2025 год  
**Сумма тендера:** 398 040 105,00 (триста девяносто восемь миллионов сорок тысяч сто пять) тенге, 00 тьын.  
**Количество лотов:** 39 (тридцать девять)  
**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:** «23» декабря 2024 года с 09:00  
**Дата окончания приема заявок:** «13» января 2025 года в 10:00  
**Дата вскрытия тендерных заявок:** «13» 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, Туркесибский район, улица Папаннина, 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 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, 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 требованиям главы 2;**

**Закуп производится с соблюдением принципов:**

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

**Потенциальный поставщик не участвует в закупке, если:**

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

**Потенциальный поставщик, участвующий в закупке, соответствует следующим условиям:**

- 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
- 2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
- 3) не afiliрован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупки или единого дистрибьютора, которые имеют возможность прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (комиссии);
- 4) отсутствие задолженности в 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 закупки по одному лоту предлагает одно торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия, за исключением случая, когда по условиям объявления или приглашения на закупку требуется его комплектность.

К закупке и отпускаемому, 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 заочного (разрешительного документа), 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 изделия (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закупку. 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 закупке единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закупку, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заочного (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 суммы, выделенные для их закупки по каждому лоту, технические и качественные характеристики закупаемых товаров, включая технические спецификации;

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

**Основная часть тендерной заявки должна содержать:**

- 1) заявку на участие в тендере в соответствии с Правилами организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительной 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 копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);

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

5) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или 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 дистрибуторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

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

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

**Техническая часть тендерной заявки должна содержать:**

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

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

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

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

- 1) Гарантийного денежного взноса денег, размещаемых на следующем банковском счете организатора Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения "Городская клиническая больница №4" Управления общественного здоровья города Алматы: БИН 990240002989, ИИК KZ7894806KZT22037275, БИК EURKZKA, АО "Евразийский Банк", КБЕ 16, валюта счета: KZT, назначение платежа – обеспечение тендерной заявки 1%.
  - 2) Банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.
- Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупки по адресу: КСП на ПХВ «Городская клиническая больница №4» УОЗ г. Алматы, Адрес: г. Алматы, Туркесибский район, Улица Паннина 220, 4 этаж (Администрация), кабинет отдела государственных закупок и содержать слова "Тендер по закупке медицинских изделий №4 на 2025 год" и «Не вскрывать до 11:00 часов «13» января 2025 года».

#### Требования к оформлению и предоставлению тендерной заявки

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

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

Тендерная заявка представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью первого руководителя или уполномоченного лица, а также печатью потенциального поставщика (при наличии). Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупки прилагаются 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 «13» января 2025 года по адресу: г. Алматы, Туркесбский район, улица Папанкина 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 иные информационно-документные сведения о тендерной заявке, 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) наименование 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](mailto:zakup_gkb4@mail.ru)



Приложение №1 к тендерной документации

Досмаилов Б.С.



Перечень закупаемых товаров.

Техническая спецификация закупаемых медицинских изделий по тендеру №4 на 2025 год.

№ лота	Наименование лота	Техническая спецификация лота	Ед.изм.	Кол-во	Цена	Сумма
1	Процедурный комплект	<p>1. Простыня 137×180 см –представляет собой защитное покрытие на стол состоящее из двух слоев нетканого материала. Основной слой размером 180±2 см на 137±2 см из полиэтилена медицинского класса. Центральный слой размером 180±2 см на 61±1 см из нетканого материала. На нижней части покрытия нанесен маркером 137×180 см – 1 шт. 2. Антипрозрачная 270×350 см. Простыня антиграфическая одноразовая, размером 350×270 см. Простынь с двумя отверстиями радиального доступа и с двумя отверстиями феморального доступа. Покрытие изготовлено из двух видов нетканого материала: глянцевый нетканый материал плотностью 110±5 грамм на м2, полиэтилен медицинского класса плотностью 50 микро. Общая ширина простыни 270 см ± 2 см, длина 350 см ± 2 см. Центральная часть простыни изготовлена из трехслойного нетканого материала (вискоза, спанбонд, полиэтилен). Обладает высокой устойчивостью к жидкостям и бактериям, а также механическими свойствами, производится из бесконечных полипропиленовых нитей, среднефибровых термическими способом. Центральная часть простыни имеет размер в длину 350 см и в ширину 135 см, так же на ней расположены отверстия с доступами к радиальным и феморальным артериям. Все четыре отверстия с прозрачными краями имеют полосками из медицинского клеа. Размер отверстия радиального доступа диаметром 6,2 см. Размер отверстия феморального доступа диаметром 10 см. Расстояние между центральной точкой радиального доступа 120 см, между центральной точкой феморального доступа 20 см. Простынь с двух сторон имеет края из полиэтилена плотностью 50 микро медицинского класса, размером в длину 350 см ± 2 см и в ширину 68 см ± 2 см. Расстояние от верхнего края простыни до центра отверстий 126 см. Полиэтиленовые края соединены процедурой термического склеивания и сварки, чтобы защитить стюктуру простыни и обеспечить стабильную прочность – 1 шт. 3. Чапа для хранения проводника 2500 мл. Чапа для хранения проводника 2500 мл общий диаметр 2,43 ± 1,5 мм, высота 81 ± 1,5 мм. Травированный внутренний профиль при удержании проводника внутри чаши. Обладает емкостью жидкости 2500 мл, гладкая текстура. Чапа изготовлена из полипропиленового медицинского класса. Чапа содержит внутренний проводниковый замкнутый держатель. Чапа синего цвета. – 1 шт. 4. Диагностический проводник 180×0,035. Проводник с тефлоновым покрытием, длина 180 см, наружный диаметр - 0,035". Дистальный кончик типа J-изогнутый, гибкий, дистальная гибкая часть - 30 мм. Проводник из нержавеющей стали с тефлоновым покрытием. Проксимальная сварка стержня, ленты и катушки несходный материал в глянцевый последовательный купол. Дистальное сварное соединение: сварное соединение стержня, ленты и исходного материала катушки в глянцевый последовательный купол. J выпрямление: когдл натяжная сила приложена к катушке прижимающая к дистальному кону. J должен открыться до минимум 150 градусоv – 1 шт. 5. Чапа 250 мл. Чапа синяя 250 мл из полипропиленового медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс. Общий диаметр 100 ± 1,5 мм, общая высота 75 ± 20 мм. Высота верхней границы составляет 5± 1,5 мм. – 1 шт. 6. Чапа 100 мл. Чапа прозрачная 100 мл из полипропиленового медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 55 ± 1,5 мм, общая высота 63 ± 1,5 мм. – 1 шт. 7. Чапа 60 мл, прозрачная, стакан. Чапа прозрачная 60 мл из полипропиленового медицинского класса, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 63 мм, общая высота 33 мм. – 1 шт. 8. Игла инъекционная 23 Ga 0,6×30 мм. Игла 23G×1¼ дюйма 0,6 мм×30 мм одноразового использования, используется для инъекционных процедур и для аспирации медицинских жидкостей. Игла сделана из нержавеющей стали и замок соединения из пластика ABS. Игла подходит для использования с соединением Льюер или Льюер Лок – 1 шт. 9. Игла пункционная 18 Ga 7 см. Игла используется для получения сосудистого доступа для размещения проводника. Игла сделана из нержавеющей стали и замок соединения из пластика ABS. Игла 18G, длиной 70 мм. – 1 шт. 10. Шприц 20 мл Льюер Лок. Шприц Льюер Лок объемом 20 мл одноразовый, сделан из полипропиленового медицинского класса. Шприц состоит из цилиндра, плунжера, поршня, винтовой иглы иглы. Дистально прозрачный цилиндр позволяет легко измерить объем, содержащийся в шприце и обнаруживать пузырьки воздуха. Шприц имеет градуированную шкалу на цилиндре до 20 мл, шкала легко читается – 2 шт. 11. Шприц 10 мл Льюер. Шприц Льюер объемом 10 мл одноразовый, сделан из полипропиленового медицинского класса. Шприц состоит из цилиндра, плунжера, поршня, винтовой иглы иглы. Дистально прозрачный цилиндр позволяет легко измерить объем, содержащийся в шприце и обнаруживать пузырьки воздуха. Шприц имеет градуированную шкалу на цилиндре до 10 мл, шкала легко читается. – 2 шт. 12. Шприц 5 мл Льюер. Шприц Льюер объемом 5 мл одноразовый, сделан из полипропиленового медицинского класса. Шприц состоит из цилиндра, плунжера, поршня, иглы иглы. Дистально прозрачный цилиндр позволяет легко измерить объем, содержащийся в шприце и</p>	ШТ.	900	41000	36 900 000



