#### «Утверждаю»

**Директор ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская**

**многопрофильная больница»**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Садыков А.М.**

**№139-Н от «05» марта 2024 года**

**ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ**

**по закупу медицинских изделий способом тендера на 2024 год.**

**Введение.**

Настоящая Тендерная документация, разработана в соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Об утверждении 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).

**Тендерная документация.**

1. Тендерная документация разработана в целях подготовки и представления тендерной заявки и предоставления потенциальным поставщикам равных возможностей, добросовестной конкуренции, гласности и прозрачности процесса закупа, поддержка отечественных товаропроизводителей, полной информации об условиях и порядке проведения закупа медицинских изделий.

2. Тендер проводится с целью оптимального и экономного расходования бюджетных средств, выделяемых для закупа медицинских изделий предназначенных для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, закуп производится по ценам, не превышающим предельных цен на международное непатентованное наименование, а также предельных цен на торговое наименование, установленных уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения.

3. Полный перечень закупаемых медицинских изделий приведен в приложении №1 к настоящей тендерной документации, и является его неотъемлемой частью.

4. Организатором и заказчиком закупа медицинских изделий выступает **ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская многопрофильная больница» ГУ «Управление здравоохранения области Жетісу» (далее ГКП на ПХВ «ТГМБ») Юридический адрес: область Жетісу, г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра 35, тел. 8 7282 41 23 75, БИН 021 140 003 618, БИК**[**HSBKKZKX**](javascript:change_data('customer_bik','ru')) **ИИК**[**KZ906017311000000101**](javascript:change_data('customer_iik','ru'))[**АО "Народный Банк Казахстана"**](javascript:change_data('bank_name','ru'))**.**

Электронный адрес интернет-ресурса, на котором размещается информация по закупу товаров, подлежащая опубликованию: http://gorbol-tk.kz/.

Тендерная документация предоставляется бесплатно.

**Содержание тендерной документации**

1) принципы, способы и ограничения, связанные с закупом;

2) квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику;

3) технические и качественные характеристики, включая технические спецификации объем, место, сроки и другие условия поставки закупаемых медицинских изделий;

4) условия платежа и проект договора закупа медицинских изделий по форме, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа;

6) требования к оформлению тендерной заявки;

7) порядок, форма и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;

8)  место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;

10) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;

11) место, дату, время и процедура вскрытия конвертов с тендерными заявками;

12) процедуру рассмотрения тендерных заявок;

13)условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;

14) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;

1. **Принципы, способы и ограничения, связанные с закупом**

1. Закуп производится с соблюдением следующих принципов, предоставление потенциальным поставщикам равных возможностей для участия в процедуре проведения закупок, добросовестная конкуренция среди потенциальных поставщиков, гласность и прозрачность процесса закупок, поддержка отечественных товаропроизводителей.

2.Работники, а также аффилированные лица заказчика, организатора закупа, не участвуют в качестве потенциальных поставщиков при осуществлении закупа медицинских изделий.

**2. Условия (требования), предъявляемые к потенциальному поставщику**

1. Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:

1) близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора в проводимом закупе;

2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена.

2.Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим условиям:

1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

3) не аффилирован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа 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.

Условия настоящего пункта не применяются при осуществлении закупа у иностранных товаропроизводителей и через международные организации, учрежденные Организацией Объединенных Наций.

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

1. **Технические и качественные характеристики, включая технические спецификации, объем, место, сроки и другие условия поставки закупаемых медицинских изделий**

1. Перечень, объемы, место, сроки поставки закупаемых медицинских изделий указаны в Приложении 1 к настоящей Тендерной документации;

2. 3. Технические и качественные характеристики, включая технические спецификации, закупаемых медицинских изделий, указаны в Приложении 2 к Тендерной документации.

1. **Условия платежа и проект договора закупа медицинских изделий**

Условия платежа и проект договора закупа медицинских изделий указаны в Приложении 3 к настоящей Тендерной документации.

1. **Требования к языкам тендерной заявки, договора закупа**

Тендерная заявка, а также вся корреспонденция и документы тендерной заявки составляются и представляются на государственном или русском языках в соответствии с Законом Республики Казахстан «О языках в Республике Казахстан». Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке тендерной заявки.

**6.Требования к оформлению тендерной заявки**

1. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.

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

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

При привлечении соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4) и 5) пункта 50 настоящих Правил.

4.Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложению 1 к настоящим Правилам, (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов);

2) копию устава для юридического лица (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);

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

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

5) копии сертификатов (при наличии):

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

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;

7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

5. Техническая часть тендерной заявки содержит:

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 разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику 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 их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-237/2020 "Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749).

6.Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова **"Тендер по закупу\_\_\_\_\_\_\_\_ (указывается название тендера)" и "Не вскрывать до\_\_\_\_\_\_\_ (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)".**

**7. Изменение тендерных заявок и их отзыв**

Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока ее приема.

Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.

1. **Порядок, формы и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки**

Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее – гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;

2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 3 к настоящим Правилам.

Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение 5 (пяти) рабочих дней в случаях:

1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока ее приема;

2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

1) он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;

2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;

3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

**9. Место и окончательный срок представления тендерных заявок и срок их действия**

1. Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера, ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская многопрофильная больница», г. Талдыкорган, мкр. Каратал, ул. Райымбек батыра, 35, 2 этаж, кабинет отдела закупок. Окончательный срок представления тендерных заявок не позднее **13 часов 00 минут 26 марта 2024 года.**

2. Все тендерные заявки, полученные секретарем тендерной комиссии после истечения окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрываются и возвращаются потенциальным поставщикам.

3. Представленные потенциальными поставщиками или их уполномоченными представителями заявки на участие в тендере регистрируются секретарем тендерной комиссии в соответствующем журнале с указанием даты и времени приема заявок на участие в тендере.

1. **Формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними**

1. Не позднее чем за 10 (десять) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дают разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

2. Не позднее 7 (семи) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят 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 5 (пяти) календарных дней.

3. Заказчик или организатор закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в месте и время, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

1. **Место, дата, время и процедура вскрытия конвертов** **с тендерными заявками**

1. Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера, ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская многопрофильная больница», г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35, 2 этаж, кабинет отдела закупок. **Окончательный срок представления тендерных заявок не позднее** **13 часов 00 минут 26 марта 2024 года.**

2. Тендерная комиссия вскрывает конверты с тендерными заявками, с применением аудио - и видеофиксации в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей **26 марта 2024 года в 15 часов 00 минут по адресу: г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35, 2 этаж, конференц зал.**

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

4. По процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками секретарем тендерной комиссии составляется протокол вскрытия, который подписывается председателем тендерной комиссии, его заместителем, членами и секретарем тендерной комиссии.

5. Тендерные заявки должны быть представлены в соответствии с требованиями Правил и настоящей Тендерной документации.

1. **Процедура рассмотрения тендерных заявок**

1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков условиям настоящих Правил в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.

2. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:

1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с условиями настоящих Правил;

2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;

3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", при отсутствии сведений в информационных системах государственных органов;

5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);

6) непредставления технической спецификации в соответствии с условиями, предусмотренными настоящими Правилами;

7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей условиям тендерной документации и настоящих Правил;

8) установления факта представления недостоверной информации по условиям, предусмотренным настоящими Правилами к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг пункту 11 настоящих Правил;

11) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

12) несоответствия условиям пункта 10 настоящих Правил;

13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;

14) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;

15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;

16) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

17) представления тендерной заявки в непрошитом виде с непронумерованными страницами, не скрепленной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;

18) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил;

19) установления факта аффилированности в нарушение условий настоящих Правил.

3. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 1 раздела 2 настоящих Правил.

4. Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей условиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.

5. Закуп способом тендера или его какой-либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:

1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

6. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и условиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения.

В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и условиям настоящих Правил.

