

2023 жылғы "14" ақпандағы тендер өткізу тәсілімен медициналық бұйымдарды сатып алуды өткізу туралы №3 хабарландыру, уақыты 11-00 сағ.

ҚР, Астана қ., Абылай хан даңғылы, 42 мекенжайы бойынша "Ұлттық ғылыми медициналық орталық" АҚ мынадай тауарларды тендер тәсілімен сатып алуды өткізетіндігі туралы хабарлайды: медициналық бұйымдарды сатып алу бойынша, (сатып алынатын тауарлардың толық тізбесі, олардың саны және егжей-тегжейлі техникалық ерекшелік тендерлік құжаттамада көрсетілген). Банк шоты: ЖСК KZ906017111000000305 БИК HSBKKZKX "Қазақстан Халық Банкі" АҚ.

Тауар жеткізілуі тиіс: ҚР, Астана қ., Абылай хан д-лы, 42. (дәріхана-бөлімшесі)

Конверттерді ашу кезінде әлеуетті өнім берушілерге сараптама жүргізу мақсатында тауарлардың үлгілерін ұсынуы қажет.

Тауарларды берудің талап етілетін мерзімі: Тапсырыс берушінің жазбаша өтінімі бойынша **5 күнтізбелік күн ішінде.**

Тендерге Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы №375 қаулысымен бекітілген Дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу Ережесінің 3-4-тармақтарында көрсетілген біліктілік талаптарына жауап беретін барлық әлеуетті өнім берушілер жіберіледі.

Тендерлік құжаттама пакетін 2023 жылғы "2" наурызға дейін 13.00 сатып алу мерзімінде, сағат 8.00-ден 17.00-ге дейін (түскі ас 13.00-14.00) немесе электрондық пошта арқылы алуға болады m.sakhmoldanov@nnmc.kz Тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі 2023 жылғы "6" наурызға дейін 11.00 сағат. Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу күні, уақыты, орны 2023 жылғы "6" наурызда сағат 14.00-де ҚР, Астана қ., Абылай хан даңғылы, 42, конференц-зал мекенжайы бойынша.

Әлеуетті өнім берушілерге тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу кезінде қатысуына болады.

Қосымша ақпарат пен анықтаманы мына телефон арқылы алуға болады: 8(7172) 232150. Сахмолданов М.Н.

Келесі құрамда тендер комиссиясы құрылсын:

Купенов Б.Г.	Тендерлік комиссияның төрағасы – Басқарма
	төрағасының медициналық қызмет жөніндегі орынбасары
Ибраев Ж.А.	Тендерлік комиссия төрағасының орынбасары –
	Мейірбике қызметінің басшысы

Тендерлік комиссияның мүшелері:

Дузбаев Е.С.	- Сатып алу бөлімінің аға маманы;
Исанова Е.Т.	- Заң бөлімі басшысының м. а.
Есимтаева С.Т.	- Жоспарлау және экономикалық талдау бөлімінің басшысы

"Халық денсаулығы және денсаулық сақтау жүйесі туралы" Қазақстан Республикасының 2020 жылғы 7 шілдедегі Кодексінің 7-бабы 44) тармағына сәйкес жеткізілетін тауарлар азақстан Республикасында тіркелген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың сапасына бағалау жүргізу қағидаларын бекіту туралы Қазақстан Республикасы Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 20 желтоқсандағы № ҚР ДСМ-282/2020 бұйрығына сәйкес келуі тиіс екендігін атап өтеміз.

Объявление №3 о проведении закупа медицинских изделий способом проведения тендера от «14» февраля 2023 г, время 11-00ч.

АО «Национальный научный медицинский центр» по адресу РК, г. Астана, пр. Абылай хана, 42 объявляет о проведении закупа способом тендера следующих товаров: по запусу медицинских изделий, (полный перечень закупаемых товаров, их количество и подробная техническая спецификация указаны в тендерной документации). Банковский

счет: ИИК KZ906017111000000305

БИК HSBKKZKX

АО «Народный Банк Казахстана»

В целях проведения экспертизы потенциальным поставщикам на момент вскрытия конвертов должны представить образцы товаров.

Место поставки товаров: РК, г. Астана, пр. Абылай хана, 42. (отделение - аптека)

Срок поставки товаров: по письменной заявке Заказчика в течении **5 календарных дней.**

К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в пунктах 3-4 Главы утверждения Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг от «4» июня 2021 года №375.

Пакет тендерной документации можно получить в срок до «2» марта 2023 г. 13.00 заупок, время с 8.00 часов до 17.00 часов (обед 13.00-14.00 часов) или по электронной почте по адресу m.sakhmoldanov@nnmc.kz

Окончательный срок представления тендерных заявок до «6» марта 2023 г. 11.00 часов.

Дата, время, место вскрытия конвертов с тендерными заявками: в 14ч.00 мин. «6» марта 2023 г. по адресу: РК, г. Астана, пр. Абылай хана, 42, конференц-зал.

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

Дополнительную информацию и прочее можно получить по телефону:

8(7172) 232150 Сахмолданов М.Н.

Члены комиссии:

Купенов Б.Г.

Ибраев Ж.А.

- **Председатель тендерной комиссии** – Заместитель Председателя Правления по медицинской деятельности
- **Заместитель Председателя тендерной комиссии** – руководитель сестринской службы

члены тендерной комиссии:

Дузбаев Е.С.

Исанова Е.Т.

Есимтаева С.Т.

- Старший специалист отдела закупок;
- И.о.руководителя юридического отдела;
- Руководитель отдела планирования и экономического анализа

Отмечаем, что в соответствии с пунктом 44) статьи 7 Кодекса Республики Казахстан от 7 июля 2020 года «О здоровье народа и системе здравоохранения» поставляемые товары должны соответствовать приказу Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 декабря 2020 года № КР ДСМ-282/2020 Об утверждении правил проведения оценки качества лекарственных средств и медицинских изделий, зарегистрированных в Республике Казахстан

Утверждаю:

Председатель правления

АО «Национальный научный медицинский центр»

Байгенжин А.К.

Приказ о проведении закупок медицинских изделий способом тендера

№81 от «13» февраля 2023 года

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

Заказчик и Организатор:

АО «Национальный научный медицинский центр», Адрес: г. Астана, пр. Абылай хана 42, БИН 000640000596, ИИК KZ906017111000000305, БИК HSBKZKX, АО «Народный Банк Казахстана».

Настоящая тендерная документация, предоставляемая заказчиком/организатором тендера – **Акционерным обществом «Национальный научный медицинский центр»** (далее АО ННМЦ) потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере (далее - Тендерная документация), разработана в соответствии с Правилами организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила).

1. Предмет тендера

1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по закупке медицинских изделий разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам равных возможностей для участия в тендере, а также раскрытие полной информации об их участии в тендере в рамках действующего законодательства РК в области осуществления закупок ЛС и МИ.

2. Тендер проводится с целью определения поставщиков Товаров. Полный перечень закупаемых Товаров приведен в **Приложении 1** к Тендерной документации.

3. Заказчиком/организатором тендера выступает АО ННМЦ.

2. Базовые условия платежа

4. Базовые условия платежа:

1) аванс в размере 0% процентов от общей суммы Договора;

2) исполнения потенциальным поставщиком требований, установленных п. 25 и п. 51 настоящей тендерной документации.

3) все последующие платежи оплачиваются Заказчиком за фактически поставленный объем товара, на основании подписанных уполномоченными представителями Сторон Актов приема-передачи товара. Оплата производится Заказчиком в течение **45 (сорока пяти) рабочих дней** со дня подписания сторонами Акта приема-передачи товара при условии, что товар без дефектов, недостатков и предоставления Поставщиком счета-фактуры и счета на оплату.

5. Потенциальный поставщик может представить альтернативные условия платежа, или другие условия и связанные с ними конкретные ценовые скидки. При этом потенциальный поставщик в своей тендерной заявке должен указать, какую ценовую скидку он может предложить в этом случае.

3. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

6. К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, гарантирующие поставку закупаемого товара, соответствующего по качеству требованиям, указанным в технической спецификации (**Приложение 2** к Тендерной документации).

7. Для участия в тендере потенциальный поставщик должен соответствовать следующим квалификационным требованиям (п. 9 глава 3 Правил):

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 тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупок или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);

4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности 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.

8. Потенциальный поставщик в подтверждение его соответствия квалификационным требованиям может представить организатору тендера копии аттестатов, свидетельств, патентов, лицензий, сертификатов, дипломов, справок и иных документов.

9. Организатор тендера не вправе устанавливать к потенциальному поставщику иные квалификационные требования, не предусмотренные пунктом 9 главы 3 Правил.

10. К закупемым в рамках настоящего тендера Товарам для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования предъявляются следующие требования п. 11 глава 4 Правил):

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупки медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

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

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

При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

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

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки

поставщиком заказчику составляет:

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

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

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

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

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

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

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

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

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

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

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

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

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

14) наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя;

15) наличие утвержденной предельной цены на торговое наименование лекарственных средств и (или) медицинских изделий в случае закупа зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и (или) медицинских изделий.

Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) 13) и 14) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

11. Организатор закупа не вправе устанавливать к закупаемым Товарам иные требования, не предусмотренные п. 11 главы 4 Правил.

4. Содержание тендерной документации

12. Тендерная документация содержит следующую информацию:

1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям главы 3 настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий - главе 4 настоящих Правил;

2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;

3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;

4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг;

5) условия платежей и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;

6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;

7) требования к оформлению тендерной заявки;

8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;

9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;

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

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

12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;

13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;

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

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

16) перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием международного непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг).