2	<p>Инфузионная линия высокого давления.</p> <p>Набор индифлятора</p>	<p>Линия высокого давления. Размеры: 1,8 x 4,78 м. Длина 50, 75, 100, 120, 150см. Сочетает возможность высокого давления с гибкой трубкой. Материал: Рвс, выдерживает давление: 1200 PSI (82 бар). Соединение тип: Лужер лок. Метод стерилизации: этиленоксидом.</p> <p>1 шт. - Шприц индифлятора с давлением не более 30 атм по типу манометра с дополнительной линией от 15 до 32см (по заявке заказчика) с микроговыми крапками высокого давления. Удобный непрозрачный поршень из поликарбоната, сам шприц от 20мл до 30 мл (по заявке заказчика) с ценой деления в 2 мл, циферблат под углом 45% в максимальной доступности для глаз, с ярким белым циферблатом и черным текстом для четкой визуализации. Манометр имеет три типа ручки (по заявке заказчика) Бочка образная, Т образная, и круглая, все виды имеют эргономичный захват и прорезь, для работы в морской среде, совмещает рикт проксимальности при высоких давлениях. Охват колбы шприца манометра так же имеет 2 типа рукоятки для поддержки во время инфузии и дефляции, по сторонам и pistolетного типа (по заявке заказчика) так же 3 вида спусковых механизмов горизонтальный для спуска большим пальцем руки и рукояткой для мягкого спуска при помощи всей ладони, 1 шт. - У-образный коннектор с совместимым клапаном типа «скин» от 7,5 до 9 ФР (по заявке заказчика) так же имеет 2 спусковых механизма позволяющие сократить утерю крови во время процедуры по технологии пересечения; 1 шт. - Устройство вращения проводника. Устройство сделано из АВС пластика, корпус покрыт ронбонидианной точками, чтобы обеспечить лучшее сцепление при работе в перчатках. Внутренняя металлическая часть является динамическим заправочным механизмом, который позволяет контролировать проводник и свободно манипулировать им. Диаметр проводника 0,014"-0,025", 1 шт. - Инструмент для ввода проводника (Гупта игла) Инструмент сделан из нержавеющей стали длиной не менее 95 мм, имеет ступицу из металлического поликарбоната, PD 0,022" и OD G21; 1 шт. - Линия высокого давления. Плетеная линия высокого давления представляет собой трехслойную трубку, изготовленную из высококачественного медицинского полиэфирного материала PU и нейлона. Линия выдерживает максимальное давление до 1200 Psi (82 бар). Линия имеет 2 вентиляруемых колпачка типа мака Лиет Lock и папа Лиет Lock. Длина линии не менее 100 см, внутренний диаметр не менее 1,9 мм, наружный диаметр не более 4,78 мм., толщина стенки не более 1,44 мм., жесткость материала по шпору 90А. 1 шт. - Трехходовой краник высокого давления для контроля инъекций контрастной среды во время процедур ангиографии с максимальным давлением до 600 Psi (41.3 бар). В единой упаковке плотной прозрачной сумке и бумажной пленке для лучшей визуализации целостности товара. Остаток этиленоксида после стерилизации не больше 10ug/ml. Метод стерилизации: этиленоксидом.</p>	ШТ.	10	5200	52 000
3	<p>Устройство для гемостаза после пункции лучевой артерии</p>	<p>Устройство для компрессии места пункции предназначено для достижения гемостаза после удаления иглы, интроляосера или катетера из сосудистого русла. На устройстве имеется: нажимная плита с указателями направления вращения на линейной поверхности и ротор с делениями давления на боковой части из прозрачного поликарбоната, для контроля визуализации места пункции. Прижимная пластина на акрилокарбониде выгнотобразной ножке из поликарбоната с силиконовой прокладкой, для достижения адекватного гемостаза. Давление сжатия и время сжатия могут регулироваться для каждого пациента индивидуально. Крепежный ремень материалый, фиксирующийся, швы на ремешке и липучке должны быть на одной линии, длина ремешка не менее 22см. Упакован в герметичный пакет из термоформованной пленки и газонепроницаемой бумаги. Остаток этиленоксида после стерилизации не больше 10ug/ml. Метод стерилизации: Этиленоксидом</p>	ШТ.	300	7000	2 100 000
4	<p>Интроляосер Диаметр 4F, 5F, 5.5F, 6F, 6.5F, 7F, 8F, 9F, 10F, 11F, длиной 5.5, 11, 23 см с сосулистым дилататором и мини-проводником</p>	<p>Формальный интроляосер. Интроляосер-порт для проведения диагностического и интервенционного инструментария в сосудистое русло для проведения коронарографии. Материал интроляосера – рентгенконтрастный полиэтиленовый пластик, связывающее покрытие канюли, сосудистого дилатора и клапана. Шестиугольный гемостатический клапан (А). Наличие бокового отведения для обмывания инструмента, введения контрольного вещества, иннах лекарственных растворов. Трехходовой краник для управления боковым портом. Наличие специального замка для дилатора для исключения возможности его дислокации при проведении через мягкие ткани. Возможность поставка с мини-проводником (двухсторонний, длина 45 см) для интроляосера длиной 11 см. Цветовая кодировка размером, 5 штук в упаковке. Размеры: Ø 4, 5, 6, 7 F (5, 5, 11 и 23 см), Ø 5, 5 и 6, 5 F (11 см), Ø 8, 9, 10 и 11 F (11 и 23 см). Игла металлическая пункционная без стиглета с прозрачным хвостом и дисеролексим соединением. Обеспечивает прочную пункцию сосудов для проведения диагностических и интервенционных инструментов. Диаметр иглы от 18G до 21G. Внутренний просвет от 0,021" до 0,038". Длина: 3,8 см (предварительная) и 7 см (формальная). Возможна поставка со съёмными крыльшками для обеспечения лучшего уюда при пункции. Размеры по заявке Заказчика</p>	ШТ.	200	9190	1 838 000
5	<p>Комплект трансрадиального интроляосера. Интроляосер Диаметр 4F, 5F, 6F, 7F, 8F, 9F, 10F, 11F, длиной 1.35 мм x 0.53 мм). 3. Мини-проводник (0.021"). 4. Игла (21 G)</p>	<p>Трансрадиальный интроляосер. Интроляосер-порт для проведения диагностического и интервенционного инструментария в сосудистое русло через радиальный доступ в комплексе для проведения коронарографии. Материал интроляосера – рентгенконтрастный полиэтиленовый пластик, силиконовое связывающее покрытие канюли, сосудистого дилатора и клапана. Шестиугольный гемостатический клапан. Характеристика: наличие бокового отведения для введения контрастного вещества и иннах лекарственных растворов. Боковое отведение имеет трехходовой краник. Наличие специального фиксатора для дилатора, исключает возможность его дислокации при проведении через мягкие ткани. Цветовая кодировка размером. (А) Комплектация: интроляосер, сосулистый дилатор, мини-проводник диаметром 0,021" (двухсторонний, длина 70 см), пункционная игла 21G. Размеры: диаметр 4, 5, 6 и 7 F, длина – 11 см для всех диаметров и 23 см для диаметров 4,5 и 6 F. Размеры по заявке Заказчика</p>	ШТ.	750	13000	9 750 000
6						

7	<p>Диагностические катетеры диаметром 5F, 6F и длиной 65, 80, 90, 100, 110, 125 см</p> <p>Проводниковый катетер диаметром 5F, 6F длиной 55, 90, 100 см</p>	<p>Катетер диагностический коронарный. Наличие аправкатяного рентгеноконтрастного дистального кончика. НеЙлон прилагает катетеру гибкость для обеспечения необходимого доступа к сосудам.</p> <p>Стальная оплетка обеспечивает устойчивость и управляемость – в результате внутренний просвет остается стабильным при прохождении анатомических изгибов. 5F – 0,047", 6F – 0,057". Внутренний просвет имеет одно и то же значение на всем протяжении катетера от хаба до дистального кончика. Максимальное давление контрастного вещества – 1200 (A)psi для всех размеров. Объемная скорость кровотока – 21,3 мл/сек для диаметра 5F; 35 мл/сек для диаметра 6F.</p> <p>Наружный диаметр – 5F и 6F. Длина 100 см. Совместимость с проводником – не более 0,038". Размеры по заявке Заказчика</p> <p>Катетер проводниковый коронарный. Материал катетера – наружный слой – Nylon (нейлон), средняя часть – армированная двухслойная стальная оплетка, внутренний слой – PTFE покрытие (политетрафторэтилен), дистальный кончик рентгеноконтрастный (длина 2,5 мм). Мультиосементный дизайн. Термопластичная отгибная секция (мягкого кончика, формирующейся часть, основного шифра), кончик мягкий, гибкий, аправкатянный. «Гибридная технология» оплетки увеличивает внутренний просвет и обеспечивает поддержку во время манипуляции. Армирование стенки катетера стальной сеткой препятствует перегибанию устройства в местах анатомических изгибов. Постоянный внутренний просвет по всей длине. Внутренний просвет катетера: 6F – 0,070", 5F – 0,056". (A) Размеры: длина 55, 90, 95, 100 см. Размеры по заявке Заказчика</p>	<p>шт.</p>	<p>1000</p>	<p>12870</p>	<p>12 870 000</p>
8	<p>Коронарный баллонный катетер для дилатации</p> <p>Размерами: диаметром (мм) 1,0; 1,25; 1,5; 1,75; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 4,0 мм, длинной (мм) 5; 10; 15; 20; 30 мм</p> <p>стерильный, однократного применения</p>	<p>Баллонный предилатационный катетер предназначен для улучшения перфузии миокарда. Диаметр баллона - E1 0-4.0mm. Длина баллона - 5-30 mm. Диаметр проксимального шифра - 1.9F. Диаметр дистального шифра - 2.36F (E1 0-1.75mm), 2.55F (E2 0 - 3.0mm), 2.7F (E3 3.25 - 4.0mm). Рабочая длина - 140 см. Совместимость с проводниками - 0.014 inch. Совместимость с проводниковым катетером - 5F. Совместимость/6F Kissing баллон совместимый. Материал баллона - Редук. Укладка баллона - 2 складки E1 0mm, 3 складки E1 25-4.0mm. Компание - Полукомпание. Входной кончик - 0.016 inch. Длина кончика - 1.5mm (E1 0-1.75mm), 2.0mm (E2 0-3.0mm), 2.5mm (E3 3.25-4.0mm). Профиль проходности - 0.0186 inch (E1 0mm), 0.0190 inch (E1 25mm), 0.0193 inch (E1 5mm), 0.0196 inch (E1 75mm), 0.0199 inch (E2 0mm), 0.0202 inch (E2 25mm), 0.0205 inch (E2 5mm), 0.0208 inch (E2 75mm), 0.0210 inch (E3 0mm), 0.0214 inch (E3 25mm), 0.0217 inch (E3 5mm) 0.0220 inch (E3 75mm), 0.0223 inch (E4 0mm). Тип маркера - 2 PigA маркера (Примечание: 1 маркер только для 1.0-1.75mm баллонов). Покрытие - Slider Гидрофильное покрытие от кончика до смежного порта проводника (Внешняя поверхность). Eel Гидрофильное покрытие просвета проводника. Номинальное давление - 6 atm. Номинальное давление разрыва - 14 atm. Среднее давление разрыва - 20atm. Маркер - Два маркера, расположен на 90 см и 100 см. Размеры: диаметр (мм) 1,0; 1,25; 1,5; 1,75; 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,5; 4,0 мм, длиной (мм) 5; 10; 15; 20; 30 мм. Размеры по заявке Заказчика</p>	<p>шт.</p>	<p>350</p>	<p>47100</p>	<p>16 485 000</p>
9	<p>Проводник сосудистый с гидрофильным покрытием</p>	<p>Проводник с гидрофильным (прохождение стенозов и окклюзий). Проводник ангиографический предназначен для усиленной управляемости и контролируемой маневренности при прохождении сложной анатомии сосуда. Отличная управляемость к изгибам и увеличенная гибкость кончика. Сердечник из нержавеющей стали Scorpion. Покрытие - полимерное гидрофильное покрытие ICE дистального сегмента, теллоново PTFE в проксимальной части. Рентгеноконтрастный кончик 2 см. Диаметр - 0,014 дюйма. Длина - 182 см, 300 см. Жесткость кончика - 3r, 6r. Диаметр - 0,018 дюймов. Длина - 110 см, 150 см, 200 см, 300 см. Жесткость кончика - 6r, 8r. Форма кончика - формируемый прямой или изогнутый дистальный сегмент. Длина гибкого кончика - 8 мм, 11 см. Требуемые размеры поставляются согласно заявке заказчика</p>	<p>шт.</p>	<p>5</p>	<p>42000</p>	<p>210 000</p>
10	<p>Периферический баллонный катетер на 0.014 платформе</p>	<p>Периферический баллонный катетер на 0,014" платформе, с системой доставки OTW и Monorail. Баллон имеет гидрофильное покрытие Bioside, для платиноидридных рентгеноконтрастных маркера и ультратонкий профиль кончика - 0,017". Диаметр баллона - 1,5мм, 2мм, 2,5мм, 3мм, 3,5мм, 4мм. Длина баллона - 20, 30, 40, 60, 80, 100, 120, 150, 220 мм. Длина шифра 142-146 см, 90 см и 150 см. Материал баллона - Nylon. Номинальное давление - 8 АТМ. Давление разрыва - 14 АТМ. Время дефляции менее 10 сек. Совместим с проводником 0,014". Низкий профиль баллона 0,031" совместим с 4F интродактором. Требуемые размеры поставляются согласно заявке заказчика</p>	<p>шт.</p>	<p>5</p>	<p>108000</p>	<p>540 000</p>
11	<p>Баллонорасширяемый стент для периферических артерий</p>	<p>Баллонорасширяемый стент для периферических артерий. Материал стента - нержавеющая сталь 316L. Диаметр стента (при номинальном давлении) - 5-10 мм. Длина стента 17-57 мм. Максимальный диаметр стента 9-11 мм. Диаметр баллона 5-10 мм. Длина баллона 20-60 мм. Номинальное давление - 8-10 АТМ. Давление разрыва - 12 АТМ. Система доставки - OTW. Шифр - 75 и 135 см. Совместимость с интродактором - 6-7F. Совместимость с проводником - 0,035". Конструкция - открытые ячейки. Номинальный диаметр стента (мм) - 5, 6, 7, 8, 9, 10 мм. Общая длина стента (мм) 17, 27, 37, 57 мм. Совместимость с интродактором - 6-7F. Доставка по проводнику (OTW) 0,035". Длина системы доставки - 75 и 135 см. Имеются рентгеноконтрастные маркеры. Требуемые размеры поставляются согласно заявке заказчика</p>	<p>шт.</p>	<p>3</p>	<p>242000</p>	<p>726 000</p>
12	<p>Баллонорасширяемый стент для периферических артерий</p>	<p>Баллонорасширяемый стент для периферических артерий. Материал стента - нержавеющая сталь 316L. Диаметр стента (при номинальном давлении) - 5-10 мм. Длина стента 17-57 мм. Максимальный диаметр стента 9-11 мм. Диаметр баллона 5-10 мм. Длина баллона 20-60 мм. Номинальное давление - 8-10 АТМ. Давление разрыва - 12 АТМ. Система доставки - OTW. Шифр - 75 и 135 см. Совместимость с интродактором - 6-7F. Совместимость с проводником - 0,035". Конструкция - открытые ячейки. Номинальный диаметр стента (мм) - 5, 6, 7, 8, 9, 10 мм. Общая длина стента (мм) 17, 27, 37, 57 мм. Совместимость с интродактором - 6-7F. Доставка по проводнику (OTW) 0,035". Длина системы доставки - 75 и 135 см. Имеются рентгеноконтрастные маркеры. Требуемые размеры поставляются согласно заявке заказчика</p>	<p>шт.</p>	<p>3</p>	<p>242000</p>	<p>726 000</p>