**13.** **Условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами**

1. Если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза (далее – ЕАЭС), представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

2. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов ЕАЭС, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

3. Статус отечественного товаропроизводителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

      1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

      2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с [приказом](https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2100022175#z4) Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-16 "Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или медицинского изделия" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22175), с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

      При заключении договора или дополнительного соглашения к долгосрочному договору поставки отечественный товаропроизводитель на поставляемые лекарственные средства и медицинские изделия предоставляет сертификат о происхождении лекарственных средств, медицинских изделий для внутреннего обращения "СТ-KZ".

4. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов ЕАЭС подтверждается следующими документами:

      1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

      2) регистрационным удостоверением, соответствующих [решению](https://adilet.zan.kz/rus/docs/H16EV000078#z4) Совета ЕАЭС от 3 ноября 2016 года № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения" и [решению](https://adilet.zan.kz/rus/docs/H16EV000046#z1) Совета ЕАЭС от 12 февраля 2016 года № 46 "О Правилах регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий".

**14. Условия внесения, форма, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа.**

1. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:

      1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в банке, обслуживающем заказчика;

      2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно [приложению 10](https://adilet.zan.kz/rus/docs/V2300032733#z1664) к настоящим Правилам.

2.Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика, на следующий банковский счет: **БИН 021140003618,** БИК [KINCKZKA](javascript:change_data('customer_bik','ru')) ИИК [KZ96821DX6JN10000004](javascript:change_data('customer_iik','ru')) [АО "Bank RBK "](javascript:change_data('bank_name','ru')).

3. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

4. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее 10 (десяти) рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

5. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику при:

      1) расторжении договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;

      2) неисполнении или исполнении ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки и нарушение других условий договора);

      3) неуплате штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение условий, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***Приложение 1***  ***к Тендерной документации***  **Перечень закупаемых товаров** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| **№ лота** | **Наименование заказчика** | | **Наименование товара\*** | | | **Ед. изм.** | | **Кол-во** | | **Условия поставки (в соответсвии с Инкотермс 2010)** | | **Срок поставки товаров** | | **Место поставки товаров** | **Размер авансового платежа, в%** | | **Сумма, выделенная для закупа способом тендера (по лоту №), тенге** | |
| **1** | **2** | | **3** | | | **4** | | **5** | | **6** | | **7** | | **8** | **9** | | **10** | |
| 1 | **ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская многопрофильная больница»** | | Катетер мочеточниковый с металическим проводником длиной 70 см | | | штук | | 300 | | DDP | | по устной заявке Заказчика в течение 3 календарных дней до 31.12.2024 г. | | г. Талдыкорган, ул. Райымбек батыра, 35, блок Г | 0 % | | 1 440 000,00 | |
| 2 |  | | Набор для цистостоми 14F | | | штук | | 50 | | DDP | | 0 % | | 1 980 000,00 | |
| 3 |  | | Набор для нефростомии 14F | | | штук | | 5 | | DDP | | 0 % | | 310 000,00 | |
| 4 |  | | Набор для нефростомии 12F | | | штук | | 5 | | DDP | | 0 % | | 310 000,00 | |
| 5 |  | | Дыхательный фильтр электростатический с портом Luer Port | | | штук | | 3000 | | DDP | |  | 0 % | | 2 688 000,00 | |
| 6 |  | | Эндотрахеальная трубка с манжетой 8,0 | | | штук | | 1000 | | DDP | |  | 0 % | | 560 000,00 | |
| 7 |  | | Эндотрахеальная трубка с манжетой 7,5 | | | штук | | 1000 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 560 000,00 | |
| 8 |  | | Эндотрахеальная трубка с манжетой 7,0 | | | штук | | 1000 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 560 000,00 | |
| 9 |  | | Эндотрахеальная трубка с манжетой 6,0 | | | штук | | 100 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 56 000,00 | |
| 10 |  | | Эндотрахеальная трубка с манжетой 5,0; 4,5; 4,0;3,5 | | | штук | | 400 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 224 000,00 | |
| 11 |  | | Эндотрахеальная трубка с манжетой 6,5 | | |  | | 500 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 280 000,00 | |
| 12 |  | | Комплект для катетеризации трех канальный 8F | | | штук | | 150 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 2 190 000,00 | |
| 13 |  | | Комплект для катетеризации трех  канальный 7F | | | штук | | 200 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 2 920 000,00 | |
| 14 |  | | Игла спинальная | | | штук | | 1500 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 1 530 000,00 | |
| 15 |  | | Трахеостомическая трубка одноразовая с манжетой 8,0 | | | штук | | 12 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 38 328,00 | |
| 16 |  | | Трахеостомическая трубка одноразовая с манжетой 7,5 | | | штук | | 12 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 38 328,00 | |
| 17 |  | | Линия проводящая инфузионная | | | штук | | 1000 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 370 000,00 | |
| 18 |  | | Маска дыхательная №4 | | | штук | | 100 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 116 600,00 | |
| 19 |  | | Маска дыхательная №5 | | | штук | | 20 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 23 320,00 | |
| 20 |  | | Маска дыхательная №3 | | | штук | | 50 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 58 300,00 | |
| 21 |  | | Дыхательный контур (в комплекте с дополнительным шлангом и 2-мя влагосборниками) | | | штук | | 500 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 3 344 000,00 | |
| 22 |  | | Шприц для кщс и газов крови №1 | | | штук | | 1600 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 1 440 000,00 | |
| 23 |  | | Носовая кислородная магистраль с  мягкими изогнутыми зубцами, 2100 мм | | | штук | | 1860 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 840 720,00 | |
| 24 |  | | Мочеточниковый двойной J-стент, (Fr):4,длина (см):20 | | | штук | | 100 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 1 505 000,00 | |
| 25 |  | | Мочеточниковый двойной J-стент, (Fr):4,8,длина (см):28 | | | штук | | 200 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 2 508 000,00 | |
| 26 |  | | Мочеточниковый двойной J-стент, (Fr):6,длина (см) | | | штук | | 30 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 451 500,00 | |
| 27 |  | | Набор для нефростомии №11F | | | штук | | 5 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 140 000,00 | |
| 28 |  | | Набор для чрезкожной нефростомии№10F | | | штук | | 5 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 215 650,00 | |
| 29 |  | | Линия проводящая инфузионная | | | штук | | 300 | | DDP | |  | |  | 0% | | 59 400,00 | |
| 30 |  | | Шайба 7.0x20 | | | шт. | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 5 354,0 | |
| 31 |  | | Пластина для бедренного винта ДСБ 2отв. 38/135°, 3отв. 38/135°, 4отв. 38/135°, 5отв. 38/135°, 6отв. 38/135°, 7отв. 38/135°, 8отв. 38/135° | | | шт. | | 4 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 269 224,0 | |
| 32 |  | | Компрессионный винт ДСБ/ДСК | | | шт. | | 4 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 17 368,0 | |
| 33 |  | | Спица с перьевой, с трехгранной заточкой 1.8x210мм, 2.0x210мм, 2.2x210мм, 1.810мм, 2.010мм, 1.880мм, 2.080мм | | | шт. | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 5 228,0 | |
| 34 |  | | Отвертка под шестигранник канюлированная S2 | | | шт. | | 1 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 203 354,0 | |
| 35 |  | | Отвертка под шестигранник S 3.5 | | | шт. | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 136 604,0 | |
| 36 |  | | Отвертка под шестигранник S 2.5 | | | шт. | | 3 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 204 906,0 | |
| 37 |  | | Отвертка под шестигранник канюлированная Sхd 3,5х1,1 | | | шт. | | 1 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 130 395,0 | |
| 38 |  | | Отвертка T8 | | | шт. | | 3 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 395 841,0 | |
| 39 |  | | Отвертка T15 | | | шт. | | 3 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 302 703,0 | |
| 40 |  | | Отвертка T25 | | | шт. | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 254 580,0 | |
| 41 |  | | Отвертка T30 | | | шт. | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 378 766,0 | |
| 42 |  | | Спица 2.0/230 | | | шт. | | 8 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 24 840,0 | |
| 43 |  | | Спица 2.0/380 | | | шт. | | 8 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 37 256,0 | |
| 44 |  | | Сверло 1.0/80 | | | шт. | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 41 912,0 | |
| 45 |  | | Сверло 1.5/100 | | | шт. | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 37 256,0 | |
| 46 |  | | Отвертка S 1,5 | | | шт. | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 158 000,0 | |
| 47 |  | | Пластина для большеберцевой кости проксимальная латеральная правая, левая 4отв.L-121, 5отв.L-134, 6отв.L-147, 8отв.L-173, 10отв.L-199, 12отв.L-225, 14отв.L-251, 16отв.L-277 | | | шт. | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 257 406,0 | |
| 48 |  | | Пластина для большеберцовой кости проксимальная T-образная левая, правая от 3отв. до 15отв., длиной (L) от 95 мм до 275 мм. | | | шт. | | 2 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 297 000,0 | |
| 49 |  | | Кусачки для спиц | | | шт. | | 1 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 156 626,0 | |
| 50 |  | | Круглый имплант размером 16х60 мм | | | штук | | 5 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 778 225,50 | |
| 51 |  | | Круглый имплант размером 19х90 мм | | | штук | | 5 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 778 225,50 | |
| 52 |  | | Круглый имплант размером 25х100 мм | | | штук | | 5 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 974 495,10 | |
| 53 |  | | Клей хирургический биологический , шприц 5мл | | | штук | | 20 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 5 196 000,00 | |
| 54 |  | | Бинт стерильный | | | штук | | 9 300 | | DDP | |  | |  | 0 % | | 1 116 000,00 | |
|  | **Всего по лотам:** | |  | | |  | |  | |  | |  | |  |  | | **38 914 711,10** | |
| ***\* Полное описание товаров указывается в технической спецификации.*** | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | |  | |  |  | |  | |  | |  | |  | | |  | |  | |