В случае индивидуальной непереносимости пациента, на основании заключения врачебно-консультативной комиссии заказчика перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием торгового названия, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);

17) перечень и количество медицинской техники;

18) перечень населенных пунктов, в которых надлежит оказывать фармацевтическую услугу, определенный местными органами государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);

19) квалификационные требования к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, установленные главой 3 настоящих Правил (при закупе фармацевтических услуг).

13. Не позднее чем за 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 трех рабочих дней со дня получения запроса дают разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

14. Не позднее 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 пяти календарных дней.

15. Потенциальные поставщики самостоятельно отслеживают возможные изменения и/или дополнения, внесенные в объявление о проведении тендера и тендерную документацию, размещенные на интернет-ресурсе.

5. Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок

16. 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.

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

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

В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пункта 130-27 настоящих Правил.

18. Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения);

2) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);

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

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, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

19. Специальные квалификационные требования:

1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения);

2) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);

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

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, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

20. 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 заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан.

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с Правилами 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";

3) акт санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

21. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку до истечения

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

6. Валюта тендерной заявки и платежа

23. Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в тенге.

24. Фактическая оплата поставщикам производится в тенге за фактически поставленный товар.

7. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

25. 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;

26. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантийного денежного вноса, 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, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на следующий счет:

БИН 000640000596

ИИК KZ906017111000000305

БИК HSBKKZKX

АО «Народный Банк Казахстана»

Кбе 16

27. Срок действия обеспечения тендерной заявки не должен быть менее срока действия тендерной заявки.

28. Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение 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.

29. 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.

8. Язык тендерной документации

30. Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики 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, и в этом случае, в целях интерпретации тендерной заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языках.

9. Оформление и визирование тендерной заявки

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

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

33. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит следующей адресации и в содержании:

1) 010000, РК, г. Астана, пр. Абылай хана, 42, 2-этаж, отдел закупок (каб. 208)

2) слова «Тендер №3 по закупу медицинских изделий» согласно объявления №3 от «14» февраля 2022 года и «Не вскрывать до 14 часов 00 мин. «6» марта 2023 года»

10. Место и окончательный срок представления тендерных заявок

34. Тендерные заявки представляются (направляются) АО ННМЦ нарочно или по почте по адресу: 010000, РК, город Астана, проспект Абылай хана 42, 2-этаж, 208 кабинет, отдел закупок. **Окончательный срок предоставления тендерных заявок – до 11.00 часов «6» марта 2023 года.**

11. Представление тендерных заявок

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

12. Вскрытие конвертов с тендерными заявками

36. Конверты с тендерными заявками вскрываются в 14 часов 00 мин. «6» марта 2023 года, в конференц зале, расположенный по адресу – 01000, РК, г. Астана, проспект Абылай хана 42, Акционерное общество «Национальный научный медицинский центр».

37. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по времени и в месте, определенных тендерной документацией, с применением аудио- и видеофиксации.

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

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.

13. Оценка и сопоставление тендерных заявок

37. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок. В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям 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.

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

1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями 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

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», в случае отсутствия 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 требованиями настоящих Правил;

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

8) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям 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 требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;

11) непредставления копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи», за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

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

13) несоответствия требованиям пункта 10 настоящих Правил;

14) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;

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

16) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

17) 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;

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

19) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя предъявляемым квалификационным требованиям;

20) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.

39. При необходимости тендерная комиссия вправе привлечь эксперта или экспертов профильных специальностей. Эксперт дает экспертное заключение по технической спецификации (характеристике) товаров на соответствие предлагаемых потенциальными

голосовании при принятии тендерной комиссией решения. Экспертное заключение оформляется в письменном виде, подписывается экспертом и прилагается к протоколу заседания комиссии. Экспертное заключение рассматривается комиссией при оценке и сопоставлении тендерных заявок, определении победителя.

40. 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.

41. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям 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 требованиям настоящих Правил.

14. Подведение итогов тендера

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

- 1) наименования и краткое описание лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг;
- 2) сумма закупа;
- 3) наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки;
- 4) цена и другие условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;
- 5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;
- 6) основания отклонения тендерных заявок;
- 7) наименования и местонахождение победителя (ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;
- 8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя, с указанием торгового наименования;
- 9) основания, если победитель тендера не определен;
- 10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;
- 11) информация о привлечении экспертной комиссии.

43. В течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера, АО ННМЦ письменно уведомляет потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе

15. Поддержка отечественного товаропроизводителя

44. Содержание и условия организации закупа с учетом поддержки отечественных товаропроизводителей определяются в соответствии с положениями главы 5 Правил.

16. Поддержка предпринимательской инициативы

45. Преимущества и условия организации закупа с учетом поддержки предпринимательской инициативы определяются в соответствии с положениями главы 6

Правил.

17. Заключение договора закупа

46. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику, подписанный договор закупа Товаров, составляемый по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения согласно Приложению 8 к тендерной документации.

47. В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания.

Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не превышает двух рабочих дней.

48. Договор закупа вступает в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

49. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с участником тендера, соответствующим требованиям настоящих Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

50. Не допускается внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор (за исключением уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий, объема), которые изменяют содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового наименования, указанного в договоре другим торговым наименованием.

51. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на лекарственные средства и (или) медицинские изделия и соответственно цены договора;
- 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг.

52. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий либо фармацевтической услуги до подписания договора закупа и договора на оказание фармацевтических услуг, с применением аудио- и видеофиксации. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

18. Порядок внесения обеспечения исполнения договора закупа

53. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг (далее – гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями настоящих Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг.

54. Гарантийное обеспечение составляет **три процента от цены договора закупа** и представляется в виде:

- 1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке АО ННМЦ;
- 2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

55. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится

потенциальным поставщиком на соответствующий счет АО ННМЦ.

56. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

57. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

58. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

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

2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, медицинских изделий и нарушение других условий договора);

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

19. Заключительные положения

59. В случае обнаружения нарушений в проводимых закупках заказчик/тендерная комиссия обязана до момента заключения договора закупа отменить итоги, уведомить о данном решении всех потенциальных поставщиков, принимавших участие в закупках, путем публикации соответствующего протокола на интернет-ресурсе, на котором опубликована информация о проведении данных закупок без возмещения потенциальным поставщикам каких-либо убытков.

60. Потенциальные поставщики вправе обжаловать в установленном законодательством порядке действия (бездействия) тендерной комиссии, эксперта(ов), если их действия (бездействия), нарушают права и законные интересы потенциального поставщика.

61. Не подлежит обжалованию решение заказчика об отказе осуществления закупок.

Перечень закуваемых товаров

Наименование заказчика

Акционерное общество «Национальный научный медицинский центр»,
г.Астана, пр.Абылай хана, 42

Место поставки товаров

Акционерное общество «Национальный научный медицинский центр»,
г.Астана пр.Абылай хана, 42

№ лота	Наименование товара*	Ед. изм.	Кол-во	Условия поставки (в соответствии с Инкотермс 2010)	Срок поставки товаров	Размер авансового платежа, %	Сумма, выделенная для тендера (по лоту №), тенге
1	2	3	4	5	6	7	8
1.	Импантируемый кардиовертер-дефибриллятор двухкамерный, МРТ-совместимый, с принадлежностями	шт	34	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	130 220 000
2.	Импантируемый кардиовертер-дефибриллятор с функцией кардиоресинхронизирующей терапии МРТ-совместимый с принадлежностями	шт	83	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	313 740 000
3.	Импантируемый электрокардиостимулятор двухкамерный, МРТ-совместимый, с увеличенным сроком службы, с принадлежностями	шт	25	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	20 600 000
4.	Импантируемый электрокардиостимулятор двухкамерный с увеличенным сроком службы, с принадлежностями	шт	50	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	28 100 000
5.	Кардиовертер-дефибриллятор (2-х камерный)	шт	13	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	48 461 322

6.	Кардиовертер-дефибриллятор (3-камер)	шт	29	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	106 678 356
7.	Канюли назальная взрослая	шт	7 723	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	2 896 125
8.	Линия к перфузору	шт	16 535	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	6 117 950
9.	Электроды одноразовые для ЭКГ	шт	58 317	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	4 665 360
10.	Абляционный катетер	шт	42	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	29 660 400
11.	Абляционный катетер	шт	34	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	15 206 840
12.	Игла трансептальная	шт	42	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	5 289 438
13.	Интродюсер 4FC12 Flex Cath Advance	шт	50	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	12 307 700
14.	Интродюсер 7F-13cm	шт	542	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	13 048 650
15.	Интродюсер 9 F(13cm) Safe Sheath	шт	224	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	2 804 256
16.	Интродюсер 9,5F(13cm) Safe Sheath	шт	166	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	2 078 154

					календарных дней		
17.	Интродосер 6Fr	шт	458	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	5 635 690
18.	Интродосер SL1 8,5Fr	шт	124	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	11 780 000
19.	Катетер Криоаблации	шт	24	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	32 698 344
20.	Катетер радиочастотный 7F 110см	шт	50	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	16 543 805
21.	Набор белья о/р д/электрофизиол.исследований	шт	708	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	22 112 256
22.	Проводник коронарный	шт	208	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	5 720 000
23.	Резервуар N2O-из "Криоконсоль с принадлежностями" 113 NE	шт	34	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	10 186 400
24.	Система доставочная	шт	224	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	38 348 800
25.	Электрод для дефибриляции 6947 M-62	шт	174	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	70 562 220

26.	Электрод для кардиостимуляции 5076-52	шт	271	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	46 105 230
27.	Электрод для ресинхронизации 4298-78	шт	84	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	29 570 520
28.	Электрод с актив. фиксацией 5076 58 см	шт	45	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	7 655 850
29.	Электрод с активной фиксацией предсердный или желудочковый биполярный	шт	42	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	9 156 000
30.	Интродюсер SR0 8,5Fr	шт	124	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	11 780 000
31.	Катетер картир. для криоконсоли	шт	17	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	6 432 613
32.	Катетер диагностический неуправляемый, 10-полосный	шт	292	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	92 450 996
33.	Катетер диагностический неуправляемый, 4-полосный	шт	84	DDP	По заявке Заказчика в течении 5 календарных дней	0	13 860 000
Итого: 33 лота на сумму: 1 172 473 285 тг.							