<p>Коронарный баллонный катетер для дилатации</p> <p>размерами: диаметром (мм) 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,50; 3,75; 4,0; 4,5; 5,0 мм, длиной (мм) 6; 8; 10; 12; 15; 18; 20; 22; 25; 30; мм</p> <p>стерильный, однократного применения</p>	<p>Баллонный постдилатационный катетер предназначен для баллонной дилатации стенозных участков коронарных артерий или стенозных участков в месте шунтирования для улучшения перфузии миокарда. Диаметр баллона 2,0-5,0мм. Длина баллона 8-18мм. Диаметр проксимального шифра - 2,0Ф. Диаметр дистального шифра - 2,55Ф (Е2-0-4 0мм) 2,6Ф (Е4-5-0мм). Рабочая длина - 140см. Совместимость с проводниками - 0,014 inch. Совместимость с проводниковыми катетерами - 5F/6F kissing баллон совместимость. Материал баллона - Нейлон. Укладка баллона - 3 складики. Совместимость - Некомплетный и высокое давление 0,55% повышение (от номинального до RVR). Протокол осевого роста баллона - 3,0%. Профиль входа - 0,016 inch. Длина кончика - 2,0мм (Е2-0-3 0мм) 2,5мм (Е3-2-5-0мм). Профиль проходимости - 0,230 inch (Е2 0mm), 0,0230 inch (Е2 2,5mm), 0,0240 inch (Е2 5mm), 0,0240 inch (Е2 7,5mm), 0,0250 inch (Е3 0mm), 0,0260 inch (Е3 2,5mm), 0,0260 inch (Е3 5mm), 0,0270 inch (Е3 7,5mm), 0,0280 inch (Е4 0mm), 0,0290 inch (Е4,5mm), 0,0310 inch (Е5 0mm). Тип маркера - 2 Pt(A) маркера. Покрытие - Slider Тидрофильное покрытие от кончика до соседнего проводника (Внешняя поверхность). Ед Тидрофильное покрытие для полюса проводника. Номинальное давление - 12 атм. Расчетное давление разрыва - 22 атм (Е2-0-4-0мм) 20 атм (Е4-5-0-0мм). Среднее давление разрыва - 30атм. Маркер - Два маркера, расположенные на 90см и 100см. Размер: диаметр (мм) 2,0; 2,25; 2,5; 2,75; 3,0; 3,25; 3,50; 3,75; 4,0; 4,5; 5,0 мм, длиной (мм) 6; 8; 10; 12; 15; 18; 20; 22; 25; 30; мм. Размера по заявке Заказчика</p>	ШТ.	100	50500	5 050 000
<p>Катетер баллонный коронарный с лекарственным покрытием для ЧТКА</p>	<p>Баллонный катетер с покрытием, содержащим сироплиус, предназначенный для чрескожной транскатетерной коронарной ангиопластики (ЧТКА). Покрытие нанесено на баллон, расположенный в дистальной части катетера, содержит сироплиус (нона 1мкг/мм2) — лекарственный препарат, который действует как антипролиферативное средство и противовоспалительный иммулодепрессант. Рентгенконтрастные маркеры на баллоне: 2 шт. Характеристики: «монорельсовый» дилатационный катетер, совместим с проводником 0,014", проводниковым катетером 5F(1,5-3,75мм), 6F(4-5мм). Рабочая длина шифра - 140 см, профиль кончика - 0,016". Номинальное давление раздувания баллона 6 атм., максимальное давление, гарантирующее целостность баллона - 12 атм. Таблица соответствия диаметров при разных показателях давления в упаковке. Размеры баллонов: 1,50; 2,00; 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,25; 3,50; 3,75; 4,00; 4,50; 5,00мм. Давление для баллонов: 10, 15, 20, 25, 30, 35, 40мм. Размеры баллонов по заявке заказчика</p>	ШТ.	50	202000	10 100 000
<p>Ангиографический проводник</p>	<p>Ангиографический проводник из нитигола, размер 0,035". Тидрофильное покрытие из полиэфирной смолы по всей длине проводника. Толщина покрытия 0,16 мкм ± 0,05 мкм. Длина сужающейся части 12 см, длина кончика 3 см. Форма кончика: прямая, изогнутая под углом. 1-образная (грех конфигурации, в зависимости от радиуса изгиба). Длина проводника 50, 80, 150, 180, 200, 220, 260, 300 см.</p>	ШТ.	250	14400	3 600 000
<p>Коронарный управляемый проводник для острых окклюзий</p>	<p>Универсальные коронарные проводники для острых окклюзии Диаметр: не более 0,014" (0,3556 мм) Наличие длин, см: 180-190 см Материал сердечника: наличие нержавеющей стали. Тип сердечника: Технология изготовления «солнече свет» наличие одноконтрастный из стали и дублирующий, излучающий параллельно витой микросердечник из стальных проволок. Передача вращения наличие 1:1 Усиление, необходимое для натяга дистальной части проводника 0,5, 0,7 г. Дистальная рентгеноконтрастная спираль, длиной: 3 см Проксимальная спираль из нержавеющей стали, длиной: 15-25 см Покрытие проксимальной спирали: наличие PTFE Наличие дублирующей (внутренней) оплетки сердечника. Возможность удлинения до: не менее 300 см Варианты покрытия дистальной части: наличие тидрофильное. Варианты поддержки: наличие стандартная и дополнительная Варианты дистального кончика: наличие прямой и J Возможность использования многократно во время одной операции- для обеспечения доступа к сосудам, имеющим различные анатомические характеристики, для прохождение зон поражения, включая субтотальные стенозы, а так же для доставки интрузментов- коронарных баллонов и стентов.</p>	ШТ.	300	39200	11 760 000
<p>Коронарный управляемый проводник для субтотальных и диффузных окклюзии</p>	<p>Коронарные проводники для для субтотальных и диффузных окклюзии Диаметр: не более 0,014" (0,3556 мм) Наличие длин, см: 180 см. Наличие длин спирали: 11,12,30,20,17, Материал сердечника: наличие нержавеющей стали, Тип сердечника: наличие одноконтрастный из стали и дублирующий, излучающий параллельно витой микросердечник из стальных проволок. Передача вращения наличие 1:1 Дистальная рентгеноконтрастная спираль, длиной: 3, 11,17,20, см Проксимальная спираль из нержавеющей стали, длиной: 15, 25 см Покрытие проксимальной спирали: наличие PTFE</p>	ШТ.	200	47100	9 420 000