***Приложение 2***

***к Тендерной документации***

# Техническая спецификация закупаемых медицинских изделий

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование лота** | **Техническая спецификация** |
| 1 | Катетер мочеточниковый с металическим проводником длиной 70 см | Данные катетеры используются для контрастных рентгенологических исследований, для эндоскопического исследования чашечно-лоханочной системы (восходящая уретропиелография), для временного наружного дренирования мочевыводящих путей. Катетеры из высококачественного мягкого, пластичного рентгеноконтрастного материала, имеют сантиметровую шкалу. Данный вид катетера подразделяется на подвиды по типу кончика |
| 2 | Набор для цистостоми 14F | Предназдначен для проведения пункционной надлобковой цистостомии. Катетер сделан из полиуретана высшего качества, покрыт силиконом. Качество материала обеспечивает оптимально длительное время нахождения введённого катетера.  **Элементы комплекта:**   1. Катетер типа Pigtail 2. Игла-интродьюсор с мандреном 3. Кожный фиксатор 4. Шприц 10 мл 5. Скальпель 6. Зажим |
| 3 | Набор для нефростомии 14F | Комплект используется для выполнения пункционной нефростомии. Обратите внимание на предлагаемую модификацию проводника — очень тонкая струна из нержавеющей стали.  Проводник имеет гибкий кончик длиной 8 мм. Это даёт возможность безопасно работать дилататором с кожухом, надетым на проводник. Для изготовления катетера используется полиуретан высшего качества, покрываемый силиконом, что обеспечивает оптимально длительное время нахождения катетера в почке.    **Элементы комплекта**   1. Катетер 2. Проводник "J”-образный 0,038" х 80 см 3. Двухсоставная игла 18G х 20 см 4. Дилататоры 5. Дилататор с мандреном 6. Кожный фиксатор 7. Шприц 10 мл 8. Скальпель 9. Зажим |
| 4 | Набор для нефростомии 12F | Комплект используется для выполнения пункционной нефростомии. Обратите внимание на предлагаемую модификацию проводника — очень тонкая струна из нержавеющей стали.  Проводник имеет гибкий кончик длиной 8 мм. Это даёт возможность безопасно работать дилататором с кожухом, надетым на проводник. Для изготовления катетера используется полиуретан высшего качества, покрываемый силиконом, что обеспечивает оптимально длительное время нахождения катетера в почке.    **Элементы комплекта**   1. Катетер 2. Проводник "J”-образный 0,038" х 80 см 3. Двухсоставная игла 18G х 20 см 4. Дилататоры 5. Дилататор с мандреном 6. Кожный фиксатор 7. Шприц 10 мл 8. Скальпель 9. Зажим |
| 5 | Дыхательный фильтр электростатический с портом Luer Port | Гидробэби. Эффективность бактериальной фильтрации 99,99%. Эффективность вирусной фильтрации 99,99%. Сопротивление потоку при вентиляции-5 литров/мин-0,7 см Н2О, 7,5 литра/мин - 1,2 см Н2О, 10 литров/мин-1,9 см Н2О. Компрессионный объем 32 мл. Тип фильтрации-электростатический. |
| 6 | Эндотрахеальная трубка с манжетой 8,0 | В сфере анестезиологии одной из важнейших манипуляций, отвечающих за жизнеобеспечение, является интубация трахеи. Это процедура, в ходе которой через гортань в трахею вводят специальное приспособление, которое носит название трубка эндотрахеальная.  С манжетой: изготовлена из термопластичного, ПВХ, чёткая маркировка трубки, прозрачная, рентгеноконтрастная полоса по всей длине трубки, двойная разметка глубины, градуировка шагом 2 см, прозрачная высокообъёмная манжета низкого давления, клапан, для однократного применения, стерильная в индивидуальной упаковке |
| 7 | Эндотрахеальная трубка с манжетой 7,5 | В сфере анестезиологии одной из важнейших манипуляций, отвечающих за жизнеобеспечение, является интубация трахеи. Это процедура, в ходе которой через гортань в трахею вводят специальное приспособление, которое носит название трубка эндотрахеальная.  С манжетой: изготовлена из термопластичного, ПВХ, чёткая маркировка трубки, прозрачная, рентгеноконтрастная полоса по всей длине трубки, двойная разметка глубины, градуировка шагом 2 см, прозрачная высокообъёмная манжета низкого давления, клапан, для однократного применения, стерильная в индивидуальной упаковке |
| 8 | Эндотрахеальная трубка с манжетой 7,0 | В сфере анестезиологии одной из важнейших манипуляций, отвечающих за жизнеобеспечение, является интубация трахеи. Это процедура, в ходе которой через гортань в трахею вводят специальное приспособление, которое носит название трубка эндотрахеальная.  С манжетой: изготовлена из термопластичного, ПВХ, чёткая маркировка трубки, прозрачная, рентгеноконтрастная полоса по всей длине трубки, двойная разметка глубины, градуировка шагом 2 см, прозрачная высокообъёмная манжета низкого давления, клапан, для однократного применения, стерильная в индивидуальной упаковкеВ сфере анестезиологии одной из важнейших манипуляций, отвечающих за жизнеобеспечение, является интубация трахеи. Это процедура, в ходе которой через гортань в трахею вводят специальное приспособление, которое носит название трубка эндотрахеальная.  С манжетой: типа Мэрфи, изготовлена из термопластичного, ПВХ, чёткая маркировка трубки, прозрачная, рентгеноконтрастная полоса по всей длине трубки, двойная разметка глубины, градуировка шагом 2 см, прозрачная высокообъёмная манжета низкого давления, клапан, для однократного применения, стерильная в индивидуальной упаковке |
| 9 | Эндотрахеальная трубка с манжетой 6,0 | В сфере анестезиологии одной из важнейших манипуляций, отвечающих за жизнеобеспечение, является интубация трахеи. Это процедура, в ходе которой через гортань в трахею вводят специальное приспособление, которое носит название трубка эндотрахеальная.  С манжетой: изготовлена из термопластичного, ПВХ, чёткая маркировка трубки, прозрачная, рентгеноконтрастная полоса по всей длине трубки, двойная разметка глубины, градуировка шагом 2 см, прозрачная высокообъёмная манжета низкого давления, клапан, для однократного применения, стерильная в индивидуальной упаковке |
| 10 | Эндотрахеальная трубка с манжетой 5,0; 4,5; 4,0;3,5 | В сфере анестезиологии одной из важнейших манипуляций, отвечающих за жизнеобеспечение, является интубация трахеи. Это процедура, в ходе которой через гортань в трахею вводят специальное приспособление, которое носит название трубка эндотрахеальная.  С манжетой: изготовлена из термопластичного, ПВХ, чёткая маркировка трубки, прозрачная, рентгеноконтрастная полоса по всей длине трубки, двойная разметка глубины, градуировка шагом 2 см, прозрачная высокообъёмная манжета низкого давления, клапан, для однократного применения, стерильная в индивидуальной упаковке |
| 11 | Эндотрахеальная трубка с манжетой 6,5 | В сфере анестезиологии одной из важнейших манипуляций, отвечающих за жизнеобеспечение, является интубация трахеи. Это процедура, в ходе которой через гортань в трахею вводят специальное приспособление, которое носит название трубка эндотрахеальная.  С манжетой: изготовлена из термопластичного, ПВХ, чёткая маркировка трубки, прозрачная, рентгеноконтрастная полоса по всей длине трубки, двойная разметка глубины, градуировка шагом 2 см, прозрачная высокообъёмная манжета низкого давления, клапан, для однократного применения, стерильная в индивидуальной упаковке |
| 12 | Комплект для катетеризации трех канальный 8F | Катетер для центральных вен (набор по Сельдингеру), трёхканальный. Используется для катетеризации центральных вен. Изготовлен из щадящего ткани полиуретана, градуирован для облегчения контроля за глубиной его введения. Имеет мягкий, атравматичный кончик. Упакован в блистер вместе с набором для установки, в состав которого входят: проводящая игла, дилататор, проводник, шприц, крылышки для фиксации, скальпель, заглушка с инъекционной вставкой. Стерилен.  Возможна поставка катетера с гидрофильным покрытием.  **Элементы комплекта**  Катетер  Игла  Стальной проводник  Дилататор  Скальпель  Обычный шприц 2.5 мл для набора 4.5F, 5 мл для набора 5F с длиной катетера 10 см и 15 см, 10 мл для набора 5F с длиной катетера 20 см и 30 см, 10 мл для наборов 5.5F—8F |