* Полное описание товаров указывается в технической спецификации

Приложение 2 к тендерной документации

- 1) Товар должен быть зарегистрирован в Республике Казахстан и готов к применению в соответствии с Кодексом Республики Казахстан от 7 июля 2020 года «О здоровье народа и системе здравоохранения» №360-VI (далее – Кодекс) и порядком государственной регистрации, установленным уполномоченным органом в области здравоохранения;
 - 2) Товары, требующие хранения при низких температурах и защиты от замораживания, должны храниться и перевозиться в специальных емкостях для обеспечения сохранности от пункта до пункта конечного назначения, а также обеспечены эффективностью и качеством, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;
 - 3) Маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению Товаров должны соответствовать требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;
 - 4) Остаточный срок годности Товаров должен составлять не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет), а также не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности более года и более);
 - 5) Наличие разрешения, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры (правоиспособность Постащика).
 - 6) Лекарственные средства или медицинские изделия не должны превышать предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию, утвержденных в порядке, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.
- Сопутствующие услуги:** доставка, разгрузка товара на склад Заказчика, обучение персонала по правильному использованию (в случае необходимости).

№ лота	Наименование товара	Полная характеристика (описание) товара
1.	Имплантируемый кардиовертер-дефибриллятор двухкамерный, МРТ-совместимый, с принадлежностями	<p>Двухкамерный имплантируемый кардиовертер-дефибриллятор (ИКД) МРТ-совместимый двухкамерный имплантируемый кардиовертер-дефибриллятор позволяет проводить пациенту с имплантированной системой МРТ-сканирование 1,5T и 3T, без ограничений по области сканирования (включая область сердца) и продолжительности процедуры МРТ-сканирования, при условии имплантации устройства с МРТ-совместимыми электродами и соблюдении требуемых производителем условий проведения МРТ исследования.</p> <p>1. Устройство: коннекторы: IS-1, DF-4; масса: 71,4 г.; объем: 31 см3; Габариты: 77 мм x 54 мм x 9,9 мм;</p> <p>Материалы, контактирующие с тканями тела человека: Титан, полиуретан, силиконовый каучук</p> <p>Форма корпуса: Физиологическая, тонкопрофильная, менее 1 см толщиной.</p> <p>Батарея увеличенной емкости с технологией ENDURALIFE™, обеспечивающая срок службы более 13 лет. Полная емкость батареи устройства – 1,8 А/ч.</p> <p>Расчетный срок службы – 15,4 года при следующих условиях: Режим стимуляции DDDR, 15% стимуляции, базовая частота 60 в минуту, длительность предсердного и желудочкового импульсов 0,4 мс, импеданс электродов 700 Ом, амплитуда стимула ШИПДЖ = 2,5 В; акселерометр Вкл, два заряда конденсатора до максимальной энергии в год: запись 3-х канальной ВПДГ с Onset постоянно Вкл.</p> <p>Функция беспроводной телеметрии и беспроводной ЭКГ.</p> <p>Наличие функций: автоматическое измерение порогов стимуляции и автоматическое изменение параметров стимуляции при изменении порогов во всех камерах.</p> <p>Функция частотной адаптации.</p> <p>Наличие двух сенсоров частотной адаптации – акселерометра и физиологического сенсора минутной вентилиции/респираторного сенсора.</p> <p>Функция адаптации интервала АВ к частоте сердечных сокращений.</p> <p>Функция ответа на проведение ФЛП/ПТ на желудочки (A1R).</p> <p>Функция ответа на прекращение предсердий (AFR).</p> <p>Функция стабилизации частоты сокращения желудочков.</p> <p>Функция сглаживания частоты ритма вверх и вниз, независимо программируемая.</p>

		<p>Алгоритм снижения процента ненужной правожелудочковой стимуляции AV Search + с поиском собственного АВ проведения.</p> <p>Алгоритм снижения процента ненужной правожелудочковой стимуляции RVTNMIQ с помощью переключения режимов AA(R)/DDD(R) (режим стимуляции AA(R) with VVI Backup).</p> <p>Расширенный набор алгоритмов диагностики и мониторинга сердечной недостаточности Heart Failure Sensor Suite.</p> <p>Функция диагностики и мониторинга ночного апноэ AP Scan.</p> <p>Функция анализа вариабельности сердечного ритма (SDANN и HRV Footprint).</p> <p>Максимальная запрограммированная энергия шока 41 Дж.</p> <p>Максимальная доставляемая энергия шока 35 Дж.</p> <p>Максимальная накапливаемая энергия шока 41 Дж.</p> <p>Стандартное время заряда конденсатора до максимальной энергии (41 Дж) в начале службы 8,4 сек.</p> <p>Максимальное количество шоков на эпизод – 8.</p> <p>Режимы стимуляции: AA(R) with VVI Backup; DDD(R); DDD; DD(R); DDI; VDD (R); VDD; AA(R); AA; VVI(R); VVI; DOO; AOO; VOO; OFF.</p> <p>Параметры стимуляции. Амплитуда стимуляции ПП, ПЖ: 0,1 – 7,5 В.</p> <p>Ширина импульса: 0,1-2,0 мс.</p> <p>Автоматическое измерение амплитуды и подстройка порогов чувствительности по ПП, ПЖ.</p> <p>Чувствительность ПП, ПЖ: Авто (AGC), 0,15-1,5 мВ.</p> <p>Полярность стимуляции ПЖ - инвертированная биполярная.</p> <p>Функция гистерезиса ритма.</p> <p>Максимальная частота проведения (MTR) – 50-185/мин.</p> <p>Максимальная сенсорная частота (MSR) – 50-185/мин.</p> <p>Максимальная частота стимуляции (MPR) – 50-185/мин.</p> <p>Звуковые предупреждающие сигналы: во время заряда конденсатора, при нарушении целостности электрода/устройства (при превышении пределов импеданса электрода, при появлении шума на электроде, при достижении рекомендованного времени замены батареи, при превышении времени набора заряда по достижении окончания срока службы).</p> <p>Комплекс алгоритмов диагностики и мониторинга сердечной недостаточности на основе сенсоров Heart Failure Sensor Suite позволяет получить многофакторные физиологические индивидуализированные клинические данные для принятия более обоснованных решений по лечению пациентов с сердечной недостаточностью.</p> <p>Функция трендов диагностики - обзор состояния имплантированной системы и пациента за предшествующие 12 месяцев, с графиками, которые отображают долгосрочные клинические тенденции в состоянии пациента и работе устройства и электродов, такие как частота возникновения аритмий, частота сердечных сокращений, вариабельность сердечного ритма, двигательная активность пациента, эпизоды терапии (антиаритмическая стимуляция, дефибрилляция) с помощью устройства.</p> <p>Параметры обнаружения тахикардии:</p> <p>Обнаружение ФП/ПТ: мониторинг, частота детекции – 100-300 в мин.</p> <p>Обнаружение ФЖ: интервал детекции – 240-462 мс.</p> <p>Обнаружение быстрой ЖТ: интервал детекции – 273-545 мс.</p> <p>Обнаружение ЖТ: интервал детекции – 300-667 мс.</p> <p>Критерии детекции – частота сердечных сокращений (интервал детекции), регулярность, наличие АВ диссоциации, морфология комплекса QRS, алгоритмы дифференциации желудочковых тахикардий от наджелудочковых – стабильность и внезапность начала.</p> <p>Антиаритмическая стимуляция – автоматическое переключение АТС до набора заряда конденсатором (Quick Charge ATP).</p> <p>Тип терапии – Burst; Ramp; Scan; Ramp/Scan; Off.</p> <p>Число импульсов: 1-30.</p> <p>Интервал R-S1 (%RR): 50-97%, шаг 3%. Минимальный интервал АТС V-V 120-400 мс.</p> <p>Технология для сокращения количества необоснованных шоков AcuShock.</p> <p>Алгоритмы RhythmID и RhythmMatch для дифференциации ФЖ / ЖТ / НЖТ.</p> <p>Алгоритм для распознавания электромагнитного шума на электродах.</p> <p>Алгоритм для подачи тревожного сигнала при повреждении электрода.</p>
--	--	--