	<p>Возможность удлинения до: не менее 300 см</p> <p>Варианты покрытия дистальной части: наличие гидрофильное</p> <p>Варианты жесткости кончика: наличие высокой гибкости, гибкий, средней гибкости, жесткий, высокой жесткости.</p> <p>Варианты поддержки: наличие стандартная и дополнительная</p> <p>Варианты дистального кончика: наличие прямой и J</p> <p>Степень жесткости кончика в рамках: 0,8г, 1,0 г, 3,0 г, 4,0 г, 5,0 г, 6,0 г, 9,0 г, 12,0 г, 20,0 г.</p> <p>Возможность использования многократно во время одной операции- для обеспечения доступа к сосудам, имеющим различные анатомические характеристики, для прохождения зон поражения и так же для доставки инструментов- коронарных баллонов и стентов.</p> <p>Срок хранения с момента производства, мес.: не менее 24</p> <p>Баллонный катетер быстрой замены (BX), некомплайенсный, для чрескожной транскатетерной коронарной ангиопластики (ЧКА). Катетер должен иметь интегрированную шайфу -систему, на дистальном конце которой закреплён баллон. Шайфу должен иметь один просвет для раздувания/сдувания баллона, и второй просвет для продвижения проводника.</p> <p>Конструкция - Катетер быстрой замены. Эффективная длина катетера - 142 см ± 3 см; Конструкция проксимальной части шайфа - Гидрофильное. Наружный диаметр проксимальной части шайфа - 2,1 F / 0,0274" / 0,70 мм. Расположение меток грубых введения - 90 см ± 2 см и 100 см ± 2 см. Наружный диаметр дистальной части шайфа - 2,6 F / 0,034" / 0,86 мм; Профиль вхождения в стеноз - 0,018" / 0,46 мм; Профиль прохождения стеноза - ≤ 0,051". Материал баллона - Nylon 12; Степень податливости баллона - Некомплайенсный; Укладка баллона - Трехсекционная; Конус баллона - 30 градусов; Рентгеноконтрастные метки - 2 платиновые платиново-иридиевые полоски; Длина меток - 1 мм; Номинальное давление - 14 атм (1419 кПа) для всех размеров; Расчетное давление разрыва - 20 атм (2027кПа) для баллонов диаметром 2,00-4,00 мм, 18 атм (1824 кПа) для баллонов диаметром 4,50 мм; Совместимость с проводниковым катетером - 5 F для всех размеров (кни. внутренний диаметр 0,056" / 1,42 мм); Совместимость с проводниковым катетером - 5F для всех размеров; (минимальный внутренний диаметр проводникового катетера 0,056" / 1,42 мм); Совместимость с коронарным проводником - 0,014" / 0,36 мм; Гидрофильное покрытие - Покрытие покрывает шайфу катетера, за исключением баллона и кончика (до 50 см к проксимальной части от кончика)</p>				
18	<p><b>Жесткий Баллонный катетер</b></p>	ШТ.	100	59000	5 900 000
19	<p><b>Система коронарного стента с лекарственным покрытием:</b></p> <p><b>размерами:</b></p> <p><b>диаметром (мм):</b> 2,25; 2,5; 2,75; 3; 3,5; 4; 4,5; 5; 6</p> <p><b>длинной (мм):</b> 9, 14, 19, 24, 29, 33, 36</p>	ШТ.	50	320000	16 000 000
20	<p><b>Коронарный стент - система с лекарственным покрытием, размерами:</b></p> <p><b>диаметром (мм) -</b> 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00, <b>длинной (мм) -</b> 9; 14; 19; 24; 29; 33; 36</p>	ШТ.	150	205000	30 750 000

21	Катетер баллонный коронарный размерами: диаметром (мм) - 1,5; 2,0; 2,5; 2, 7,5; 3,0; 3,5; 4,0 мм длиной (мм) - 10; 15; 20; 25; 30 мм	Катетер баллонный коронарный. Наименование товара: Катетер баллонный коронарный для ангиопластики. Основные требования к товару. 2.1. Назначение: для проведения ангиопластики коронарных артерий (мм) 1,5; 2,0; 2,5; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0 мм длина (мм) 10; 15; 20; 25; 30 мм. 2.2. Наличие гидрофильного покрытия дистального шайфа. 2.3. Наличие низкого кроссинг-профиля 0,035" для катетера диаметром 3,0 мм. 2.2.4. Возможность использования проводникового катетера с внутренним диаметром 0,055"/1,40мм. 2.5. Диаметр проксимального шайфа не более - 2,2 Фг, дистального не более - 2,6 Фг. 2.2.6. Наличие рабочей длины катетера 142 см. 2.7. Наличие платиново-иридиевых рентгеноконтрастных меток. 2.2.8. Дизайн баллона - двухместковый для диаметра 1,5мм, трехместковый для диаметров 2,0-3,0мм, четырехместковый для диаметров 3,5-4,0мм. 2.2.9. Наличие номинального давления не менее 6 АТМ, давления разрыва не менее 14 АТМ. 2.2.10. Материал баллона - эластомер полиимид. 2.2.11. Дизайн баллонного катетера - система быстрой доставки "rapid exchange".	ШТ.	150	57800	8 670 000
22	Проводник 0,014 и 0,018	Полимерный проводник с мягким кончиком 0,014" и 0,018" средней жесткости для широкого спектра процедур от легкого стеноза до твердых окклюзий. Полимерный катетер + гидрофильное покрытие. Наружка 3,0 гс. и 4,0 гс. Длина гидрофильного покрытия - 50 см, длина - 200см, 235см, 300см. Композитная структура, стойкость к излому, сбалансированный шайф. Скорое прохождение через кальцифицированные и фиброзные окклюзии. Передача силы толчка. Плавное управление проводником в коллагерах. 1мм «Мини-Пейн» от кончика проводника. Возможность менять направление в зависимости от окклюзии и других причин в течении процедуры.	ШТ.	10	76000	760 000
23	Коронарный проводник	Материал сердечника - Нержавеющая сталь. Покрытие - Гидрофильное, гидрофобное. Диаметр - 0,014". Длина проводника - 190, 300 см. Формы кончика - Трапец. J - изогнутый. Кончик проводника - С возможностью придания формы. Проводники с полимерным покрытием Простой доступ к самым навязчивым поражениям	ШТ.	150	53500	8 025 000
24	Баллонный дилатационный катетер	Баллонный катетер быстрой смены (РХ) под 0,014" проводник длиной 145см. Материал баллона: лубас (полиэфир). Двухслойная стенка баллона толщиной 0,0014" (0,036мм) для размеров 2,25-5,0мм. Номинальное давление (НР) 8 атм., расчетное давление разрыва (РВР) 14 атм. 3к лестовка укладка баллона. Интегрированные в шайф вольфрамовые рентгеноконтрастные маркеры длиной 1,0мм. Размеченный ряд: диаметр 1,2, 1,5, 2,0мм (MINI ТРЕК); 2,25, 2,5, 2,75, 3,0, 3,25, 3,5, 3,75, 4,0, 4,5, 5,0мм (ТРЕК), длина 6, 8, 12, 15, 20, 25, 30мм. Проксимально однопросветный сегмент в виде металлической тиготрубки с просветом 0,021" (0,53мм) склеенной на конце, дистально двухпросветный сегмент из титового полимера. Соединение между сегментами без внутреннего мажурена. Двойное гидрофильное покрытие снаружи и гидрофобное покрытие канала проводника. Диаметр шайфа проксимально/дистально 2,1/2,4Ф (Mini ТРЕК 2,1/2,3Ф). Профиль кончика 0,017" (0,43мм), длина кончика 3мм. Профиль прохождения стеноза (кроссинг профиль): 0,021" (0,53мм). Стерильный.	ШТ.	100	53000	5 300 000
25	Коронарная стентовая система с лекарственным покрытием	Стент представляет собой небольшую металлическую трубку с лазерной обработкой ручной точности, изготовленную из металлического сплава кобальт-хром (L605), предназначенного для использования в медицине. Стент покрыт содержанием сиролимус раствором, который состоит из равных частей лекарственного препарата и гидрофобного носителя (пробукола). Дизайн ячейки стента открытая. Концентрация лекарственного вещества 1,2 мкг/кв.мм. Максимальное содержание лекарственного средства составляет 208 мкг для самого крупного стента (4,0 x 32 мм), проксимальный шайф с тефлоновым покрытием 1,9 Фг, дистальный шайф полиимид 2,5 Фг. Входной профиль системы доставки не более 0,016" номинальное давление 10 атм. давление разрыва 18 атм. Кроссинг профиль стента - 0,031" - 0,037" (0,79мм - 0,93 мм) Стент предварительно установлен на катетере с баллоном, снабженном двумя рентгеновскими маркерами, которые обозначают концы стента. По мере наддувания баллона, стент расширяется в направлении стенки целевого сосуда и действует, как поддерживающая структура. Такой стент является постоянным имплантантом. Во время внутреннего заживания стента происходит образование нео-интима и рендиотелизация. Стент следует использовать только в случае, если очаговое образование, характеризующееся симптомом «миними», было расширено с помощью катетера баллонной ангиопластики соответствующего размера. Чтобы сохранить проходимость сосуда, последовательно могут быть размещены несколько стентов. Наличие размеров: диаметр 2,00, 2,25, 2,50, 2,75, 3,00, 3,50, 4,00 мм длины 8/9 мм, 13/14 мм, 16 мм, 19 мм, 24 мм, 27 мм, 32 мм	ШТ.	100	225000	22 500 000
26	Коронарный стент	Система коронарного стента с покрытием (Полн и бугтиметаридат), устанавливаемого на расширительной баллонной системе быстрого доставки и смены (РХ) коронарного стента. Сочетание кардиок различной ширины позволяет стенту обеспечивать гибкость и адаптируемость, также разную прочность для поддержки артерии после расширения. Готовое упакованное изделие проходит процесс стерилизации этиленоксидом (EtO). Адаптивный размер ячейки предотвращает отпадание тканей, предотвращает коробка и обеспечивает равномерную опору даже на изогнутом сосуде. Эластомерное покрытие обеспечивает высокую эффективность и долговечность. Высокая термостойкость поверхности	ШТ.	100	240000	24 000 000