| 13 | Комплект для катетеризации трех  канальный 7F | Катетер для центральных вен (набор по Сельдингеру), трёхканальный. Используется для катетеризации центральных вен. Изготовлен из щадящего ткани полиуретана, градуирован для облегчения контроля за глубиной его введения. Имеет мягкий, атравматичный кончик. Упакован в блистер вместе с набором для установки, в состав которого входят: проводящая игла, дилататор, проводник, шприц, крылышки для фиксации, скальпель, заглушка с инъекционной вставкой. Стерилен.  Возможна поставка катетера с гидрофильным покрытием.  **Элементы комплекта**  Катетер  Игла  Стальной проводник  Дилататор  Скальпель  Обычный шприц 2.5 мл для набора 4.5F, 5 мл для набора 5F с длиной катетера 10 см и 15 см, 10 мл для набора 5F с длиной катетера 20 см и 30 см, 10 мл для наборов 5.5F—8F |
| 14 | Игла спинальная | Игла спинальная с острием типа Quincke специально предназначена для пункции спинального пространства с целью диагностики, лечения и анестезии. Иглы спинальные с острием типа Kвинке 18G х 90 мм, без проводниковой иглы.  Свойства и преимущества: игла спинальная изготовлена из высококачественной медицинской стали: тонкостенные и прочные - отсутствует риск поломки иглы при проведении манипуляции, что обеспечивает безопасность пациента и уверенность врача в продукте; конструкция и гладкая поверхность для легкой и атравматичной пункции. острие Квинке с коротким вторичным срезом позволяет атравматично пунктировать твердую мозговую оболочку и значительно снижает риск развития постпункционной головной боли. прозрачное окно визуализации павильона иглы с эффектом увеличительного стекла позволяет быстро определять обратный ток ликвора и помогает точно позиционировать кончик иглы в субарахноидальном пространстве. павильон иглы имеет удобный захват для проведения манипуляции и цветовую кодировку в зависимости от диаметра иглы |
| 15 | Трахеостомическая трубка одноразовая с манжетой 8,0 | Трубка трахеотомическая представляет собой конструкцию, применяемую для восстановления дыхательной функции и проведения вентиляции лёгких. Применяется при патологиях гортани и верхней части трахеи, параличе мышц, отвечающих за дыхание, прогрессирующей непроходимости в трахеобронхиальной зоне, а также при заболеваниях, требующих продолжительной ИВЛ.  Современная трахеотомическая трубка, как правило, изготавливается из гибкого пластика, которому придаётся изогнутая форма для удобного погружения рабочей части трубки в трахею.  Лёгкая, изготовлена из медицинского ПВХ  Рентгеноконтрастная линия по всей длине для точного позиционирования  Изготовлена в соответствии со всеми стандартами ISO для подключения к оборудованию  Маркировка с размером на каждой трубке для облегчения идентификации  В комплекте лента для фиксации трубки  Гладкий, закруглённый, атравматический кончик обтюратора  Манжета большого объёма, низкого давления обеспечивает отличное уплотнение  Для однократного применения, индивидуальная упаковка. |
| 16 | Трахеостомическая трубка одноразовая с  манжетой 7,5 | Трубка трахеотомическая представляет собой конструкцию, применяемую для восстановления дыхательной функции и проведения вентиляции лёгких. Применяется при патологиях гортани и верхней части трахеи, параличе мышц, отвечающих за дыхание, прогрессирующей непроходимости в трахеобронхиальной зоне, а также при заболеваниях, требующих продолжительной ИВЛ.  Современная трахеотомическая трубка, как правило, изготавливается из гибкого пластика, которому придаётся изогнутая форма для удобного погружения рабочей части трубки в трахею.  Лёгкая, изготовлена из медицинского ПВХ  Рентгеноконтрастная линия по всей длине для точного позиционирования  Изготовлена в соответствии со всеми стандартами ISO для подключения к оборудованию  Маркировка с размером на каждой трубке для облегчения идентификации  В комплекте лента для фиксации трубки  Гладкий, закруглённый, атравматический кончик обтюратора  Манжета большого объёма, низкого давления обеспечивает отличное уплотнение  Для однократного применения, индивидуальная упаковка. |
| 17 | Линия проводящая инфузионная | Линия проводящая инфузионная для инфузионной терапии. Совместимы с любыми шприцевыми насосами. Устойчивость к давлению до 4 бар. Уменьшенный объем заполнения. Герметичные винтовые коннекторы Люэр лок с обеих сторон.Максимальное время использования: 90ч. Стерильные, одноразовые, непирогенные. Трубка изготовлена из поливинилхлорида (ПВХ) |
| 18 | Маска дыхательная №4 | Посредством маски анестезиологами проводится искусственное вентилирование лёгких. При подобных манипуляциях она является обязательным инструментом. Форма ее является повторением анатомических особенностей лицевой части, и конструкция имеет мягкие манжеты. Это обусловливают комфортность использования для пациента, и обеспечивает герметичное прилегание. Чтобы наложить ее на лицо медицинскому персоналу не требуется значительных усилий. Это значительно облегчает их работу.  Материалом для изготовления современной маски служит поливинилхлорид. По форме маска напоминает каплю. Она оборудована манжетой, благодаря чему присоединение к лицевой части осуществляется герметично. Конструкция предполагает наличие коннектора, к которому присоединяется основной дыхательный контур. По исполнению конструкции предназначаются для однократного или многократного применения. Заказать анестезиологическую маску для наркоза можно по этой ссылке.  По конфигурации маски могут быть самыми различными и определяются особенностями строения лицевой области человека и ее размеров. Вариантов очень много, и можно без труда подобрать маску, как для ребенка, так и для взрослого.  С наполненной манжетой   * Специально разработанная контурированная мягкая манжета обеспечивает герметичное прилегание маски к лицу пациента при минимальном прикладываемом усилии, что создаёт комфорт для пациента и медперсонала. * Наличие ниппельного клапана для раздувания манжеты. * Прозрачный материал маски позволяет следить за состоянием пациента. * Стандартный коннектор для соединения с различными дыхательными контурами. * Наличие кольца для фиксирующего устройства, маркированное цветом в зависимости от размера маски. * Маски дыхательные однократного применения выполнены из медицинского ПВХ, * Упаковано в индивидуальную упаковку. |
| 19 | Маска дыхательная №5 | Посредством маски анестезиологами проводится искусственное вентилирование лёгких. При подобных манипуляциях она является обязательным инструментом. Форма ее является повторением анатомических особенностей лицевой части, и конструкция имеет мягкие манжеты. Это обусловливают комфортность использования для пациента, и обеспечивает герметичное прилегание. Чтобы наложить ее на лицо медицинскому персоналу не требуется значительных усилий. Это значительно облегчает их работу.  Материалом для изготовления современной маски служит поливинилхлорид. По форме маска напоминает каплю. Она оборудована манжетой, благодаря чему присоединение к лицевой части осуществляется герметично. Конструкция предполагает наличие коннектора, к которому присоединяется основной дыхательный контур. По исполнению конструкции предназначаются для однократного или многократного применения. Заказать анестезиологическую маску для наркоза можно по этой ссылке.  По конфигурации маски могут быть самыми различными и определяются особенностями строения лицевой области человека и ее размеров. Вариантов очень много, и можно без труда подобрать маску, как для ребенка, так и для взрослого.  С наполненной манжетой   * Специально разработанная контурированная мягкая манжета обеспечивает герметичное прилегание маски к лицу пациента при минимальном прикладываемом усилии, что создаёт комфорт для пациента и медперсонала. * Наличие ниппельного клапана для раздувания манжеты. * Прозрачный материал маски позволяет следить за состоянием пациента. * Стандартный коннектор для соединения с различными дыхательными контурами. * Наличие кольца для фиксирующего устройства, маркированное цветом в зависимости от размера маски. * Маски дыхательные однократного применения выполнены из медицинского ПВХ, * Упаковано в индивидуальную упаковку. |