	Технология батареи ENDURALIFE™ с увеличенной емкостью увеличивает срок службы и возможности использования функций и алгоритмов устройства: расчетный срок) составляет 15,4 года.
2. Имплантируемый кардиовертер-дефибриллятор с функцией кардиоресинхронизирующей терапии L-MPT-совместимый с принадлежностями	<p>Трехкамерное устройство для сердечной ресинхронизирующей терапии с функцией кардиоверсин-дефибрилляции (СРТ-ИКД) МРТ-совместимый кардиовертер-дефибриллятор для сердечной ресинхронизирующей терапии позволяет проводить пациенту с имплантированной системой МРТ-сканирование до 3 Т, без ограничений по области (включая область сердца) и продолжительности МРТ-сканирования, при условии имплантации устройства с МРТ-совместимыми электродами и соблюдении требуемых производителем условий проведения МРТ исследования.</p> <p>1. Устройство: коннекторы: IS-1, IS-4, DF-4; масса: 73,8 г.; объем: 32,5 см³; Габариты: 82 мм x 54 мм x 9,9 мм;</p> <p>Материалы, контактирующие с тканями тела человека: Титан, полиуретан, силиконовый каучук</p> <p>Форма корпуса: Физиологическая, тонкопрофильная, менее 1 см толщиной.</p> <p>Батарея увеличенной емкости с технологией ENDURALIFE™, обеспечивающая срок службы более 13 лет. Полезная емкость батареи устройства – 1,9 А/ч</p> <p>Расчетный срок службы – 11,9 лет при следующих условиях: Режим стимуляции DDDR, 100% бивентрикулярная стимуляция, 15% стимуляция предсердий, базовая частота 70 в минуту, длительность предсердного, право- и левожелудочкового импульсов 0,4 мс, импеданс электродов 700 Ом, амплитуда стимула ПП/ПЖ = 2,0 В, ЛЖ = 3,0 В; акселерометр Вкл; два заряда конденсатора до максимальной энергии в год; запись 3-х канальной ВПЭГ с Onset постоянно Вкл.</p> <p>Функция беспроводной телеметрии и беспроводной ЭКГ.</p> <p>Наличие функций: автоматическое измерение порогов стимуляции и автоматическое изменение параметров стимуляции при изменении порогов во всех 3-х камерах;</p> <p>Функция частотной адаптации.</p> <p>Наличие двух сенсоров – акселерометра и физиологического сенсора минутной вентиляции/респираторного сенсора.</p> <p>Функция адаптации интервала АВ к частоте сердечных сокращений.</p> <p>Функция ответа на проведение ФП/ПТ на желудочки (АТР).</p> <p>Функция ответа на прекращение предсердий (AFR).</p> <p>Функция стабилизации частоты сокращения желудочков.</p> <p>Функция сглаживания частоты ритма вверх и вниз, независимо программируемая.</p> <p>Автоматический тест Vestor Guide.</p> <p>Расширенный набор алгоритмов диагностики и мониторинга сердечной недостаточности Heart Failure Sensor Suite.</p> <p>Функция диагностики и мониторинга ночного апноэ AP Scan.</p> <p>Функция анализа вариабельности сердечного ритма (SDANN и HRV Footprint).</p> <p>Максимальная запрограммированная энергия шока 41 Дж.</p> <p>Максимальная доставляемая энергия шока 35 Дж.</p> <p>Максимальная накапливаемая энергия шока 41 Дж.</p> <p>Стандартное время заряда конденсатора до максимальной энергии (41 Дж) в начале службы 8,4 сек.</p> <p>Максимальное количество шок на эпизод – 8.</p> <p>Режимы стимуляции: DDD(R); DDD; DD(R); VDD; VDD(R); VDD; AA(R); AA(L); VV(R); VV(L); DOO; AOO; VOO; OFF.</p> <p>Параметры стимуляции: Амплитуда стимуляции ПП, ПЖ, ЛЖ: 0,1 – 7,5 В.</p> <p>Ширина импульса: 0,1-2,0 мс.</p> <p>Автоматическое измерение амплитуды и подстройка порогов чувствительности по ПП, ПЖ и ЛЖ.</p> <p>Чувствительность ПП, ЛЖ и ПЖ: 0,15-1,5 мВ.</p> <p>Поларность стимуляции ПЖ - интестрированная биполярная.</p> <p>Функция многоочечной стимуляции левого желудочка MultiSite Pacing.</p> <p>Поларность стимуляции ЛЖ -выбор из 17 векторов в 216 комбинациях (для MultiSite Pacing):</p> <p>Параметры стимуляции СРТ: выбор последовательности стимуляции желудочков LVa>LVb>LV; RV>LVa>LVb; LVa>LVb; OFF.</p> <p>Междуудочковая задержка: -100 - 0 - +100 мс.</p> <p>Функция ответа на воспринятое собственное сокращение правого желудочка (BiV Trigger).</p>

		<p>Функция гистерезиса ритма.</p> <p>Максимальная частота проведения (МТР) – 50-185/мин.</p> <p>Максимальная сенсорная частота (MSR) – 50-185/мин.</p> <p>Максимальная частота стимуляции (MPR) – 50-185/мин.</p> <p>Звуковые предупреждающие сигналы: во время заряда конденсатора, при нарушении целостности электрода/устройства (при превышении предела импеданса электрода, при появлении шума на электроде, при достижении рекомендованного времени замены батареи, при превышении времени набора заряда по достижении окончания срока службы).</p> <p>Автоматический тест Vestor Guide предоставляет клинически доступные данные по всем 17 векторам за минуту, что позволяет выбрать оптимальное место для стимуляции, которое максимизирует срок службы устройства.</p> <p>Комплексе алгоритмов SmartCRT™ для персонализации сердечной ресинхронизирующей терапии.</p> <p>Комплексе алгоритмов диагностики и мониторинга сердечной недостаточности на основе сенсоров Heart Failure Sensor Suite позволяет получить многофакторные физиологические индивидуализированные клинические данные для принятия более обоснованных решений по лечению пациентов с сердечной недостаточностью.</p> <p>Функция трендов диагностики - обзор состояния имплантированной системы и пациента за предшествующие 12 месяцев, с графиками, которые отображают долгосрочные клинические тенденции в состоянии пациента и работе устройства и электродов, такие как частота возникновения аритмий, частота сердечных сокращений, вариабельность сердечного ритма, двигательная активность пациента, эпизоды терапии (антитахистимуляция, дефибрилляция) с помощью устройства.</p> <p>Параметры обнаружения тахикардии:</p> <p>Обнаружение ФЛ/ТП: мониторинг, частота детекции – 100-300 в мин.</p> <p>Обнаружение ФЖ: интервал детекции – 240-462 мс.</p> <p>Обнаружение быстрой ЖТ: интервал детекции – 273-545 мс.</p> <p>Обнаружение ЖТ: интервал детекции – 300-667 мс.</p> <p>Критерии детекции – частота сердечных сокращений (интервал детекции), регулярность, наличие АВ диссоциации, морфология комплекса QRS-T, алгоритмы дифференциации желудочковых тахикардий от наджелудочковых – стабильность и внезапность начала.</p> <p>Антитахикардическая стимуляция – автоматическое переключение АТС до набора заряда конденсатором (Quick Solvent ATP).</p> <p>Тип терапии – Burst; Ramp; Scan; Ramp/Scan; Off.</p> <p>Число импульсов: 1-30.</p> <p>Интервал R-SI = %RR: 50-97%, шаг 3%. Минимальный интервал АТС V-V 120-400 мс.</p> <p>Технология для сокращения количества необоснованных шоков AcuShock.</p> <p>Алгоритмы RhythmID и RhythmMatch для дифференциации ФЖ / ЖТ / НЖТ.</p> <p>Алгоритм для распознавания электромагнитного шума на электродах.</p> <p>Алгоритм для подачи тревожного сигнала при повреждении электрода.</p> <p>Технология батареи ENDURALiFE™ с увеличенной емкостью увеличивает срок службы и возможности использования функций и алгоритмов устройства: расчетный срок службы при активной многоочечной стимуляции ДЖ (MultiSite Pacing ON) составляет 13,3 года</p>
3.	<p>Импантируемый электрокардиостимулятор двухкамерный, МРТ-совместимый, с увеличенным сроком службы, с принадлежностями</p>	<p>Двухкамерный имплантируемый электрокардиостимулятор (ЭКС) с увеличенным сроком службы</p> <p>МРТ-совместимый двухкамерный имплантируемый электрокардиостимулятор позволяет проводить пациенту с имплантированной системой МРТ-сканирование 1,5T и 3 T, без ограничений по области сканирования (включая область сердца) и продолжительности процедуры МРТ-сканирования, при условии имплантации устройства с МРТ-совместимыми электродами и соблюдении требуемых производителем условий проведения МРТ исследования.</p> <p>1. Устройство: коннекторы: IS-1; масса: 14,2 г.; объем: 29,2 см3; габариты: 58,8 мм x 44,5 мм x 7,5 мм.</p> <p>Материалы, контактирующие с тканями тела человека: Титан, полиуретан, силиконовый каучук</p> <p>Форма корпуса: Физиологическая.</p> <p>Коннектор с цветовой индикацией портов.</p> <p>Батарея увеличенной емкости с технологией, обеспечивающая срок службы более 15 лет.</p>