	<p>покрытия (без расширения и после расширения до номинального и избыточного диаметра стента). Срок годности до 3-х лет. Доступные диаметры стента (мм): 2,25; 2,50; 2,75; 3,0; 3,5; 4,0. Доступные варианты длины стента (мм): 8; 12; 15; 17; 20; 24; 28; 33; 38; 44. Материал стента Кобальт-хромовый сплав (CoCr) L-605 для медицинских применений, закаленный, ASTM F90. Лекарственный компонент: Покрытие на полимер, смешанных с лекарственной формой ридифоролимуса, нанесенное на всю поверхность стента в дозировке приблизительно 1,1 мкг/мм<sup>2</sup>. Рабочая длина системы доставки 140 см. Конструкция системы доставки. Металлический наконечник пружины обеспечивает максимальное проталкивание системы для повышения проходимость. Один порт доступа к просвету для наполнения баллона, выходное отверстие проводника (порт быстрой замены) расположено на расстоянии 30 см от дистального конца; предназначено для проводника <math>\leq 0,36</math> мм. Система доставки стента. Расширяющийся баллон с двумя радиоконтрастными маркерами, показывающими положение баллона и длину расширенного стента. Давление наполнения баллона. Номинальное давление: для диаметра 2,25 мм: 811 кПа (8 атм); для диаметров 2,50-4,00 мм: 1013 кПа (10 атм) Максимально допустимое давление для всех диаметров: 1824 кПа (18 атм). Минимальный внутренний диаметр проводникового катетера <math>\geq 5F</math> (1,42 мм). Внешний диаметр стержня катетера. Проксимальный 0,69 мм (2,1 F) Дистальный 0,90 мм (2,7 F) для длины 8-28 мм</p>		
<p>27</p> <p>Стент внутрипросудистый с лекарственным покрытием, размерами: Диаметром (мм): 2,00; 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00; 4,50; Длиной (мм): 8; 13; 16; 19; 24; 29; 32; 37; 40; 44; 48.</p>	<p>Стент с лекарственным покрытием нового поколения - Кобальт Хромовый сплав L605 с лекарственным и полимерным покрытием для увеличения просвета коронарных артерий, различной конфигурации диаметров от 2,00мм до 4,50 мм, с протяженностью стенозотического поражения до 36 мм. Лекарственный компонент покрытия представлен Эверолимусом в концентрации 1,25 мкг/мм<sup>2</sup>. Полное выведение лекарственного препарата, через 30 дней после имплантации. Специально разработанная сверхтонкая толщина стаят 50µm для укорочения раннего сосудистого заживления, а также для уменьшения риска повреждения сосуда, воспаления и образования тромбов по сравнению со стентами с более толстыми стратами. Длина стента (мм): 8; 13; 16; 19; 24; 29; 32; 37; 40; 44; 48; Диаметр стента (мм): 2,00; 2,25; 2,50; 2,75; 3,00; 3,50; 4,00; 4,50. Диаметр стента (мм) и полимерный профиль (мм/длина): 2,00мм (0,83мм/0,033"); 2,25мм (0,85мм/0,033"); 2,50мм (0,91мм/0,036"); 2,575мм (0,98мм/0,039"); 3,00мм (0,99мм/0,039"); 3,50мм (1,06мм/0,042"); 4,00мм (1,16мм/0,046"); 4,50мм (1,19мм/0,047"). Рабочая длина системы доставки 140-142 см. Стент обладает исключительной гибкостью и хорошей доставляемостью в извилистых местах, что позволяет достичь лучших результатов лечения. Рейоли - 3%. Изменения ширины балки и изменения концентрации коронки для обеспечения достаточной радиальной прочности 1,1 бар*. Среднее укорочение - 0,29%. Система доставки быстрой смены «KaridExchanger». Номинальное давление 9 атм; Расчетное давление разрыва - 14/16 атм. в зависимости от размера и длины стента. Короткие плечи баллона снижают риск краевого повреждения - &lt;0,5мм; Диаметр наружного шара: Проксимальный 1,95F - 1,98 F (2,13 F для стентов длиной 44мм и 48мм); Совместимость с проводниковым катетером - 5F (Минимальный внутренний диаметр 0,056"/1,42мм); Максимальный диаметр проволоки - 0,014"/0,36мм); Стабильное, эластичное, не вызывающее воспаления биодеградируемое покрытие BioPoly толщиной 2 µm; Тубиридный дизайн ячеек с оптимальным доступом в боковую ветвь. Морфологически обусловленное распределение стента в середине, для предотвращения деформации края и улучшения прилегания. Рентгеноконтрастные маркеры - 2 платино- иридиевых маркера</p>	<p>ШТ.</p> <p>100</p>	<p>190000</p> <p>19 000 000</p>
<p>28</p> <p>Система коронарных стентов размерами: Диаметром (мм) 2.75x2.25; 3.00x2.50; 3.50x2.75; 3.50x3.00; Длиной: 30; 40; 50; 60</p>	<p>Система коронарного стента, содержащего лекарственный препарат Сиролимус, предназначена для улучшения диаметра коронарного просвета у пациентов с симптоматической ишемической болезнью сердца, обусловленной de novo, а также внутрисосудного сужения повторного сужения (длины «5мм») в илтиных коронарных артериях с диаметром эталонного сосуда от 2,25мм до 3,5мм у пациентов, которым можно делать чрезкожную транскатетерную коронарную ангиопластику (ЧТКА) и стентирование. Тип стента Расширяющийся баллон. Дизайн стента: Конфузионный с уникальным трибритым дизайном ячеек, выполняющий разумное сочетание открытого и закрытого типа этих ячеек Длина стента: 30, 40, 50, 60 мм (длина стента обусловлена сложностью лечения протяженных стенозов). Диаметр стента: 2,75-2,25; 3,00-2,50; 3,50-2,75 мм. 3,50-3,00 мм. Толщина балки - 65 мкм. Площадь поверхности (Мкм<sup>2</sup>) 299,66 мм<sup>2</sup> (диаметр: 3,50 - 3,00 мм, длина стента: 60 мм).</p>	<p>ШТ.</p> <p>30</p>	<p>265000</p> <p>7 950 000</p>
<p>29</p> <p>Стент система боковых ответвлений коронарной артерии, диаметром (мм): 2.50-2.50; 3.00-2.50; 3.50-2.50; 3.50-3.00; 4.00-3.50; Длиной (мм)-16;19; 24; 29</p>	<p>Стент система предоставляет собой систему коронарных стентов, выдающихся сиролимус, с ультратонкой толщиной стержня 65 мкм. Этот SES сплюснутого поколения имеет новую тубиридуло конструкцию с анкерным сегментом проксимальной основной ветви и дистальным коническим сегментом боковой ветви. Два сегмента соединены с помощью усовершенствованной «технологии гибких соединителей» для непрерывного доступа и защиты боковых ответвлений. Конструкция обеспечивает простоту имплантации и полную интеграцию стента основного сосуда. Диаметр стента (мм): 2,50-2,50; 3,00-2,50; 3,50-3,00; 4,00-3,50 мм. Длина стента (мм): 16; 19; 24; 29 мм. Тип стента Расширяющийся баллон. Дизайн стента: Конфузионный. Материал стента: Кобальт-хром L605, толщина стержня 65 мкм (0,063mm от 0,0026"). Стеновая архитектура: Якорный сегмент проксимальной основной ветви и сегментом дистальной конусообразной боковой ветви, соединенными с помощью усовершенствованной «технологии гибкого соединителя». Лекарственное покрытие: Сиролимус. Доза лекарственного вещества: 1,25 мкг/мм<sup>2</sup>. Полимер: Бiorазлагаемый + биоинертный (PLGA and PLLA). Система доставки: Быстрой смены (Rapid Exchange). Номинальное давление: 9 атм. Номинальное давление разрыва: 16 атм. Рентгеноконтрастные маркеры: Полная длина катетера: 4 платино-иридиевых маркера. Совместимость с направляющим катетером: 5F (Min. I. D. 0,056"/1,42 mm). Максимум. Проводник: 0,014" (0,36 mm).</p>	<p>ШТ.</p> <p>30</p>	<p>179560</p> <p>5 386 800</p>



<p>33</p> <p>Устройство для закрытия места пункции сосудов размерами 6-F, 8-F.</p>	<p>Устройство для закрытия сосудов Обита ТМ представляет собой эффективную механическую систему для закрытия места пункции бедренной артерии.</p> <p>В сочетании с мощной системой герметизации, он обеспечивает надежную герметизацию с помощью коллагеновой пробки и эффективного спроектированного анкера. Соединяющее устройство Обита ТМ представляет собой простое пружинное закрывающее устройство, которое в использовании и обеспечивает быструю герметизацию. Обита ТМ VCD закрывает и размещает артериально между и коллагеновой пробкой. Герметизация достигается в первую очередь механическим способом якорь-артериотомия-коллагеновый склеив, который дополняется коагуляционными свертывания коллагена. Специально разработанные устройство, совместно со стандартными устройствами интродьюсерами, используются во время интервенционных процедур, которое не требует смены интродьюсера по</p>	<p>шт.</p>	<p>40</p>	<p>70000</p>	<p>2 800 000</p>
<p>32</p> <p>Аспирационный катетер</p> <p>Применяющийся, для извлечения свежих мягкий эмболов и тромбов из коронарной и периферийной сосудистой системы.</p>	<p>Проконкальный конек катетера снабжен гнездом иорозекского разреза для подключения раздувающего устройства. В катетере предусмотрено просвет, позволяющий использовать проводочный проводник для размещения катетера. Рентгенконтрастная метка (метки) на баллоне делает возможным его точное размещение. На катетере нанесены метки для использования при введении через шпатель или бедренную артерию. Дилатационный баллонный катетер должен состоять из баллона (растяжимый элемент) возле внешнего конца с односторонней рентгеноконтрастной (платиноприлиевой) меткой на середине рабочей длины баллона (для диаметров от 1,25мм до 1,50 мм) и двойной рентгеноконтрастной меткой для баллона (для диаметров от 2,00 мм до 4,50мм), которая определяет рабочую длину баллона при номинальном давлении. Катетер должен иметь мягкий кончик. Два коаксиальных просвета позволяют перемещать проволочный проводник катетера и обеспечивать заполнение баллона. Два указателя на проконкальной части указывают вход толкани баллонного катетера из проволочного катетера (гипечевой 90 см, безрентгенный 100 см). Проконкальная часть трубки имеет покрытие PTFE, внешняя часть имеет гидрофильное покрытие, для того, чтобы упростить проконкальное введение с помощью переходом к внешней части. Материал баллона – Novolom™ Semi-Soprlant. Баллонный дилатационный катетер должен быть совместим с <math>\leq 0,014''</math> (0,36 мм) проводниками и <math>\geq 5F</math> (0,056''/1,42 мм) системой доставки катетера. Рабочая длина составляет от 140-142 см. Диаметр проконкального шифра – 1,98 F, диаметр дистального шифра – 2,4F для <math>\varnothing 1,25</math> до 2,00 мм.; 2,7 F для <math>\varnothing 2,25</math> до 3,50мм. Номинальное давление (NP) 7 ATM, давление разрыва (BVR) 14-16 ATM <math>\varnothing 1,25</math> до 3,50мм. Длина колпачка 5,08мм – для <math>\varnothing 1,25</math> до 2,00 мм.; 3,50 мм. для <math>\varnothing 2,25</math> до 3,50 мм. Катетер должен иметь размеры баллона - диаметр (мм): 1,25, 1,50, 2,00, 2,25, 2,50, 2,75, 3,00, 3,50, 4,00, 4,50; и длиной (мм): 6, 9, 12, 14, 15, 17, 20, 25, 30, 33, 38, 41.</p>	<p>шт.</p>	<p>30</p>	<p>70000</p>	<p>2 100 000</p>
<p>31</p> <p>Баллонные катетеры покрытые лекарственным веществом</p>	<p>Баллонные катетеры, покрытые лекарственными веществами, размерами: диаметр баллона (мм): 3,00; 4,00; 5,00; 6,00; 7,00; 8,00; 9,00; 10,00; длина баллона (мм): 30; 40; 50; 60; 80; 120; эффективная длина проводника 800 мм; 1350 мм. Баллонные катетеры, покрытые паклитакселем, преднизавелем для фрескожной транслюминальной ангиопластики (ЧТА) у пациентов с обструктивными заболеваниями периферических артерий для лечения ретенроза в стенке или периферических поражениях де пово с рефеновным диаметром, равным или превышающим выбранный размер баллона. Это устройство также показано для пре- и пост-дилатации стентов в периферической сосудистой сети. Система доставки: (OTW). Материал баллонного катетера: РЕВА; Тип препарата: Паклитаксел (кристаллическая форма); Дозировка препарата: 3 мгг / мм<sup>2</sup>; Наполнитель: Полиэтиленгликоль. Полезная длина катетера: 80 см, 135 см. Максимальная совместимость с проволочником: 0,014 "" , 0,035 "" , Мин. Совместимость оболочки: 5-8F. Баллонные маркеры: 2 платиноприлиевых маркера. Номинальное давление (НД): 6-7 атм (см таблицу соответствия для деталей); Номинальное давление разрыва: 11-14 атм (подробности см. В таблице соответствия).</p>	<p>шт.</p>	<p>5</p>	<p>200000</p>	<p>1 000 000</p>
<p>30</p> <p>Баллонный дилатационный катетер на системе доставки быстрой смены RX РТСА стерильный, однократного применения, размерами баллона: диаметр (мм): 1.25, 1.50, 2.00, 2.25, 2.50, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00, 4.50; и длиной (мм): 6, 9, 12, 14, 15, 17, 20, 25, 30, 33, 38, 41.</p>	<p>Проконкальный конек катетера снабжен гнездом иорозекского разреза для подключения раздувающего устройства. В катетере предусмотрено просвет, позволяющий использовать проводочный проводник для размещения катетера. Рентгенконтрастная метка (метки) на баллоне делает возможным его точное размещение. На катетере нанесены метки для использования при введении через шпатель или бедренную артерию. Дилатационный баллонный катетер должен состоять из баллона (растяжимый элемент) возле внешнего конца с односторонней рентгеноконтрастной (платиноприлиевой) меткой на середине рабочей длины баллона (для диаметров от 1,25мм до 1,50 мм) и двойной рентгеноконтрастной меткой для баллона (для диаметров от 2,00 мм до 4,50мм), которая определяет рабочую длину баллона при номинальном давлении. Катетер должен иметь мягкий кончик. Два коаксиальных просвета позволяют перемещать проволочный проводник катетера и обеспечивать заполнение баллона. Два указателя на проконкальной части указывают вход толкани баллонного катетера из проволочного катетера (гипечевой 90 см, безрентгенный 100 см). Проконкальная часть трубки имеет покрытие PTFE, внешняя часть имеет гидрофильное покрытие, для того, чтобы упростить проконкальное введение с помощью переходом к внешней части. Материал баллона – Novolom™ Semi-Soprlant. Баллонный дилатационный катетер должен быть совместим с <math>\leq 0,014''</math> (0,36 мм) проводниками и <math>\geq 5F</math> (0,056''/1,42 мм) системой доставки катетера. Рабочая длина составляет от 140-142 см. Диаметр проконкального шифра – 1,98 F, диаметр дистального шифра – 2,4F для <math>\varnothing 1,25</math> до 2,00 мм.; 2,7 F для <math>\varnothing 2,25</math> до 3,50мм. Номинальное давление (NP) 7 ATM, давление разрыва (BVR) 14-16 ATM <math>\varnothing 1,25</math> до 3,50мм. Длина колпачка 5,08мм – для <math>\varnothing 1,25</math> до 2,00 мм.; 3,50 мм. для <math>\varnothing 2,25</math> до 3,50 мм. Катетер должен иметь размеры баллона - диаметр (мм): 1,25, 1,50, 2,00, 2,25, 2,50, 2,75, 3,00, 3,50, 4,00, 4,50; и длиной (мм): 6, 9, 12, 14, 15, 17, 20, 25, 30, 33, 38, 41.</p>	<p>шт.</p>	<p>50</p>	<p>45000</p>	<p>2 250 000</p>