| 20 | Маска дыхательная №3 | Посредством маски анестезиологами проводится искусственное вентилирование лёгких. При подобных манипуляциях она является обязательным инструментом. Форма ее является повторением анатомических особенностей лицевой части, и конструкция имеет мягкие манжеты. Это обусловливают комфортность использования для пациента, и обеспечивает герметичное прилегание. Чтобы наложить ее на лицо медицинскому персоналу не требуется значительных усилий. Это значительно облегчает их работу.  Материалом для изготовления современной маски служит поливинилхлорид. По форме маска напоминает каплю. Она оборудована манжетой, благодаря чему присоединение к лицевой части осуществляется герметично. Конструкция предполагает наличие коннектора, к которому присоединяется основной дыхательный контур. По исполнению конструкции предназначаются для однократного или многократного применения. Заказать анестезиологическую маску для наркоза можно по этой ссылке.  По конфигурации маски могут быть самыми различными и определяются особенностями строения лицевой области человека и ее размеров. Вариантов очень много, и можно без труда подобрать маску, как для ребенка, так и для взрослого.  С наполненной манжетой   * Специально разработанная контурированная мягкая манжета обеспечивает герметичное прилегание маски к лицу пациента при минимальном прикладываемом усилии, что создаёт комфорт для пациента и медперсонала. * Наличие ниппельного клапана для раздувания манжеты. * Прозрачный материал маски позволяет следить за состоянием пациента. * Стандартный коннектор для соединения с различными дыхательными контурами. * Наличие кольца для фиксирующего устройства, маркированное цветом в зависимости от размера маски. * Маски дыхательные однократного применения выполнены из медицинского ПВХ, * Упаковано в индивидуальную упаковку. |
| 21 | Дыхательный контур (в комплекте с дополнительным шлангом и 2-мя  влагосборниками) | В анестезиологической и реанимационной практике для соединения дыхательных путей пациента с наркозным аппаратом или установкой ИВЛ применяют дыхательный контур.  Дыхательные контура используются совместно с интубационными трубками, наркозными масками, дыхательными фильтрами для дыхательного оборудования, представляют собой простой, удобный и эффективный способ доставки различных газовых смесей.  Это медицинское изделие состоит из трубок дифференцированной длины, сконструированных таким образом, чтобы обеспечить герметичное соединение эндотрахеальной трубки или маски пациента с устройствами ИВЛ или ингаляционного наркоза.  Через трубки контура дыхательная смесь (или наркотическое вещество) поступает в лёгкие пациента, а выдыхаемая смесь полностью или частично возвращается в аппарат. Современные дыхательные контуры кроме пассивной газопроводящей функции участвуют в регулировании пропорций свежего газа, отработанной газонаркотической смеси и атмосферного воздуха.  Безопасность пациента в процессе анестезии или принудительного вентилирования лёгких зависит от правильного выбора контура.  Виды: по размерам неонатальные (10 мм), педиатрические (15 мм), взрослые (22 мм)   * Лёгкий вес уменьшает нагрузку на эндотрахеальные трубки * Полностью прозрачны, что обеспечивает постоянный визуальный контроль * Предельно гибкие и максимально прочные * Конструкция трубки исключает перекручивание * Мягкие коннекторы гарантируют идеальное соединение |
| 22 | Шприц для кщс и газов крови №1 | Описание/назначение: диагностическое медицинское устройство предназначены для взятия артериальной или венозной крови для исследования газов, рН, электролитов и метаболитов с помощью анализаторов газов крови. Гепаринизированные шприцы наполнены электролит-сбалансированным гепарином.  Объём: 2мл  Объём литий-гепарина: Содержит -50 ME гепарина  Материал: Химический нейтральный пластик с минимальной газопроницаемостью, полностью интактный, не влияют на результаты исследования  Количество в упаковке: №50 (в 1 упаковке 50 шт.)  Внешний вид: -Шприц снабжен хорошо заметными метками для точного дозирования необходимого объёма крови  -Малый «мертвый» объем шприца (менее 5%) позволяет достичь высокой точности результатов  -Каждый шприц стерилен и упакован индивидуально.  Разъем: Шприцы имеют Luer-Slip (луер-разъем) для стандартной луер-иглы или иглы-бабочки.  Условия хранения: +2оС- + 30оС  Срок хранения: 36 месяцев  Условия эксплуатация: -Только для диагностики  - Только для одноразового применения - Шприц предназначен только для аспирации.  Утилизация: Стандартная утилизация (автоклавирование в специальных контейнерах или пакетах)  Принадлежности: В комплектацию входят:  - Колпачок-заглушка зеленого цвета |
| 23 | Носовая кислородная магистраль с  мягкими изогнутыми зубцами, 2100 мм | Канюля назальная кислородная – активно применяющееся в медицинской практике для кратковременного или длительного обеспечения пациента кислородом с целью поддержания функционирования органов дыхательной системы и жизнедеятельности организма в критических ситуациях. Канюля назальная кислородная используется преимущественно для пациентов, нуждающихся в стимуляции дыхательной деятельности. Речь идёт о больных, которые по каким-то причинам не могут получать достаточное количество кислорода естественным путём. Также канюля необходима пострадавшим при пожарах и людям, в течение определённого времени находившихся в среде с загрязнённым или чрезмерно разряженным воздухом. Канюля назальная кислородная может быть подключена к баллону или концентратору О2 повышенной концентрации.  Шланг – основная часть представляет собой длинный шланг, выполненный из ПВХ-материала. Эта трубка достаточно эластичная и в то же время жёсткая, что защищает ее от изломов, перекрывающих подачу кислорода, а также механических повреждений.  Носовые зубцы – закреплены ближе к внешнему концу шланга, они вставляются в ноздри, через них подаётся кислород. Зубцы выполнены и специального материала – термопластика, благодаря чему при помещении в нос, зубцы размягчаются от температуры человеческого тела.  Разъем-переходник – размещен в начале шланга и служит соединительным элементом. При помощи этого разъема канюля назальная кислородная соединяется с любыми кислородным емкостями и устройствами.  При этом также важно понимать, что канюля назальная кислородная (взрослая или детская) создана из гипоаллергенных материалов, благодаря чему ее можно использовать любым пациентам.   * Изготовлена из медицинского ПВХ * Сверхмягкие назальные наконечники * Без латексная * Стерильная для одноразового использования |
| 24 | Мочеточниковый двойной J-стент, (Fr):4,длина (см):20 | с одним открытым концом/с двумя открытыми концами, размерами (Fr):4, длина (см):20, в наборе с толкателем, 2 зажима, проводником |
| 25 | Мочеточниковый двойной J-стент, (Fr):4,8,длина (см):28 | с одним открытым концом/с двумя открытыми концами, размерами (Fr):4,8, длина (см):28, в наборе с толкателем, 2 зажима, проводником |
| 26 | Мочеточниковый двойной J-стент, (Fr):6,длина (см) | с одним открытым концом размерами (Fr):6, длина (см):28, в наборе с толкателем, 2 зажима, проводником |
| 27 | Набор для нефростомии №11F | Набор для нефростомии , стерильная №11F |
| 28 | Набор для чрезкожной нефростомии №10F | Набор для чрезкожной нефростомии, стерильная №10F |
| 29 | Линия проводящая инфузионная | Линия проводящая инфузионная , в комплекте 150см №1прозрачный |
| 30 | Шайба 7.0x20 | Шайба 7.0x20 изготовлен из нержавеющей стали. Внутренний диаметр 7,0 мм и наружный диаметр 20 мм Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% maх., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe -остальное. |