	<p>Полезная емкость батареи устройства – 1,6 А/ч.</p> <p>Расчетный срок службы – 15,1 года при следующих условиях: режим стимуляции DDDR, 100% стимуляции, базовая частота 60 в минуту, длительность предсердного и желудочкового импульсов 0,4 мс, импеданс электродов 750 Ом, амплитуда стимула 10В, амплитуда стимула 2,0 В, измеритель ВКЛ, запись многоканальной ВСЭГ постоянно ВКЛ.</p> <p>Функция беспроводной телеметрии и беспроводной ЭКГ.</p> <p>Наличие функций: автоматическое измерение порогов стимуляции и автоматическое изменение параметров стимуляции при изменении порогов во всех камерах.</p> <p>Функция частотной адаптации.</p> <p>Наличие двух сенсоров – акселерометра и физиологического сенсора минутной вентиляции.</p> <p>Возможность смешивания данных двух сенсоров для оптимизации частотной адаптации.</p> <p>Функция адаптации интервала АВ к частоте сердечных сокращений.</p> <p>Функция ответа на проведение ФП/ПТ на желудочки (ATR).</p> <p>Функция сглаживания частоты ритма вверх и вниз, независимо программируемая (Rate Smoothing Up/Down).</p> <p>Функция ответа на резкое падение частоты ритма (Sudden Brady Response).</p> <p>Алгоритм снижения процента ненужной правожелудочковой стимуляции AV Search + с поиском собственного АВ проведения.</p> <p>Функция автоматической детекции имплантации.</p> <p>Функция полностью автоматического контрольного осмотра после имплантации (POST).</p> <p>Функция автоматического программирования, основанного на показаниях (IBP).</p> <p>Режимы стимуляции: DDD(R); DDD; DD(R); VDD; VDD(R); AAI(R); AAI; VVI(R); VVI; DOO; AOO; VOO; OFF.</p> <p>Функция программирования МРТ-режима (MRI Protection Mode).</p> <p>Функция программирования автоматического выхода устройства из МРТ-режима (MRI Tim-out).</p> <p>Параметры стимуляции:</p> <p>Амплитуда стимуляции ПП, ПЖ: Авто или Фикс, 0,1 – 7,5 В.</p> <p>Ширина импульса: 0,1-2,0 мс.</p> <p>Автоматическое измерение амплитуды и подстройка порогов чувствительности по ПП, ПЖ.</p> <p>Чувствительность ПП, ПЖ: Авто (AGC) или Фикс, 0,15-1,5 мВ.</p> <p>Полярность стимуляции ПП, ПЖ – моно/биполярная.</p> <p>Функция трисрезиса ритма.</p> <p>Максимальная частота проведения (MTR) – 50-185/мин.</p> <p>Максимальная сенсорная частота (MSR) – 50-185/мин.</p> <p>Максимальная частота стимуляции (MPR) – 50-185/мин.</p> <p>Звуковые предупреждающие сигналы: во время зарядки конденсатора, при нарушении целостности электродов/устройства (при превышении пределов импеданса электрода, при появлении шума на электроде, при достижении рекомендованного времени замены батареи, при превышении времени набора заряда по достижении окончания срока службы).</p> <p>Функция трендов диагностики - обзор состояния имплантированной системы и пациента за предшествующие 12 месяцев, с графиками, которые отображают долгосрочные клинические тенденции в состоянии пациента и работе устройства и электродов, такие как частота возникновения аритмий, частота сердечных сокращений, двитательная активность пациента.</p> <p>Параметры обнаружения тахикардии:</p> <p>Обнаружение ФП/ПТ: мониторинг, частота детекции – 100-300 в мин.</p> <p>Обнаружение ЖТ: интервал детекции – 90-220 в мин.</p> <p>Функция автоматической детекции и записи эпизодов ЖТ в память устройства с сохранением ВСЭГ.</p> <p>Алгоритм для распознавания электромагнитного шума на электродах.</p> <p>Алгоритм для подачи тревожного сигнала при повреждении электрода.</p> <p>Функция переключения полярности электродов (Safety Switch).</p> <p>Технология батареи с увеличенной емкостью удлинит срок службы и расширяет возможности использования функций и алгоритмов устройства:</p>
--	---

4.	Импантируемый электрокардиостимулятор двухкамерный с увеличенным сроком службы, с принадлежностями	<p>расчетный срок службы составляет более 15 лет.</p> <p>Двухкамерный импантируемый электрокардиостимулятор (ЭКС) с увеличенным сроком службы двухкамерный импантируемый электрокардиостимулятор</p> <p>1. Устройство: коннекторы: IS-1; масса: 14,2 г.; объем: 29,2 см³; габариты: 58,8 мм x 44,5 мм x 7,5 мм.</p> <p>Материалы, контактирующие с тканями тела человека: Титан, полиуретан, силиконовый каучук</p> <p>Форма корпуса: Физиологическая.</p> <p>Коннектор с цветовой индикацией портов.</p> <p>Батарея увеличенной емкости с технологией, обеспечивающая срок службы более 15 лет.</p> <p>Полная емкость батареи устройства – 1,6 А/ч.</p> <p>Расчетный срок службы – 15,1 года при следующих условиях: режим стимуляции DDDR, 100% стимуляции, базовая частота 60 в минуту, длительность предсердного и желудочкового импульсов 0,4 мс, импеданс электродов 750 Ом, амплитуда стимула ПП/ПЖ = 2,0 В; акселерометр ВКЛ; запись многоканальной ВСГ постоянно ВКЛ.</p> <p>Функция беспроводной телеметрии и беспроводной ЭКГ.</p> <p>Наличие функций: автоматическое измерение порогов стимуляции и автоматическое изменение параметров стимуляции при изменении порогов во всех камерах.</p> <p>Функция частотной адаптации.</p> <p>Наличие двух сенсоров – акселерометра и физиологического сенсора минутной вентилиции.</p> <p>Возможность смешивания данных двух сенсоров для оптимизации частотной адаптации.</p> <p>Функция адаптации интервала АВ к частоте сердечных сокращений</p> <p>Функция ответа на проведение ФП/ПТ на желудочки (A1R).</p> <p>Функция сглаживания частоты ритма вверх и вниз, независимо программируемая (Rate Smoothing Up/Down).</p> <p>Функция ответа на резкое падение частоты ритма (Sudden Brady Response).</p> <p>Алгоритм снижения процента ненужной правожелудочковой стимуляции AV Search + с поиском собственного АВ проведения</p> <p>Функция автоматической детекции имплантации.</p> <p>Функция полностью автоматического контрольного осмотра после имплантации (POST).</p> <p>Функция автоматического программирования, основанного на показаниях (IBP).</p> <p>Режимы стимуляции: DDD(R); DDD(R); VDD(R); VDD(R); AAI(R); AAI(R); VVI(R); VVI(R); DOO; AOO; VOO; OFF.</p> <p>Функция программирования МРТ-режима (MRI Protection Mode).</p> <p>Функция программирования автоматического выхода устройства из МРТ-режима (MRI Tim-out).</p> <p>Параметры стимуляции:</p> <p>Амплитуда стимуляции ПП, ПЖ: Авто или Фикс. 0,1 – 7,5 В.</p> <p>Ширина импульса: 0,1-2,0 мс.</p> <p>Автоматическое измерение амплитуды и подстройка порогов чувствительности по ПП, ПЖ</p> <p>Чувствительность ПП, ПЖ: Авто (AGC) или Фикс. 0,15-1,5 мВ.</p> <p>Полярность стимуляции ПП, ПЖ – моно/биполярная.</p> <p>Функция гистерезиса ритма</p> <p>Максимальная частота проведения (MTR) – 50-185/мин.</p> <p>Максимальная сенсорная частота (MSR) – 50-185/мин.</p> <p>Максимальная частота стимуляции (MPR) – 50-185/мин.</p> <p>Звуковые предупреждающие сигналы: во время заряда конденсатора, при нарушении целостности электрода/устройства (при превышении пределов импеданса электрода, при появлении шума на электроде, при достижении рекомендованного времени замены батареи, при превышении времени набора заряда по достижении окончания срока службы).</p>
----	--	---

	<p>Функция трендов диагностики - обзор состояния имплантированной системы и пациента за предшествующие 12 месяцев, с графиками, которые отображают доплерографические тенденции в состоянии пациента и работе устройства и электродов, такие как частота возникновения аритмий, частота сердечных сокращений, двигательная активность пациента.</p> <p>Параметры обнаружения тахикардии:</p> <p>Обнаружение ФП/ПД: мониторинг, частота детекции – 90-220 в мин.</p> <p>Обнаружение ЖТ: интервал детекции – 90-220 в мин.</p> <p>Функция автоматической детекции и записи эпизодов ЖТ в память устройства с сохранением ВСЭГ.</p> <p>Алгоритм для распознавания электромагнитного шума на электродах.</p> <p>Алгоритм для подачи тревожного сигнала при повреждении электрода.</p> <p>Функция переключения полярности электродов (Safety Switch).</p> <p>Технология батареи с увеличенной емкостью удлиняет срок службы и расширяет возможности использования функций и алгоритмов устройства: расчетный срок службы составляет более 15 лет.</p>
<p>5. Кардиовертер-дефибриллятор (2-х камерный)</p>	<p>Двухкамерный МРТ-совместимый имплантируемый кардиовертер-дефибриллятор представляет собой многопрограммное кардиологическое устройство, которое осуществляет мониторинг и регулировку сердечного ритма больного за счет одно- или двухкамерной частотно адаптивной стимуляции брадикардии; лечение желудочковых и предсердных тахикардий.</p> <p>МРТ-совместимость – 1,5 Т и 3 Т, без зон ограничения сканирования (включая область сердца), без ограничения по росту пациента, без ограничения по продолжительности процедуры МРТ сканирования, при условии имплантации с МРТ-совместимыми электродами, а также соблюдении требований производителям условий проведения исследований.</p> <p>1 Устройство: коннекторы: IS-1, DF-4; масса: 78 г.; объем: 34 см3;</p> <p>Габариты: 68 мм x 51 мм x 13 мм;</p> <p>Материалы, контактирующие с тканями человека - Титан, полиуретан, силиконовый каучук</p> <p>Рентген контрастный идентификатор RFZ.</p> <p>Форма корпуса: Физиологическая контурированная;</p> <p>Батарея: Гибридная СГх литий/серебряная ванадийоксидная</p> <p>Максимальная поставляемая энергия 36Дж.</p> <p>Максимальная накопленная энергия 42Дж.</p> <p>Стандартное время зарядки в начале службы 8,3 сек.</p> <p>Стандартное время на момент наступления рекомендуемого времени замены (RRT) 12,3 сек.</p> <p>Срок службы: не менее 9 лет (с учетом полугодовых шок с максимальной мощностью, режим стимуляции AA1<=>DDD с 50% стимуляцией ПП, амплитуда 2,5 В, сопротивление 600 Ом, ежеквартальные передачи данных с помощью удаленного наблюдения).</p> <p>Продленный срок службы батареи (PSP) это время между RRT (рекомендуемое время замены) и EOS (окончание срока службы). Продолжительность PSP устанавливается сроком на 3 месяца при выполнении следующих условий: 100% стимуляция DDD с частотой 60 мин-1, амплитуда стимуляции предсердий и правого желудочка - 2,5В, ширина импульса 0,4мс; нагрузка стимуляции 600 Ом, а также 6 полных зарядов. Если устройство превышает указанные условия, извещение об EOS может появиться до конца 3-месячного срока.</p> <p>Наличие функций: Автопереключение между режимами стимуляции (AA1(R) <=> DDD(R)); Автоматическое измерение порогов стимуляции и автоматическое изменение выходных параметров при изменении порогов в обеих камерах; Автоматическая настройка чувствительности; Адаптация частоты стимуляции в ответ на физическую нагрузку; Адаптация AV интервала к ЧСС;</p> <p>Авто RV/AR (постжелудочковый рефрактерный период предсердий) с адаптацией к ЧСС или частоте стимуляции для предотвращения тахикардии, вызванной кардиостимулятором; Неонкурептная предсердная стимуляция (NCAR) после предсердной экстрасистолы; Вмешательство при тахикардии, вызванной кардиостимулятором; Ответ на желудочковую экстрасистолу (PVC); Превентивная желудочковая стимуляция (VSP) при перекрестных помехах; Переключение режимов работы с DDDR на DDI неотслеживающий режим при наличии предсердной тахикардии предотвращает быструю стимуляцию желудочков при наджелудочковых тахикардиях; Ответ на проведение фибрилляции предсердий на желудочки способствует поддержанию</p>