	<p>Микрофферы для эмболизации в шпирце, 2мл</p>				<p>Франценнио с друптми существующими аналотами, что снижает кровопотерю, и травмотазацию сосудов. Обита ТМ VCD можно использовать с существующими 6 и 8 Fr., интродьюсерами, используемыми во время интравенционных процедур с рабочей длиной до 12 см. Размер устройства: 6F и 8F. Общая длина устройства: 205 ±10 мм. Эффективная длина устройства: 135 ±10 мм. Полный период деградации: 90 дней. Совместимость с интродьюсерной оболочкой: Устройство 6F, совместимое с интродьюсерами 6F и 7F. Устройство 8F, совместимое с интродьюсерами 8F и 9F.</p>
34	<p>Катетер для маточных артерий</p>	ШТ.	50	135000	6 750 000
35	<p>Электрокардиостимулятор, имплантируемый (МРТ-совместимый) с принадлежностями</p>	ШТ.	30	25226	756 780
36	<p>Импантируемый МРТ-совместимый мультипроцессорный двухкамерный частотно-адаптирующийся электрокардиостимулятор с функцией активного контроля захвата по обоим каналам в комплекте с принадлежностями. Режима стимуляции: ВЫКЛ; DDD(R); VVI(R); AAI(R); DD(R); VDD(R); VVT; AAT; VDI(R); VOO(R); DVI(R); DDO(R); DDT. Значение базовой частоты (по обоим каналам) в диапазоне, но не уже чем от 30 до 200 имп/мин. Значение амплитуды стимуляционного импульса (по обоим каналам) в диапазоне, но не уже чем от 0,2 до 7,5 В. Значение длительности импульса (по обоим каналам) в диапазоне, но не уже чем от 0,1 до 1,5 мс. Наличие функции активного контроля захвата (КЗ) (по обоим каналам). Наличие контроля эффективности стимуляции с оценкой эффективности каждого навязываемого стимула. Возможность автоматического определения оптимальных значений чувствительности на обоих каналах на постоянной основе. Максимальная частота отсечки по желуночковому каналу: 200 уд/мин. Сенсор частотной адаптации: акселерометр. Функция частотного гистерезиса: наличие минимума трек вариантов гистерезиса - динамический гистерезис; повторный гистерезис; поскокый гистерезис. Значение пресервиро-желуночковой задержки в диапазоне, но не уже чем от 20 до 350 мс. Возможность отдельного программирования для шести частотных диапазонов и раздельного программирования для спонтанных и стимуляционных событий. Автоматический алгоритм минимизации желуночковой стимуляции за счет интегративного увеличения АВ-задержки, наличие повторного, поскокового АВ-гистерезиса и отрицательного для обеспечения постоянной желуночковой стимуляции. Наличие программируемого ночного ритма стимуляции. Функция автоматического контроля электролов: наличие подпрограммы измерения импеданса электролов не реже, чем через каждые 30 с независимо от фазы собственного проведения или стимуляции. Функция автоматической проверки электролов: наличие возможности автоматического изменения полярности детекции и стимуляции при выходе значений импеданса за рамки допустимых значений. Функция автоматической инициализации аппарата в момент имплантации. Наличие, активация накопления статистики, выполнение автоматического определения полярности электролов. МРТ-совместимость без зон ограничения сканирования при условии использования в комбинации с МРТ-совместимыми электродами, а также соблюдения требуемых параметров условий проведения исследования. Возможность проведения процедуры неинвазивного ЭФИ. Возможность автоматической записи внутрисердечных тестов определения чувствительности, порога стимуляции и сопротивления по обоим каналам при контрольном осмотре пациента: наличие. Расчётный срок службы: более 12 лет при 50% стимуляции в режиме DDD(R) с базовой частотой не менее 60 имп/мин; амплитудой предельного и желуночкового стимулов не менее 2,5 В; длительностью импульса по обоим каналам не менее 0,4 мс; напряжением обих электролов не более 500 Ом. Масса: не более 23,2 г. Толщина: не более 6,5 мм. Объём: не более 11 см<sup>3</sup>. Эндокоронарный МРТ-совместимый биполярный электрод активной длины электрода, 45, 53 и 60 см. Стерильн - (содержится в резервуаре для постоянного высвобождения). Максимальный диаметр электрода, 4,5 мм<sup>2</sup>. Наличие рентгеновской метки положения спирали. Рекомендуются интродьюсер не более 6 Френч. Стандартная комплектация состоит из (при поставке в комплекте): 1. Электрокардиостимулятор МРТ-совместимый, двухкамерный - 1 шт. 2. Эндокоронарные МРТ-совместимые электроды, активной фиксации, диаметром не более 6 Френч - 2 шт. 3. Интродьюсер - 2 шт.</p>	ШТ.	10	795555	7 955 550