| 31 | Пластина для бедренного винта ДСБ 2отв. 38/135°, 3отв. 38/135°, 4отв. 38/135°, 5отв. 38/135°, 6отв. 38/135°, 7отв. 38/135°, 8отв. 38/135° | Пластина антиротацинная бедренного винта с ограниченным контактом 38/135° – Толщина пластины 7,9мм, длина пластины L- 84мм, 100мм, 116мм, 132мм, 148мм, 154мм, 180мм, ширина пластины в диафизарной части 19мм. В диафизарной частии пластины расположено 12 компрессионных фазированых отверстий: 1 отверстие в оси диафизарной части диаметром 5мм, позволяющее провести компрессию на промежутке 8мм, фаска в форме слезы, 10 отверстий диаметром 5мм, позволяющих провести компрессию на промежутке 4мм, фаска в форме слезы, отверстия расположны на расстоянии 16мм друг от друга и смещены от оси диафизарной части пластины на 2,2мм переменно и 1 отверстие диаметром 6,6мм, позволяющих провести компрессию на промежутке 6,5мм, фаска радиусная R4мм, глубиной 4ммв. Эпифизарная часть пластины в форме втулки диаметром 12,7мм расположенной относительно диафизарной под углом 135°. Длина шеечной втулки 38мм, диаметр внутреннего двуступенчатого отверстия втулки 9,5/8мм, отверстие имеет двусторонне параллельное утолщение 7,3мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% maх., Cr - 17, 0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остальное. |
| 32 | Компрессионный винт ДСБ/ДСК | Винт компрессионный - Винт длиной 31мм. Резьба диаметром М4мм. Резьба на винте полная. Головка винта цилиндрическая двуступенчатая, высота 4мм диаметром 9мм и высотой 2мм диаметром 7,5мм, выполнена под шестигранную отвертку S3,5, глубина шестигранного шлица 3мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% maх., Cr - 17, 0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остальное. |
| 33 | Спица с перьевой, с трехгранной заточкой 1.8x210мм, 2.0x210мм, 2.2x210мм, 1.810мм, 2.010мм, 1.880мм, 2.080мм | Спица диаметром 1,8мм, 2,0мм, 2,2мм длиной 210мм, 310мм, 380мм. Остриё сверху сплащено на размер 0,9мм, кончик треугольный. Хвостовик расширяется до размера 2,0мм в ширину и сужен на толщине до 1,5мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% maх., Cr - 17, 0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe – остальное. |
| 34 | Отвертка под шестигранник канюлированная S2 | Отвертка канюлированная S2 – Длина отвёртки 244мм. Отвёртка канюлированная, диаметр канюлированного отверстия 1,2мм. Длина рукоятки 100мм, диаметр 16мм. Полая на расстоянии 72мм. Поверхность рукоятки рифленая. Рукоятка алюминиевая, синего цвета. Диаметр рабочей части 5мм, сужается до диаметра 3,8мм на расстоянии 27,5мм от начала шлица. Закончена под шестигранный шлиц S2. Материал изготовления: медицинская антикаррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1 |
| 35 | Отвертка под шестигранник S 3.5 | Отвертка S3,5 – Длина отвёртки 300мм. Длина рукоятки 120мм, диаметр 34мм, сплащена на размер 25мм. Поверхность рукоятки рифленая. Рукоятка алюминиевая, синего цвета. Диаметр рабочей части 5мм, закончена под шестигранный шлиц S3,5. Медицинская антикаррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1. |
| 36 | Отвертка под шестигранник S 2.5 | Отвертка S2,5 – Длина отвёртки 300мм. Длина рукоятки 120мм, диаметр 34мм, сплащена на размер 25мм. Поверхность рукоятки рифленая. Рукоятка алюминиевая, синего цвета. Диаметр рабочей части 5мм, закончена под шестигранный шлиц S2,5. Медицинская антикаррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1. |
| 37 | Отвертка под шестигранник канюлированная Sхd 3,5х1,1 | Отвертка канюлированная S3,5 – Длина отвёртки 244мм. Отвёртка канюлированная, диаметр канюлированного отверстия 1,1мм, на расстоянии 35мм увеличивается до 2,7мм. Длина рукоятки 121мм, диаметр 30мм. Полая на расстоянии 75мм. Поверхность рукоятки рифленая, сплащена обусторонне на размер 24мм. Рукоятка алюминиевая, синего цвета. Диаметр рабочей части 5мм. Закончена под шестигранный шлиц S3,5. Материал изготовления: медицинская антикаррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1. |
| 38 | Отвертка T8 | Отвертка T8 – Длина отвёртки 240мм. Длина рукоятки 120мм, диаметр 34мм, ссплащена на размер 25мм. Рукоятка силиконовая, синего цвета. Боковая поверхность рукоятки имеет переходный радиус. Диаметр рабочей части 4мм, сужается на диаметр 2,31мм под шлиц типа TORX Т8. Материал изготовления наконечника: Медицинская антикаррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1. |
| 39 | Отвертка T15 | Отвертка T15 – Длина отвёртки 300мм. Длина рукоятки 120мм, диаметр 34мм, сплащена на размер 25мм. Поверхность рукоятки рифленая. Рукоятка алюминиевая, синего цвета. Диаметр рабочей части 5мм, закончена под шлиц типа TORX Т15. Медицинская антикаррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1. |
| 40 | Отвертка T25 | Отвертка T25 – Длина отвёртки 300мм. Длина рукоятки 120мм, диаметр 34мм, сплащена на размер 25мм. Поверхность рукоятки рифленая. Рукоятка алюминиевая, синего цвета. Диаметр рабочей части 7мм, закончена под шлиц типа TORX Т25. Медицинская антикаррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1. |
| 41 | Отвертка T30 | Отвертка T30 – Длина отвёртки 300мм. Длина рукоятки 120мм, диаметр 34мм, сплащена на размер 25мм. Поверхность рукоятки рифленая. Рукоятка алюминиевая, синего цвета. Диаметр рабочей части 7мм, закончена под шлиц типа TORX Т30. Медицинская антикаррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1. |
| 42 | Спица 2.0/230 | Спица с перьевой заточкой 2,0x230 – Спица диаметром 2,0мм, длиной 230 мм. Остриё сверху сплащено на размер 0,8мм, кончик треугольный. Хвостовик расширяется до размера 1,7мм в ширину и сужен на толщине до 1,05мм. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% maх., Cr - 17, 0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe – остальное. |
| 43 | Спица 2.0/380 | Спица 2,0/380мм – Спица диаметром 2мм и длиной 380мм с трёхгранной заточкой под углом 12°. От острия спици нарезана резьба М2 на расстоянии 10мм.   Материал изготовления: Медицинская антикаррозийная сталь,  соответствующая стандарту ISO 7153-1. |
| 44 | Сверло 1.0/80 | Сверло 1,0/80 - Длина сверла 80мм, диаметр рабочей части сверла 1 мм длиной 10мм, вершинный угол 50°. Сверло имеет 2 острия, угол наклона спирали острия 25°. Хвостовик сверла цилиндрический. Материал изготовления: Медицинская антикаррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1. |
| 45 | Сверло 1.5/100 | Сверло 1,5/100 - Длина сверла 100мм, диаметр рабочей части сверла 1,5 мм длиной 20мм, вершинный угол 50°. Сверло имеет 2 острия, угол наклона спирали острия 25°. Хвостовик сверла цилиндрический. Материал изготовления: Медицинская антикаррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1. |
| 46 | Отвертка S 1,5 | Отвертка X – Длина отвёртки 205мм, длина рукоятки 105мм, диаметр 20мм, на поверхности 5 продольных каналов длиной 60мм по радиусу 1800мм, радиус впадины 10мм, плавно сужается до диаметра 14мм, на поверхности 5 продольных каналов по радиусу 10мм. Рукоятка полимерная, синего цвета. Диаметр рабочей части отвёртки 4мм, на расстоянии 12мм от конца сужается под углом 6° до диаметра 2,6мм, закончена закруглённым крестовым шлицом по радиусу 1,65мм. Крестовой шлиц размером 0,53х2,6мм. На расстоянии 80мм от конца шлица маркировка шириной 2мм желтого цвета. Материал изготовления: Медицинская антикоррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1. |