		<p>to LV2; LV4 to LV3.</p> <p>Параметры стимуляции СРТ: Стимуляция желудочков RV; RV→LV; LV→RV; LV. Межжелудочковая задержка: 0 - 80 мсек. Функция ответа на воспринятое собственное сокращение желудочков. Функция воссоединения/ослабления/прекращения предсердий.</p> <p>Звуковые предупреждающие сигналы: при достижении суточной нагрузки предсердной тахикардией/ФП; при достижении количества шок, доставленных за один эпизод: 1-6; при истечении всех терапий, запрограммированных для данного эпизода; при нарушении целостности электрода/устройства (при превышении пределов импеданса электрода, при появлении шума на электроде, при достижении рекомендованного времени замены батареи, при превышении времени набора заряда до достижения окончания срока службы, при отключенной детекции ФЖ)</p> <p>Кардиак Компас – Данная функция предоставляет собой обзор состояния пациента за предшествующие 14 месяцев, с графиками, которые отображают долгосрочные клинические тенденции в состоянии пациента и работе устройства, такие как частота возникновения аритмий, частота сердечных сокращений, вариабельность сердечного ритма, двигательная активность пациента, и эпизоды терапии (антитахистимуляция, дефибриляция) с помощью устройства.</p> <p>Параметры обнаружения тахикардии.</p> <p>Обнаружение ФП/ТТ: мониторинг, интервал детекции – 150-450 мс.</p> <p>Обнаружение ФЖ: интервал детекции – 240-400 мс.</p> <p>Обнаружение быстрой ЖТ: интервал детекции – 200-600 мс.</p> <p>Обнаружение ЖТ: интервал детекции – 280-650 мс.</p> <p>Критерии детекции – частота сердечных сокращений (интервал детекции), регулярность, наличие АВ диссоциации, морфология комплекса QRS, алгоритмы дифференциации желудочковых тахикардий от наджелудочковых – стабильность и внезапность начала.</p> <p>Антиахикардическая стимуляция – автоматическое прекращение АТС до/во время набора заряда. Тип терапии – Burst; Ramp; Ramp+. Число импульсов: 1-15. Интервал R-S1 ≤9%RR; 50-97%, шаг 3%. Минимальный интервал АТС V-V 150-400 мс.</p> <p>Технология для сокращения количества необоснованных шок. Алгоритмы дифференциации ФЖ / ЖТ / НЖТ. Алгоритм для распознавания гиперчувствительности I-волны. Алгоритм для распознавания электромагнитного шума на электродах. Алгоритм для подачи тревожного сигнала при повреждении электрода. Алгоритм для предотвращения нанесения шока при неустойчивых ЖТ</p>
7.	Канюли назальная взрослых	<p>Канюля назальная кислородная (стандартная, взрослая, регулируемая), стерильная, однократного применения, длиной (мм): 2100; КЛП: Для длительной и короткой подачи кислорода. Из медийного Пвх однократного использования, стерильный. Предназначен для однократного использования.</p> <p>Обеспечивает равномерную подачу кислорода: -легко фиксируется в носовых ходах больного за счет регулирования длины пегги; термопластичный материал носовых зубцов смягчается при температуре тела и не вызывает дискомфорта у пациента; -края носовых зубцов гладкие, закругленной формы, что исключает риск повреждения слизистой носа; - длина трубки для подключения к кислородной магистрали 2 м; - катетер имеет фланец, в области носовых зубцов, что облегчает манипуляции с введением и изъятием; ПКС: используется для длительной и кратковременной подачи кислорода. Канюля назальная предназначена для однократного использования. Изготовлено из прозрачного имплантационно-нестоксичного ПВХ; ОАРП ДЖХО: Назальная канюля для взрослых для длительной и кратковременной подачи кислорода. Канюли назальная для взрослых длиной не менее 0,5м с удлинительной трубкой длиной не менее 1,8м, общая длина системы не менее 2,3м с несколькими седловидным фиксатором для оптимального позиционирования на губе пациента, зубцы канюли мягкие атравматичные термопластичные прямые, продолговатомармированный кислородный шланг - исключается запаривание канала при перегибе и обеспечивается равномерность потока, с регулировкой и фиксацией положения канюли. Материал: имплантационно-нестоксичный поливинилхлорид. Упаковка: индивидуальная, клинически чистая, 50 шт. Срок годности (срок гарантии): 5 лет от даты изготовления.</p>
8.	Линия к перфузору	<p>Оригинальный удлинитель Перфузор, стандарт, ПВХ, 150 см (Удлинитель для инфузионных насосов Luer-Lock: PP1150L1, длиной 150 см). Стерильный, однократного применения. Удлинитель для инфузионного насоса служит как универсальный соединительный элемент однократного употребления для инфузионных насосов. Предназначается только для соединений типа Luer-Lock: кюх, кардиобнт, специальные инфузионные удлинительные линии Refusor Compact из ПВХ и полистилена; N, длиной 150см; ЛКФД: НР 120 Линия соединительная для пациента 83 бара/1,200 psi; ОАРП: специальные инфузионные удлинительные линии Refusor Compact из ПВХ и полистилена; N, длиной 150см;</p>
9.	Электроды однократные для	<p>Однократные электроды для ЭКГ служат для поверхностной регистрации сердечной деятельности с помощью любых типов мониторов и электрокардиографов. Однократные ЭКГ электроды предназначены для взрослых. Произведены из вспененного материала с датчиком AgAgCl. Имеют</p>

	ЭКГ	овальную форму. Размер 48х50
	10. Абляционный катетер	Катетер абляционный орошаемый по открытому контуру (4 полусный, 2,5 мм межэлектродное расстояние, кривизна Sid (стандартная 25мм), диаметр катетера 110 см, размер катетера 7F, размер дистального кончика 4мм, 7F)
	11. Абляционный катетер	Катетер абляционный с температурным датчиком (4 полусный, 2,5 мм межэлектродное расстояние, кривизна Sid (стандартная 25мм), дистальная секция 6,5см, длина катетера 110 см, размер катетера 7F, размер дистального кончика 4мм, 8F)
	12. Игла транссептальная	Игла для транссептальной пункции, длина 71, 89, 98 см, размер 18 га. взрослый, угол среза 50 градусов, маркер на чехле иглы для определения направления изгиба, проксимальный размер стигета 0,7 мм, дистальный размер стигета 0,35 мм. Изгиб ВРК, ВРК1, ВРК2. В комплект входит транссептальная игла из нержавеющей стали и стигет.
	13. Интролюсер	Интролюсер управляемый с дилатором для чрескожного введения катетера и доставки его в левое предсердие, оснащен гемостатическим клапаном. Встроенный боковой порт с трехходовым краником. Общая длина - 81см. Полезная длина - 65см. Внутренний диаметр - 12 Ft. Наружный диаметр - 15 Ft. Длина дилатора - 87см. Рентгеноконтрастный маркер - 5 мм проксимальное кончика интролюсера. Максимальный изгиб - 135°. Радиус изгиба - 5,5 см при 90°. Совместимость с катетером - до 10,5 Ft. Совместимость с проводником - 0.032" to 0.035". Материал: Биосовместимый сплав в сочетании с сульфатом бария.
	14. Интролюсер 7F, 13см	"Чрескожный гемостатический интролюсер для доставки электродов к сердцу, размерами 7, 8, 9, 9,5, 10,5, 11, 12,5 Ft и длиной 13, 25 см Интролюсер предназначен для предоставления быстрого и относительно неинвазивного способа имплантации одного или нескольких вживляемых, эндокардиальных электродов кардиостимулятора."
	15. Интролюсер 9 F(13см) Safe Sheath	"Чрескожный гемостатический интролюсер для доставки электродов к сердцу, размерами 7, 8, 9, 9,5, 10,5, 11, 12,5 Ft и длиной 13, 25 см Интролюсер предназначен для предоставления быстрого и относительно неинвазивного способа имплантации одного или нескольких вживляемых, эндокардиальных электродов кардиостимулятора."
	16. Интролюсер 9,5F(13см) Safe Sheath	"Чрескожный гемостатический интролюсер для доставки электродов к сердцу, размерами 7, 8, 9, 9,5, 10,5, 11, 12,5 Ft и длиной 13, 25 см Интролюсер предназначен для предоставления быстрого и относительно неинвазивного способа имплантации одного или нескольких вживляемых, эндокардиальных электродов кардиостимулятора."
	17. Интролюсер 6Ft	Интролюсеры длиной 11 или 23 см, с боковым полиуретановым портом для промывания, гемостатическим клапаном, 3-х ходовым краником. Стержень интролюсера и дилатора рентгеноконтрастный, материал полистилен или полипропилен, снабжен вращающимся кольцом для крепления с помощью нитей. Все детали упакованы в пластиковое кольцо, которое позволяет промывать компоненты и обеспечивает сохранность деталей. Дилатор снабжен механизмом зацепливания для минимизации протекания крови и сокращения дилатора. Линия для промывания большого просвета наружного крепления. Наличие цветовой кодировки интролюсера, дилатора и краника по внутреннему диаметру 4 (красный), 5 (серый), 6 (зеленый), 7 (оранжевый) и 8 (синий) Ft. Возможно наличие иглы в комплекте 18G длиной 7см. Наличие цветовой кодировки втулки для разных размеров. Уникальный угол среза иглы. Количество частей 1. Материал канюли нержавеющей сталь. Наличие силиконового покрытия всей поверхности иглы для обеспечения проведения через ткани. Наличие дилатора в комплекте. Наличие или отсутствие проводника не менее 0,035" (0,89мм), 0,038" (0,97мм), длиной 50см (для интролюсеров 11см) и 80см (для интролюсеров 23см). Материал проводника нержавеющей сталь, проводник имеет два рабочих кончика: гибкий J-кончик 3мм и прямой гибкий кончик. Наличие интролюсеров с маркерным кончиком, интролюсеров с увеличенным просветом для забора крови по АСТ. Возможность различной комплектации наборов по же
	18. Интролюсер SL1 8,5Ft	Плещеный армированный интролюсер с наличием атравматичного кончика и гемостатического клапана. Рентген контрастный маркер на кончике (SL1). Размер интролюсера 8,5 Ft, размер дилатора 8,5 Ft, максимальный размер проводника .032 (in), рабочая длина интролюсера 63 см, дилатора-67 см. Длина проводника 180 см. Наличие дополнительных размеров по заявке заказчика
	19. Катетер Криоабляции	Управляемый проводимый по проводнику баллонный катетер для внутрисердечной криоабляции разрабатан для изоляции легочных вен. Диаметр раздутого баллона 28 мм