**Кардиовертер-дефибриллятор имплантируемый с двухкамерным принадлежностями**

МРТ-совместимый двухкамерный имплантируемый кардиовертер-дефибриллятор. Три зоны детекции аритмий: ЖТ1, ЖТ2, ФЖ. Критерии детекции: Внезапное начало; Стабильность; Интервал сцепления; Алгоритм математической и морфологической дискриминации; Критерий устойчивой ЖТ. Зона детекции ЖТ: для ЖТ1: Выскл. от 100 до 222 уд/мин; для ЖТ2: Выскл. от 120 до 222 уд/мин. Количество комплексов при детекции: для ЖТ1 от 10 до 100; для ЖТ2 от 10 до 80; для редетекции для ЖТ1 от 10 до 50; для ЖТ2 от 10 до 40. Внезапное начало: Выскл. от 4 до 32%. Критерий стабильности: если SMART = Выскл. ± 8... (4) ... ±48%. Если SMART = ВКЛ: от 4 до 32%. Устойчивая ЖТ - Выскл. от 1 до 3 мин, шаг 1 мин; 3 мин; далее от 10 до 30 мин, с шагом 10 мин. Алгоритм морфологической дискриминации наджелудочковых и желудочковых форм нарушений ритма сердца с возможностью настройки порога для более точной и корректной дискриминации. Зона детекции ФЖ: Выскл. от 150 до 250 уд/мин. Счетчик детекции ФЖ: 6 на 8; 8 на 8; 8 на 12; 10 на 14; 12 на 16; 16 на 20; 18 на 24; 20 на 26; 22 на 30; 24 на 30; 30 на 40. Счетчик редетекции ФЖ: 6 на 8; 8 на 12; 10 на 14; 12 на 16; 16 на 20; 18 на 24; 20 на 26; 22 на 30; 24 на 30; 30 на 40. Видны терраны: Антиагистимуляция, Кардиоверсия, Дефибриляция. Пачка импульсов с уменьшением интервала между стимулами. Количество попыток АТС от 1 до 10, шаг не более 1. Количество стимулов в пачке от 1 до 15, шаг не более 1. Возможность автоматического добавления стимула в каждой последующей пачке: Выскл. ВКЛ. Интервал сцепления первого стимула со спонтанным комплексом: от 70 до 95%, шаг не более 5. Оптимизация АТС для наиболее быстрой и эффективной терапии. Энергия разряда при кардиоверсии и дефибриляции от 2 до 40 Дж. Для одного импульса ЖТ или ФЖ максимальное количество разрядов не менее 8. Поддержка разряда: Возможность навески полярности разряда для снижения порога дефибриляции; Форма разряда: Двухфазный – возможность изменения длительности и процента соотношения фаз (минимум для варианта). Возможность выбора из трех вариантов направления шокового разряда. Возрождение алгоритма защиты от постстимуляционного оверсенситива Т-волны. Наличие немедленной передачи данных о зафиксированном аппаратуре события в полностью автоматическом режиме без участия пациента по системе удаленного мониторинга. Режимы брадикардии: Выскл. DDD(R); DDD(R); VDD(R); VDD(R); AAI(R); VVI(R); VOO; DOO. Значение базовой частота в диапазоне, но не уже чем от 30 до 160 имп/мин. Значение амплитуды стимуляционного импульса (по всем каналам) в диапазоне, но не уже чем от 0,5 до 7,5 В. Значение длительности импульса (по всем каналам) в диапазоне, но не уже чем от 0,4 до 1,5 мс. Наличие функции автоматического контроля захвата с оценкой эффективности вагосимпатической стимуляции (по всем каналам) с передачей информации по системе удаленного мониторинга. Наличие частотного тесереза; динамический, повторный, сканирующий. Значение предсердно-желудочковой задержки: 15; от 40 до 350 мс. Динамическая АВ-задержка, отдельное программируемая для различных частотных диапазонов и раздельно программируется для спонтанных и стимуляционных событий. Наличие АВ-тестереза: положительный, повторный, сканирующий и стимуляционный (для обеспечения постоянной желудочковой стимуляции). Программирование желудочковой стимуляции. Минимизация желудочковой стимуляции за счет автоматической динамической коррекции АВ-задержки. Алгоритм автоматизированного поиска рекомендованного значения АВ-задержки на основе измерения длительности Р-волны. Беспроводная телеметрия, основанная на энергоэффективном алгоритме передачи данных. Возможность автоматической записи внутрисердечных электрограмм (ВЭГМ) в память ИКД: не менее 3-х эпизодов по 56 мин. МРТ-совместимость без зон ограничения сканирования при условии использования в комбинации с МРТ-совместимыми электродами, а также соблюдении требований производителя условий проведения исследования. Стандарт разъемов дефибрилирующего электрода: ДГ4. Поддержка системы удаленного мониторинга пациента с ежедневной беспроводной передачей всей статистической информации и внутрисердечных электрограмм по сети солевой связи в полностью автоматическом режиме без участия пациента на ежедневной основе. Возможность сохранения до трех индивидуальных предустановок параметров перманентной программы устройства с помощью функции быстрого переключения между ними; планирование расписания проведения плановых автоматических осмотров с выбором данных и результатов выполненных тестов, которые будут отправлены в установленные дни по системе удаленного мониторинга на личный аккаунт лечащего врача. Расчетный срок службы ИКД: не менее 12,52 лет с учетом: пока максимальной энергии (40 Дж) 2 раза в год; 15% стимуляции ПДЖ, 50% стимуляции ШД с частотой не менее 60 имп/мин; амплитуде не менее 2,5 В; длительности импульса не менее 0,4 мс; сопротивления на электродах не более 500 Ом; включенными функциями диагностики, ежедневной передаче данных по системе удаленного мониторинга и включенной записью ВЭГМ. Толщина не более 10 мм. Масса не более 77 г. Объем не более 32 см3. Стандартная комплектация состоит из (при поставке в комплекте): 1. МРТ-совместимый двухкамерный кардиовертер-дефибриллятор – 1 шт. 2. МРТ-совместимый шокотерапевтический электрод улучшенной конструкции, увеличивающий нагрузку на электрод в области коннектора и трикуспидального клапана, активной фиксации, стериоидный, длиной не менее 65 см, диаметр не более 7,8 Френч, 1 шт.; 3. МРТ-совместимый предсердный электрод активной фиксации, стериоидный, длиной 53 см, диаметром не более 5,9 Френч, 1 шт.; 4. Интродьюсер - 2 шт.

**Кардиовертер-дефибриллятор имплантируемый с трехкамерным принадлежностями.**

МРТ-совместимый трехкамерный имплантируемый кардиовертер-дефибриллятор, с поддерживающей функцией предсердного сенсита (варианты исполнения CRT-D CP либо CRT-DX CP на выбор). Три зоны детекции аритмий: ЖТ1, ЖТ2, ФЖ. Критерии детекции: Внезапное начало; Стабильность; Интервал сцепления; Алгоритм математической и морфологической дискриминации; Критерий устойчивой ЖТ. Зона детекции ЖТ: для ЖТ1: Выскл. от 100 до 222 уд/мин; для ЖТ2: Выскл. от 120 до 222 уд/мин. Количество комплексов при детекции: для ЖТ1 от 10 до 100; для ЖТ2 от 10 до 80; для редетекции для ЖТ1 от 10 до 50; для ЖТ2 от 10 до 40. Внезапное начало: Выскл. от 4 до 32%. Критерий стабильности: если SMART = Выскл. ± 8... (4) ... ±48%. Если SMART = ВКЛ: от 4 до 32%. Устойчивая ЖТ - Выскл. от 1 до 3 мин, шаг 1 мин; 3 мин; далее от 10 до 30 мин, с шагом 10 мин. Алгоритм морфологической дискриминации наджелудочковых и желудочковых форм нарушений ритма сердца с возможностью настройки порога для более точной и корректной дискриминации. Зона детекции ФЖ: Выскл. от 150 до 250 уд/мин. Счетчик детекции ФЖ: 6 на 8; 8 на 12; 10 на 14; 12 на 16; 16 на 20; 18 на 24; 20 на 26; 22 на 30; 24 на 30; 30 на 40.

37	ШТ.	10	3 550 555	35 505 550
38	ШТ.	5	4285555	21 427 775

	<p>40. Счетчик регистрации ФЖ: 6 из 8; 8 из 12; 10 из 14; 12 из 16; 16 из 20; 18 из 24; 20 из 26; 22 из 30; 24 из 30; 30 из 40. Виды терапии: Антиагглютинация (АТС), Кардиоверсия, Дефибриляция. АТС: Пауза нагульсов. Пауза нагульсов с уменьшением интервала между стимулами. Количество попыток АТС от 1 до 10, шаг не более 1. Количество стимулов в паузе от 1 до 15, шаг не более 1. Возможность автоматического добавления стимула в каждой последующей паузе. Выкл. Вкл. Интервал сгущения первого стимула со спонтанным комплексом: от 70 до 95%, шаг не более 5. Оптимизация АТС для наиболее быстрой и эффективной терапии. Энергия разряда при кардиоверсии и дефибриляции от 2 до 40 Дж. Для одного приступа ЖТ или ФЖ максимальное количество добавления стимула не менее 8. Полярность разряда: Возможность инверсии полярности разряда для снижения порога дефибриляции. Форма разряда: Двухфазный – возможность изменения длительности и процента соотношения фаз (минимум два варианта). Возможность выбора из трех вариантов направления шокного разряда. Версионные алгоритмы защиты от постстимуляционного оверсенсинга Т-волны. Наличие нежелательной передачи данных о зафиксированном аппаратурном событии в полностью автоматическом режиме без участия пациента по системе удаленного мониторинга. Режимы брадикардии: Выкл.; DDD(R); DD(R); VDD(R); VD(R); AA(R); VVI(R); VOO; DOO. Значение базовой частоты в диапазоне, но не уже чем от 30 до 160 нап/мин. Значение амплитуды стимуляционного импульса (по всем каналам) в диапазоне, но не уже чем от 0,5 до 7,5 В. Значение длительности импульса (по всем каналам) в диапазоне, но не уже чем от 0,4 до 1,5 мс. Наличие функции автоматического сканрования захвата с оценкой эффективности стимуляции (по всем каналам) с передачей информации по системе удаленного мониторинга. Наличие частотного тестерса: динамический, повторный, сканирующий. Значение предсердно-желудочковой задержки: 15; от 40 до 350 мс. Динамическая АВ-задержка, отдельно программируемая для различных частотных диапазонов, и раздельно программируется для спонтанных и стимуляционных событий. Наличие АВ-тестерса: положительный, повторный, сканирующий и отрицательный (для обеспечения постоянной желудочковой стимуляции). Алгоритм автоматизированного поиска рекомендуемого значения АВ-задержки на основе измерения длительности Р-волны. Программирование ночного ритма стимуляции. Возможность программирования значения VV-задержки в диапазоне от 0 до 100 мс после стимулируемого желудочкового события, возможность выбора ведущей и ведомой камеры (правый или левый желудочек). Количество доступных для выбора векторов стимуляции ДЖ: не менее 20. Наличие функции для тестирования ДЖ-электрода, для упрощения выбора оптимального вектора стимуляции. Возможность автоматической записи внутрисердечных электрограмм (ВЭГМ) в пакеты ИКД: не менее 3-х эпизодов по 56 мин. Беспроводная телеметрия, основанная на энергоэффективном алгоритме передачи данных. МРТ-совместимость без зон ограничения сканирования при условии использования в комбинации с МРТ-совместимыми электродами, а также соблюдения требований производителем условий проведения исследования. Возможность прохождения МРТ диагностики в течение 14 дней, с помощью сенсора, который активирует МРТ режим при наличии магнитных волн характерных для МРТ процедуры. Стандарт разьема дефибрилирующего электрода. Стандарт разьема левожелудочкового электрода. Поддержка системы мобильного удаленного мониторинга пациента с ежедневной беспроводной передачей всей статистической информации и внутрисердечных электрограмм по сети сотовой связи в полностью автоматическом режиме без участия пациента на ежедневной основе. Возможность сохранения до трех индивидуальных предустановок параметров первичной программы устройства с наличием функции быстрого переключения между ними. Планирование расписания проведения плановых автоматических осмотров с выбором данных и результатов выполненных тестов, которые будут отправлены в установленные дни по системе удаленного мониторинга на личный аккаунт лечащего врача. Расчетный срок службы ИКД: не менее 8,09 лет с учетом разряда максимальной энергии (40 Дж) два раза в год; с 15% стимуляцией ПП, с 100% стимуляцией ПЖ/ЛЖ с базовой частотой 60 нап/мин, амплитудой не менее 2,5 В, длительностью импульса не менее 0,4 мс; соотношения на электродах не более 500 Ом, включенными функциями диагностики, ежедневной передаче данных по системе удаленного мониторинга и включенной записью ВЭГМ. Толщина не более 10 мм. Масса не более 82 г. Объем не более 35 см<sup>3</sup>. Стандартная комплектация состоит из нижеследующих ассесуаров (на выбор): 1. МРТ-совместимый трехкамерный кардиовертер-дефибрилятор с поддерживающей функцией предсердного сенсинга – 1 шт. 2. МРТ-совместимый дефибрилирующий электрод в двух вариантах исполнения - пентаполярный шокный электрод с длиной 2-х диодов в проекции правого предсердия (технология DX) либо стандартный шокный электрод, улучшенной конструкции, уменьшающий нагрузку на электрод в области коннектора и трикуспидального клапана, активной фиксации, диаметром не более 7,8 Френч - 1 шт. (варианты электрода выбираются врачом при размещении закладки); 3. МРТ-совместимый левожелудочковый квадратиполярный электрод (для коронарного синуса). С различными вариантами длины электрода, наборов дистальной части и расстояния между полюсами. Внешний диаметр не более 1,6 мм (4,8 Френч). Створки - содержатся в резервуаре для постгенного вывобожжения. Содержания в не более 0,5мл - 1 шт.; 4. Направляющий интролайсер системы доставки левожелудочкового электрода через коронарный синус - 1 шт.; 5. Ассесуары для системы доставки левожелудочкового электрода – 1 шт.; 6. Интролайсеры – 2 шт. / 3 шт. (по выбору врача) ВНИМАНИЕ - при выборе варианта комплектации без предсердного сенсинга, поставщик дополнительно предоставляет Эпидокардиальный предсердный МРТ-совместимый электрод, активной фиксации, диаметром не более 6 Френч – 1 шт.</p>	ШТ.	30	250555	7 516 650
<p>39</p> <p>Коронарная стентовая система с покрытием</p>	<p>Система коронарного стента показана для улучшения просвета коронарных артерий у пациентов с симптоматической ишемической болезнью сердца, стенозом коронарных артерий de novo и рестенозировавшимися поражениями, включая пациентов с ИМ с пост-ИМ ST, сахарным диабетом, сложными поражениями (ВЗС), высоким риском кровотоечения, протечками поражениями (<math>\geq 20</math> мм), сосудами малого диаметра (<math>\leq 2,75</math> мм), многососудистые поражения, и которую покрывают покрытием (&gt;65лет). Материал стента: кобальт-хромовый сплав. L-605 с двумя типами покрытия. 1) Пассивное покрытие: аморфный карбид кремния, 2) активное покрытие: биологически совместимый полимер Полипиптад (L-PLA, Poly-L-Lactic Acid, PLLA) включенный антипролиферативный препарат Сиролимус. Доза лекарственного вещества не более 1,4 мкг/мм<sup>2</sup>. Лекарственное вещество выделяется в течение 12–14 недель. Толщина каркаса для стентов <math>\varnothing 2,25</math>-3,00 мм - не более 60 мкм (<math>0,0024''</math>) и для <math>\varnothing 3,5</math>-4,0 мм – не более 80мкм (<math>0,0031''</math>). Конструкция каркаса</p>	ШТ.	30	250555	7 516 650