| 47 | Пластина для большеберцевой кости проксимальная латеральная правая, левая 4отв.L-121, 5отв.L-134, 6отв.L-147, 8отв.L-173, 10отв.L-199, 12отв.L-225, 14отв.L-251, 16отв.L-277 | Пластина большеберцовая проксимальная латеральная 4отв., 5отв., 6отв., 8отв., 10отв., 12отв., 14отв., 16отв., L-121мм, 134мм, 147мм, 173мм, 199мм., 225мм, 251мм, 277мм, используется при многооскольчатых переломах проксимального отдела большеберцовой кости и множественных переломах диафиза большеберцовой кости. Пластина фигурная – 3D. Анатомический дизайн пластины отражает форму кости. Резьбовые двухзаходные отверстия диаметром 4,5мм имеют выпуклость в нижней части отверстия, что позволяет спратать глубже головку винта и ограничить контакт резьбы головки винта с накостной поверхности пластины с мягкими тканями. Нижние подрезы в диафизарной части пластины ограничивают контакт пластины с костью, улучшая кровоснабжение тканей вблизи имплантата. Пластина правая/левая. Толщина пластины в эпифизарной части 3мм, в диаифизарной части 3,5мм. Длина пластины L-121мм, 134мм, 147мм, 173мм, 199мм., 225мм, 251мм, 277мм,, ширина пластины в диафизарной части 13мм, в эпифизарной 35,5мм. Количество отверстий 4, 5, 6, 8, 10, 12, 14 и 16. В эпифизарной части пластины расположены под разными улами в 3-х плоскостях в двух рядах 7 и 3 на переходе к диафизарной части резьбовые отверстий диаметром М4,5х1мм, 5 отверстий диаметром 1,6мм под спицы и для крепления шаблон-накладки. В диафизарной части пластины находится 1 отверстие диаметром 1,6мм под спицы на расстоянии 14мм от края диафизарной части пластины, 2 резбовых отверстий диаметром М4,5х1мм на расстоянии 7,5мм первое от края диафизарной части пластины, расстояние между отверстиями 13мм, 1 компрессионное отверстие диаметром 4,5мм на расстоянии 33,5мм от края диафизарной части пластины, позволяющее провести компрессию на промежутке 4мм. Перепад высоты между эпифизарной и диафизарной частью пластины 21,4мм. Материал изготовления: титан, технические нормы: ISO 5832/2. Пластина коричневого цвета. |
| 48 | Пластина для большеберцовой кости проксимальная T-образная левая, правая от 3отв. до 15отв., длиной (L) от 95 мм до 275 мм. | Пластина для большеберцовой кости проксимальная T-образная длиной L-95мм, 110мм, 125мм, 140мм, 155мм, 170мм, 185мм, 200мм, 215мм, 230мм, 245мм,260мм, 275мм, левая/правая используется при многооскольчатых переломах проксимального отдела большеберцовой кости и множественных переломах диафиза большеберцовой кости. Пластина фигурная – 3D. Анатомический дизайн пластины отражает форму кости. Резьбовые двухзаходные отверстия диаметром 4,5мм имеют выпуклость в нижней части отверстия, что позволяет спрятать глубже головку винта и ограничить контакт резьбы головки винта с накостной поверхности пластины с мягкими тканями. Нижние подрезы в диафизарной части пластины ограничивают контакт пластины с костью, улучшая кровоснабжение тканей вблизи имплантата. Пластина левая/правая. Толщина пластины в эпифизарной части 3,3мм, в диаифизарной части 3,3мм. Длина пластины L-95мм, 110мм, 125мм, 140мм, 155мм, 170мм, 185мм, 200мм, 215мм, 230мм, 245мм,260мм, 275мм, ширина пластины в диафизарной части 13мм, в эпифизарной 33,5мм. Количество отверстий 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 и 15. В эпифизарной части пластины расположены под разными углами в 3-х плоскостях в одном ряду 4 и 2 на переходе к диафизарной части резьбовые отверстия диаметром М4,5х1мм, 4 отверстий диаметром 1,6мм под спицы и для фиксации шаблон-накладки и одноотверстие диаметром М3,5 для крепления шаблон-накладки. В диафизарной части пластины находится 1 отверстие диаметром 1,6мм под спицы на расстоянии 13,5мм от края диафизарной части пластины, 4 резбовых отверстия диаметром М4,5х1мм на расстоянии 7мм первое от края диафизарной части пластины, расстояние между отверстиями 13мм и 1 компрессионное отверстие диаметром 4,5мм на расстоянии 33мм от края эпифизарной части пластины позволяющее провести компрессию на промежутке 2,5мм. Эпифизарная часть пластины изогнута относительно диафизарной части латерально по радиусу R=48мм и под углом 20°. Материал изготовления: титан, технические нормы: ISO 5832/2. Пластина коричневого цвета. |
| 49 | Кусачки для спиц | Кусачки должны обеспечить скусывание спицы диаметром до 2 мм. включительно, при этом на режущих кромках кусачек после скусывания не допускается появления сколов и пластических деформаций видимых невооруженным глазом. Бранши кусачек после скусывания должны возвращаться в исходное положение под действием возвратной пружины. Длина кусачек не должна превышать 235 мм. |
| 50 | Круглый имплант размером 16х60 мм | Круглый имплант – может применяться на уровне любого отдела позвоночника. Возможно замещение дефектов тел позвонков по протяженности до трех уровней. Компоненты системы изготавливаются из: титанового сплава марки Ti-6Al-4V, градация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. Выполнен в виде трубки круглой или овальной формы, диаметром 10, 13, 16, 19, 25 мм, с соответствующей длиной 100, 70, 60, 90 и 100 мм с сетчатыми стенками в виде треугольников, по своей форме образующими поперечные кольца жесткости. Сетчатый дизайн служит для прорастания костного трансплантата. При имплантации меш заполняется костной тканью или остеоиндуктивным материалом. Толщина стенки сетки меша не менее 1,5 мм. Толщина поперечного кольца 1 мм. Не требует использования замыкательных торцевых крышек жесткости. Угловые допуски при установке от 0 до 30°. Интраоперационная возможность быстрой подгонки формы эндопротеза с помощью триммеров-кусачек. Имеется литерная маркировка производителя. |
| 51 | Круглый имплант размером 19х90 мм | Круглый имплант – может применяться на уровне любого отдела позвоночника. Возможно замещение дефектов тел позвонков по протяженности до трех уровней. Компоненты системы изготавливаются из: титанового сплава марки Ti-6Al-4V, градация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. Выполнен в виде трубки круглой или овальной формы, диаметром 10, 13, 16, 19, 25 мм, с соответствующей длиной 100, 70, 60, 90 и 100 мм с сетчатыми стенками в виде треугольников, по своей форме образующими поперечные кольца жесткости. Сетчатый дизайн служит для прорастания костного трансплантата. При имплантации меш заполняется костной тканью или остеоиндуктивным материалом. Толщина стенки сетки меша не менее 1,5 мм. Толщина поперечного кольца 1 мм. Не требует использования замыкательных торцевых крышек жесткости. Угловые допуски при установке от 0 до 30°. Интраоперационная возможность быстрой подгонки формы эндопротеза с помощью триммеров-кусачек. Имеется литерная маркировка производителя. |
| 52 | Круглый имплант размером 25х100 мм | Круглый имплант – может применяться на уровне любого отдела позвоночника. Возможно замещение дефектов тел позвонков по протяженности до трех уровней. Компоненты системы изготавливаются из: титанового сплава марки Ti-6Al-4V, градация V, американский стандарт ASTM F136, немецкий стандарт DIN 17850. Выполнен в виде трубки круглой или овальной формы, диаметром 10, 13, 16, 19, 25 мм, с соответствующей длиной 100, 70, 60, 90 и 100 мм с сетчатыми стенками в виде треугольников, по своей форме образующими поперечные кольца жесткости. Сетчатый дизайн служит для прорастания костного трансплантата. При имплантации меш заполняется костной тканью или остеоиндуктивным материалом. Толщина стенки сетки меша не менее 1,5 мм. Толщина поперечного кольца 1 мм. Не требует использования замыкательных торцевых крышек жесткости. Угловые допуски при установке от 0 до 30°. Интраоперационная возможность быстрой подгонки формы эндопротеза с помощью триммеров-кусачек. Имеется литерная маркировка производителя. |
| 53 | Клей хирургический биологический e, шприц 5мл | Двухкомпонентный хирургический клей, предназначенный для укрепления сосудистых анастомозов и хирургических швов.  Одноразовый сдвоенный стерильный шприц, заполненный готовым к применению составом: водные растворы бычьего сывороточного альбумина и глютеральдегида. В комплект входит шприц 5 мл с 4-мя стандартными аппликаторами – 1 шт. Смешивание происходит непосредственно в аппликаторе, в стерильных условиях Биологическая инертность, апирогенность, отсутствие реакции организма на применение Полимеризация в течение 20-30 секунд, возможность оказания любого давления на область применения через 2 минуты. |
| 54 | Бинт стерильный | Бинт марлевый медицинский стерильный длина не менее 7 м, ширина не менее 14 см. Бинт марлевый медицинский стерильный - лента, скатанная в ровный круглый или слегка сплюснутый цилиндр. Бинт достаточно мягок, воздухопроницаем, гигроскопичен. Не вызывает нежелательных побочных явлений на месте контактов с кожей плотность 30гр. В инд. упаковке |