		<p>Размер катетера - внешний диаметр 10,5 Ft</p> <p>Общая длина 140 см</p> <p>Рабочая длина 95,2 см</p> <p>Длина дистального кончика 10 мм</p> <p>Рекомендуемый интродюсер: управляемый интродюсер 12 Ft</p> <p>Совместимый проводник 0,032-0,035"</p> <p>Управляемость: Изгиб в двух направлениях 45°</p> <p>Материал: Кончик и катетер - Биосовместимый сополимер в сочетании с сульфатом бария (BaSO4). Внешний баллон - Полиуретан</p>
20.	Катетер радиочастотный 7F 110см	<p>Управляемый аблационный катетер с несколькими изгибами и боковым отклонением кончика, сконструированный из эластичного полимера и оплетки из нержавеющей стали. Диаметр катетера 7 Ft. Межэлектродное расстояние - 2/5/2 мм. Радиус изгиба при 90° - 40-60 мм. Рабочая длина - 110 см. Количество электродов - 4. Дистальный электрод - 4 мм.</p>
21.	Набор белья о/р д/электрофизиол. исследований	<p>Набор белья о/р д/электрофизиол. исследований 1 Индивидуальный комплект для кардиохирургических и диагностических процедур (для ЭФИ)</p> <p>1. Перчатки стерильные № 7 неопушенные одноразовые - изготовлены из натурального высококачественного латекса. Имеют анатомическую форму, изогнутые пальцы, текстурированную поверхность, с валиком. Полная анатомическая форма перчаток позволяет использовать перчатки длительные время, при этом обеспечивая комфортное условие для рук. Перчатки позволяет осуществлять манипуляции руками требующих сверхчувствительности при проведении процедур. Валик является конструктивным элементом перчатки, с помощью него обеспечивается фиксация перчатки на запястье - 1 пара.</p> <p>2. Перчатки стерильные № 7,5 неопушенные одноразовые - изготовлены из натурального высококачественного латекса. Имеют анатомическую форму, изогнутые пальцы, текстурированную поверхность, с валиком. Полная анатомическая форма перчаток позволяет использовать перчатки длительные время, при этом обеспечивая комфортное условие для рук. Перчатки позволяет осуществлять манипуляции руками требующих сверхчувствительности при проведении процедур. Валик является конструктивным элементом перчатки, с помощью него обеспечивается фиксация перчатки на запястье - 2 пары.</p> <p>3. Скальпель №11 - ручка скальпеля изготовлена из акрилонитрилбутадиенстирол материала, общая длина не менее - 121,2 мм. Общая длина рукоятки и захвата для пальца должна составлять 31,5 мм в длину. Угол полусы захвата пальцем составляет 30 градусов. Лезвие: изготовлено из нержавеющей стали. Металлической стали с допустимой твердостью. Биологический совместим, толщина 0,35 мм. Пластиковый кожух скальпеля изготовлен из полиэтилена низкой плотности. Режущая кромка гладкая, без шероховатостей и посторонних включений, поверхность равномерно и боковую канавку для комфорта и контроля при проведении операции, и снабжена анатомическим упором для обеспечения удобной и надежной фиксации инструмента пальцами хирурга, что позволяет надежно удерживать скальпель в руке, а наличие на рукоятке шкалы-линейки от 0 до 6 см с ценой деления 1 мм, обеспечивает дополнительные удобства при использовании инструмента - 1 шт.</p> <p>4. Чаша 250 мл - 100% полипропилен, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 4,034" или 10,2 см, общая высота 2,17" или 5,55 см. Высота верхней границы составляет 0,230" или 0,58 см. Цвет продукта синий, красный, желтый, прозрачный по желанию клиента - 2шт</p> <p>5. Чаша 500 мл - 100% полипропилен, не содержит диэтилгексилфталат, не содержит латекс, не содержит поливинилхлорид. Общий диаметр 12,7 см, общая высота 6 см. Цвет продукта синий, красный, желтый, прозрачный по желанию клиента - 3 шт.</p> <p>6. Лоток 27x22x5 см - тлубокий прямоугольный лоток, сделан из полипропилена 100%, не содержит диэтилгексилфталат, латекс и поливинилхлорид. Цвет: голубой. Длина 27 см, ширина 22 см, высота 5,08 см с тонким краем в 4 мм - 1 шт.</p> <p>7. Шприц 5 мл - калиброванный цилиндр шприца с наконечником ML тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла надевается на шприц - 1 шт.</p> <p>8. Шприц 10 мл - калиброванный цилиндр шприца с наконечником ML тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла надевается на шприц - 2 шт.</p> <p>9. Шприц 20 мл - калиброванный цилиндр шприца с наконечником ML тип крепления иглы к цилиндру шприца, при котором игла «вкручивается» в шприц - 2 шт.</p> <p>10. Чехол 13x250 см - для эндоскопической камеры и шнура выполнен из полиэтилена в форме рукава с картонным держателем, телескопически сложенный, на конце имеется лентка лента, которая служит для фиксации покрытия на оборудовании. Картонный держатель изготовлен из картона, который в раскрытом состоянии образует полость, что в дальнейшем облегчает процедуру одевания самого покрытия на устройство. На картонной части имеется отверстие для вытягивания покрытия. Сложенные слои укорачивают длину рукава покрытия и обеспечивают легкое и простое надевание. Концы</p>