	<p>стенга: матпринцип, по типу двойной спираль. Длина стенок: 9, 13, 15, 18, 22, 26, 30, 35, 40 мм. Номинальный диаметр стенок: 2,25/2,5/2,75/3,0/3,5/4,0 мм. Система доставки быстрой смены. Материал баллона: полуриспальцевый ко-полимер. Покрытие дистального тубуса (шарфа) гидрофильное. Два вмонтированных платиноиридиевых маркера с нулевым профитом. Диаметр проволоки не более 0,014" (0,3556 мм). Диаметр проводникового катетера не более 5 F (минимальный внутренний диаметр 0,056" (1,4224 мм). Диаметр дистальной торцевой части (парофиль входа) - 0,017" (0,4318 мм). Рабочая длина катетера - 140 см. Диаметр проксимального тубуса (шарфа) не более 2,0 F. Диаметр дистального тубуса (шарфа) стенки номинальным диаметром не более 2,25 - 3,0 мм - 2,7 F. Диаметр дистального тубуса (шарфа) стенки номинальным диаметром 3,5-4,0 мм не более 2,9 F. Номинальное давление не менее 10 атм. Расчетное давление разрыва баллона не менее 16 атм. для всех размеров. Максимальное увеличение диаметра стенки шарфами 2,25-3,0-3,5 мм, 3,5-4,0 - 4,5 мм. Наличие Системы усиленной передачи воздействия шарфа. Маркеры тубуса (шарфа) на расстоянии 92 см и 102 см от наконечника. Подтверждение клинической эффективности и безопасности стенки по результатам рандомизированных клинических исследований с участием не менее 55000 пациентов. Срок хранения не менее 24 месяцев.</p>				
--	---	--	--	--	--

**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 закупленным 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)" (зарегистрированы в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения разрешительного документа, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства. при закупке медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого необходимого медицинского комплекса.

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

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

При этом допускается превышение предельных 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 закупке единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закупку, 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 двадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет 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 ноября, декабря года, предшествующего году, для которого производится закупка, январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее сорокадвяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноября, декабря года, предшествующего году, для которого производится закупка, январь наступившего финансового года и не менее двадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

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

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

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

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

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

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

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

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

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы едиства 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 закупа.

Биконуров Н.О. \_\_\_\_\_ зам. директора по медицинской части

Кожамбетов 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 әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидалары негізінде, Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген фармацевтикалық қызметтер (бұдан әрі – Қағидалар), № \_\_\_\_\_ "\_\_\_" \_\_\_\_\_ жылы (сатып алу затын көрсету) сатып алу бойынша \_\_\_\_\_ тәсілмен (тәсілін көрсету) сатып алу қорытындылары туралы хаттаманың негізінде осы Дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алу шартты/Фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты (бұдан әрі – Шарт) жасасты және төмендегілер туралы келісімге келді:

#### 1-тарау. Шартта қолданылатын терминдер

1. Осы Шартта төменде санамаланған ұғымдарға мынадай түсінік беріледі:

1) Шарт – Тапсырыс беруші мен Өнім берушінің арасында Қазақстан Республикасының нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес жасалған, жазбаша нысанда тіркелген, Тараптар оған барлық қосымшаларымен және толықтыруларымен бірге, сондай-ақ Шартта сілтеме бар барлық құжаттамамен бірге қол қойған азаматтық-құқықтық акт;

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

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

4) ілеспе көрсетілетін қызметтер – тасымалдау және сақтандыру сияқты тауарларды беруді қамтамасыз ететін көрсетілетін қызметтер және Өнім берушінің Шартты орындауға бағытталған басқа да міндеттерін қамтитын, монтаждау, іске қосу, техникалық жәрдем көрсету, оқыту және басқа да қосалқы көрсетілетін қызметтер;

5) Тапсырыс беруші – облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары, медициналық қызметтер көрсететін әскери-медициналық (медициналық) бөлімшелер, ведомстволық бөлімшелер (ұйымдар), сондай-ақ тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық қызметтер көрсететін денсаулық сақтау субъектілері;

6) Өнім беруші – Тапсырыс берушімен жасалған сатып алу туралы Шартта оның контрагенті ретінде әрекет ететін және Шарт талаптарында көрсетілген тауарларды беруді жүзеге асыратын жеке немесе заңды тұлға.

#### 2-тарау. Шарттың мәні

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

Типовой договор закупы 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 закупы 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 закупы способом \_\_\_\_\_ (указать способ) по закупу (указать предмет закупы) № \_\_\_\_\_ от "\_\_\_" \_\_\_\_\_ года, заключили настоящий Договор закупы 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 закупе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

#### Глава 2. Предмет Договора

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

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

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 шарты бағасының 3% (үш пайызын) құрайды және келесі деректемелер бойынша клиенттің қызмет көрсететін банкіне орналастырылған ақшалай қаражат түріндегі кепілдік жарна түрінде ұсынылады:

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

### 3-тарау. Шарттың бағасы және төлемі

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

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

Төлем түрі аудару арқылы.

Төлеу мерзімі: тауарды тағайындалған пунктте қабылдағаннан кейін 30 (отыз) күнгізбелік кун 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 тезуі 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 закуваемых 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 закуваемых товаров.

13. Поставщик должен поставить товары по адресу г. Алматы ул. Папанина 220. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а



13. Өнім беруші тауарларды Алматы қ. Папанина к-сі 220 дейін жеткізуге тиіс. Бұл тауарларды межелі пунктке дейін тасымалдауды Өнім беруші жүзеге асырады және төлейді, ал осыған байланысты шығыстар Шарттың бағасына енгізіледі.

#### 5 тарау. Медициналық техниканы беру және қабылдау ерекшеліктері

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

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

16. Ілеспе қызметтердің бағасы Шарттың бағасына кіреді.

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

18. Өнім беруші қосалқы бөлшектерді өндіруді тоқтатқан жағдайда:

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

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

19. Өнім беруші Шарт шеңберінде берілген тауарлардың:

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

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

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

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

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

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

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

связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

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

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

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

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

25. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или

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

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

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

#### **6-тарау. Тараптардың жауапкершілігі**

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

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

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

30. Егер Шартты орындау кезінде 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 жансақтығына немесе салғырттығына байланысты емес және бұл жағдайлар Тараптардың кез келгенінің шарт бойынша өз міндеттемелерін орындауын мүмкін етпеген жағдайда, Тараптардың кез келгенінің бақылауына бағынбайтын күтпеген сипатқа ие (дүлей зілзалалар, міндеттемелерді орындауға тыйым салатын немесе қандай да бір өзгеше түрде кедергі келтіретін мемлекеттік органдардың нормативтік актілерін немесе өкімдерін шығару) оқиғаны білдіреді.

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

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

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

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

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

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

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

#### 7-тарау. Құпиялылық

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

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

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

#### 8-тарау. Қорытынды ережелер

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

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

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

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

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

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

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

#### Глава 7. Конфиденциальность

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

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

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

#### Глава 8. Заключительные положения

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

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

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

44. Хабарлама жеткізілгеннен кейін немесе күшіне 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.

9-тарау. Тараптардың мекенжайлары, банктік деректемелері және қолдары

Тапсырыс беруші:

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

Алматы қ., Папанина көшесі, 220

БСН 990 240 002 989

БСК TSESKZKA

ЖСК KZ53998СТВ0000596987

АҚ «First Heartland Jusan Bank»

Тел.: 300 36 11

Директор \_\_\_\_\_

Өнім беруші:

\_\_\_\_\_

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 KZ53998СТВ0000596987

АО «First Heartland Jusan Bank»

Тел.: 300 36 11

Директор \_\_\_\_\_

Поставщик:

\_\_\_\_\_

### Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптар

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

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

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

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

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

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

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

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

### Антикоррупционные требования

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

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

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

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

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

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

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

Форма

## Ценовое предложение потенциального поставщика

(наименование потенциального поставщика)

на поставку лекарственного средства и (или) медицинского изделия

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

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

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

\* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата "\_\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) \_\_\_\_\_

Подпись \_\_\_\_\_

Печать (при наличии)

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

Форма

Исх. № \_\_\_\_\_

Дата \_\_\_\_\_

Кому:

\_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_  
(наименование и реквизиты  
организатора закупа, заказчика)

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

\_\_\_\_\_  
(наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № \_\_\_\_\_

"\_\_" \_\_\_\_ 20\_\_ года

Банк (филиал банка) \_\_\_\_\_

(наименование) (далее – Банк)

проинформирован, что \_\_\_\_\_

(наименование)

в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие в тендере,  
объявленном \_\_\_\_\_,

(наименование заказчика/организатора закупа)

\_\_\_\_\_  
(дата, месяц, год объявления)

и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/ поставку

(наименование и объем товара)

на общую сумму \_\_\_\_\_ (прописью) тенге,

из них (при участии в 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