***Приложении 3***

***к Тендерной документации***

|  |
| --- |
|  |
|  | Форма |

**Типовой договор закупа (между заказчиком и поставщиком)**

|  |  |
| --- | --- |
| \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (местонахождение) | "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_г. |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(полное наименование заказчика), именуемый в дальнейшем "Заказчик", в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,  
должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица с одной стороны,  
и\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(полное наименование поставщика – победителя тендера)  
\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, именуемый в дальнейшем "Поставщик", в лице \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, (устава, положения) с другой стороны,  
на основании правил организации и проведения закупа лекарственных средств,  
медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, 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), и протокола об итогах закупа способом \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (указать способ) по закупу (указать предмет закупа) № \_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий (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 частью, а именно:

      1) настоящий Договор;

      2) перечень закупаемых товаров;

      3) техническая спецификация;

      4) обеспечение исполнения Договора (этот подпункт указывается, если в тендерной документации или Правилах предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

**Глава 3. Цена Договора и оплата**

      4. Цена Договора (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/специфики) составляет\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ тенге (указать сумму цифрами и прописью)  
и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

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

      Форма оплаты \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (перечисление, за наличный расчет, аккредитив и иные платежи)

      Сроки выплат \_\_\_\_ (пример: % после приемки товара в пункте назначения или предоплата, или иное).

      6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

      1) копия договора или иные документы, представляемые Поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;

      2) счет-фактура, накладная, акт приемки-передачи;

      3) иные документы специфичные для конкретного вида товара (при закупе медицинской техники: график проведения сервисного обслуживания; сертификат о прохождении первичной поверки средства измерения, если товар является средством измерения; документы, подтверждающие проведение обучения медицинских и технических специалистов заказчика).

**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 закупа, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

      13. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а 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, изготовляемых 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, при прекращении 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) при 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. При появлении дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации.

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

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

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

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

      25. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место 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, военные действия, приостановление или прекращение производства и обстоятельства указанные в свидетельстве о наступлении непреодолимой силы (форс-мажора)) 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. Если форс-мажорные обстоятельства длятся более 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, при установлении нарушения такого обязательства.

**Глава 8. Заключительные положения**

      42. Договор составляется на казахском и русском языках. Если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. При 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.

      47. Настоящий Договор вступает в силу после регистрации его Заказчиком в территориальном органе казначейства Министерства финансов Республики Казахстан (для государственных органов и государственных учреждений) либо после подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора.

      Дата регистрации в территориальном органе казначейства (для государственных органов и государственных учреждений): \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

      48. 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.

**Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:**

|  |  |
| --- | --- |
| Заказчик: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ БИН Юридический адрес: Банковские реквизиты Телефон, e-mail Должность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Подпись, Ф.И.О. (при его наличии) Печать (при наличии) | Поставщик: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ БИН Юридический адрес: Банковские реквизиты Телефон, e-mail Должность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Подпись, Ф.И.О. (при его наличии) Печать (при наличии) |

|  |  |
| --- | --- |
|  | ***Приложение к Типовому договору закупа (между заказчиком и поставщиком)*** |
|  | ***Форма*** |

**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 документы, содержащие сведения по исполнению настоящего Договора в целях анализа хода исполнения настоящего Договора.

      5. При возникновении у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме, а также информирует об этом вышестоящего руководителя и (или) руководство государственного органа либо организации, сотрудником которой является, и (или) уполномоченные государственные органы в соответствии с [пунктом 1](https://adilet.zan.kz/rus/docs/Z1500000410#z114) статьи 24 Закона Республики Казахстан "О противодействии коррупции".

      6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрагентом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражающееся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства.

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

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

**Приложении 4**

*к Тендерной документации*

**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.

**Приложении 5**

*к Тендерной документации*

**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 | Скачать |

\* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибьютора  
Дата "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.  
Должность, Ф.И.О. (*при его наличии*) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
Подпись \_\_\_\_\_\_\_\_\_  
Печать (при наличии)

|  |
| --- |
|  |

**Приложении 6**

*к Тендерной документации*

|  |  |
| --- | --- |
|  | Форма |

Исх. № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
Дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|  |  |

**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