	<p>рукава обрезан в треугольной форме и спаян. Чехол имеет прозрачный цвет и в раскрытом виде имеет размер 13×250 см – 1 шт.</p> <p>11. Чехол для аппарата диаметром 90 см - представляет собой покрытие для снимков R-35 см. Покрытие изготовлено из полистилена толщиной не более 50 микрон. При данной толщине пленки видимость экрана 100% без искажения данных на мониторе. Покрытие может обладать 2 положениями - расслабленным и стяннутым. На внутреннем диаметре отверстия имеется резинка, чтобы прикрепить покрытие – 1 шт.</p> <p>12. Простыня 137×180 см – представляет собой защитное покрытие на стол. Покрытие разделено на 3 части - 2 части из водоотталкивающего полистилена и 1 часть из водопоглощающего материала. Водопоглощающий материал - поглощает воду с коэффициентом поглощения более, чем 300%, водопоглощающая часть представлена длиной 180 см и 60-80 см в ширину, термоприпаяна к полистиленовым сторонам, которые являются водоотталкивающими - 1 шт.</p> <p>13. Чехол для аппарата 100×100 см - представляет собой покрытие изготовлено из полистилена толщиной не более 50 микрон. Покрытие шириной 100±2 см и длиной 100±2 см. Покрытие может обладать 2 положениями - расслабленным и стяннутым. На внутреннем диаметре отверстия имеется резинка, чтобы прикрепить покрытие – 1 шт.</p> <p>14. Антипростыня 240×355 см - простыня для установки кардиостимулятора изготовлена из нескольких материалов: по краям с обеих сторон простыни имеется пленка из полистилена размерами: в высоту 355 см ±5 см и в ширину 69 см ±5 см. Оперативная и внутренняя часть, которая покрывает всего пациента, сделана полностью из эластра впитывающего усиленного материала, с впитывающей степенью в 400% (улучшенная характеристика). Область разреза сделана из клейкой пленки для точной защиты в области введения. Простыня имеет 4 отверстия, 2 отверстия квадратной формы и 2 отверстия круглой формы. Круглые отверстия имеют окружность в 10 см в диаметре и расстояние от левого и правого отверстия составляет 15 см, размер клейкой пленки приложенный поверх отверстия составляет 20×20 см. Квадратные отверстия также имеют клейкую пленку поверх отверстия размером 20×20 см, размер окошка для инсерции составляет 10×14 см, расстояние между отверстиями 8 см. Расстояние между верхними квадратными и нижними круглыми отверстиями составляет 52 см. Все материалы простыни не прошиты, а соединены процедурой термического склеивания и сварки, чтобы защитить струю простыни и обеспечить стабильную прочность частей материала – 1 шт.</p> <p>15. Простыня 100×100 см - одноразовая простынь сделана из усиленного двухслойного нетканого материала, впитывающего по всей поверхности с одной стороны и влагопроницаемого с другой, антистатически обработанного, устойчивого к отслаиванию, безворсового, гипоаллергенного нетканого материала не ниже 54 плотности, с липким краем шириной 5 см. Длина простыни 100 см, ширина 100 см, липкий край по длине простыни 100 см – 4 шт.</p> <p>16. Простыня 150×200 см - одноразовая простынь сделана из усиленного двухслойного нетканого материала, впитывающего по всей поверхности с одной стороны и влагопроницаемого с другой, антистатически обработанного, устойчивого к отслаиванию, безворсового, гипоаллергенного нетканого материала не ниже 54 плотности, с липким краем шириной 5 см. Длина простыни 200 см, ширина 150 см. Липкий край идет по ширине простыни (150 см) – 2 шт.</p> <p>17. Сафетки марлевые 10×10 см - неренгенконтрастные из хлопковой марли в 12 слоев – 50 шт.</p> <p>18. Тапон марлевый диаметром 6 см – изготовлены из хлопковой марли – 20 шт.</p> <p>19. Сафетка марлевая 30×30 см, четырехслойная, впитывающая с рентгеноконтрастной пластиной, с хлопковой петлей синего цвета. Состав 100% хлопок – 4 шт.</p> <p>20. Ручка-держатель - электрохирургическая ручка-коагулятор одноразовая с лезвием из нержавеющей стали в форме шпателя, с кнопочным переключением режимов коагуляции и сечения. Ручка с контролем для упора для пальцев. Изготовлена из высококачественного прочного пластика, без ластика. Длина карандаша – 145 мм. Трёхслойная высокая гибкость. Общая длина – 320 см с проводом. Блок включает в себя гексагональную систему блокировки для предотвращения вращения электрода во время использования. Устройство включает в себя специальное силиконовое кольцо, которое не допускает попадания жидкости для предотвращения поражения электрическим током. Устройство любого цвета – 1 шт.</p> <p>Стерильно. Метод стерилизации: этиленоксидом.</p>
22. Проводник коронарный	<p>Проводник коронарный наружным диаметром 0,014". Рабочая длина 185/300 см. Параметры жесткости кончика доступные для заказа: Floppy (0.6G), Super Soft (1G), Soft (2G), Standart (3G), 6G, 9G, 12G. Два варианта исполнения кончика катетера: Core-to-tip обеспечит более высокую жесткость для доступа к лечению тяжелых стенозов таких как CTO / Shaping ribbon имеет более мягкий кончик для минимизации возможных повреждений а также возможность адаптации изгиба кончика катетера. Материал проводника Нержавеющая сталь 304V / Нитинол Nit. Варианты радиальной поддержки Moderate / Light / Middle / Extra / Ultra. Наличие платиновых маркеров на расстоянии 3 см между спиралью и дистальным кончиком для удобства навигации. Наличие гидрофильного покрытия протяженностью 30 см начиная с дистального кончика катетера для лучшей проходимости. PTFE покрытие центральной и проксимальной части для снижения трения и улучшения трассии катетера.</p>

23.	Резервуар N2O из "Криоконсоль с принадлежностями" 113 NE	Емкость для охлаждающего вещества обеспечивает криоконсоль оксидом азота (N2O). Вес нетто охлаждающего вещества (вес заполненной емкости) исключая вес емкости) 3,71 кг (8,2 фунта) Вес брутто емкости (вес заполненной емкости, включая вес емкости) 11,48 кг (25 фунтов) Характеристики хладагента: Сжиженный оксид азота (N2O) 99,5% очистка, уровень влажности < 50 ppm (частей на миллион)
24.	Система доставочная Attain 6250C	Катетерная система доставки доставляет электроды к левому отделу сердца (прямая, изогнутая) Технические характеристики Проволочный проводник Материал: Нержавеющая сталь Длина: 120 см Диаметр: 0,9 мм Клапан Внутренний диаметр: 5,1 мм (15,2 French) (максимальный) Нож (слиттер) для проводникового Катетера 4—6 French Дилататор проводникового катетера Материал: Полиэтилен Внутренний диаметр: 0,9 мм (2,8 French) (минимальный) Внешний диаметр: 2,4 мм (7,1 French) (максимальный) Полезная длина: 59,4 см Проводниковые катетеры Материал: Блок-сополимеры простых полиэфиров с амидами, полиамид 12 Внутренний диаметр: 2,4 мм (7,2 French) (минимальный) Внешний диаметр: 3,0 мм (9,0 French) (максимальный) Встроенный гемостатический клапан
25.	Электрод для дефибриляции 6947 M-62	Стероид-эпикрирующий (фосфат натрия дексаметазона) квадратный желудочковый электрод с активной фиксацией и спиральными контактами ПЖ/ВПВ для дефибриляции Технические характеристики: Тип: квадратный Положение: Правый желудочек Фиксация: Выдвигаемая/выдвигаемая спираль Длина: 45-110 см Коннектор: Четырехполюсный линейный (DF4-LLNN) Материалы: Силикон, политетрафторэтилен (ПТФЭ), сополимер этилена и тетрафторэтилена (ETFE) Защитный слой: Полиуретан Зона уплотнения: ПЭЭК (полиэфирфторэтон) Контакты: Платинизированный платиновый сплав Спираль ПЖ/ВПВ: Армированный платиновой тантал Штырек DF4: MP35N Кольца и штырек DF4: MP35N Стероид: Фосфат натрия дексаметазона Количество: не более 1,0 mg Связывающее вещество для стероида: Уретан Диаметры: Корпус электрода- 2,8 mm

	<p>Кончик - 2,8 mm</p> <p>Винтовой контакт- 1,4 mm</p> <p>Интралюсер электрода (рекомендуемый размер): без проводочного проводника - 3,0 mm (9,0 French) с проводочным проводником - 3,7 mm (11,0 French)</p> <p>Расстояние между соответствующими контактами:</p> <p>Винтовой контакт - кольцевой контакт - 8 mm</p> <p>Винтовой контакт - ПЖ спиральный контакт - 12 mm</p> <p>Винтовой контакт - ВПВ спиральный контакт - 180 mm</p>
26. Электрод для кардиостимуляции 5076-52	<p>МРТ совместимый электрод для кардиостимуляции "С активной фиксацией. Биполярный стероидный электрод активной фиксации. Тип коннектора Биполярный ИС-1. Длина электрода 52,58 см. Фиксация активная. Материал изоляционного слоя - силикон. Максимальный диаметр не более 7,8 F. Стерил - дексаметазон ацетат (содержится в резервуаре для постепенного высвобождения) - не менее 1 мг. Межполюсное расстояние не более 10 мм. Тип спирали выдвигающаяся спираль, электрически активная. Длина спирали не более 2 мм. Материал спирали платин-иридиевый сплав, фрактальная поверхность. Наличие рентгеновской метки положения спирали. Рекомендуемый интралюсер 8 F. Электрически активная пассивная спираль электрода предназначена для облегчения активной фиксации и упрощения прохождения вен. Электрод имеет короткое (10 мм) расстояние между кончиком и кольцом.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Линия стимуляционных электродов сочетает преимущества технологий стероидного покрытия и активной фиксации, позволяя проводить продолжительную низкопороговую стимуляцию. • Биполярные • Активной пассивной желудочковой/предсердной фиксации • Силиконовая изоляция • "Прямой кончик" <p>МРТ совместимость - 1,5 T и 3 T, без зон ограничения сканирования (включая область сердца), без ограничения по росту пациента, без ограничения по продолжительности процедуры МРТ сканирования, при условии имплантации с МРТ-совместимыми электродами, а также соблюдения требуемых производителем условий проведения исследования.</p>
27. Электрод для ресинхронизации-4298-78	<p>Стероид-эполирующий, многополюсный, трансвенозный, проводимый по проводнику электрод для кардиостимуляции в коронарной вене предназначен для кардиостимуляции и сенсинга через коронарную вену.</p> <p>Эпикардальный электрод для коронарного синуса, многополюсный длина 78 см, 4F, стероидным включением"</p> <p>МРТ совместимость - 1,5 T и 3 T, без зон ограничения сканирования (включая область сердца), без ограничения по росту пациента, без ограничения по продолжительности процедуры МРТ сканирования, при условии соблюдения требуемых производителем условий проведения исследования.</p>
28. Электрод с активной фиксацией 5076-58 см	<p>МРТ совместимый электрод для кардиостимуляции "С активной фиксацией. Биполярный стероидный электрод активной фиксации. Тип коннектора Биполярный ИС-1. Длина электрода 52,58 см. Фиксация активная. Материал изоляционного слоя - силикон. Максимальный диаметр не более 7,8 F. Стерил - дексаметазон ацетат (содержится в резервуаре для постепенного высвобождения) - не менее 1 мг. Межполюсное расстояние не более 10 мм. Тип спирали выдвигающаяся спираль, электрически активная. Длина спирали не более 2 мм. Материал спирали платин-иридиевый сплав, фрактальная поверхность. Наличие рентгеновской метки положения спирали. Рекомендуемый интралюсер 8 F. Электрически активная пассивная спираль электрода предназначена для облегчения активной фиксации и упрощения прохождения вен. Электрод имеет короткое (10 мм) расстояние между кончиком и кольцом.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Линия стимуляционных электродов сочетает преимущества технологий стероидного покрытия и активной фиксации, позволяя проводить продолжительную низкопороговую стимуляцию. • Биполярные • Активной пассивной желудочковой/предсердной фиксации • Силиконовая изоляция • "Прямой кончик"

		МРТ совместимость – 1,5 Т и 3 Т, без зон ограничения сканирования (включая область сердца), без ограничения по росту пациента, без ограничения по продолжительности процедуры МРТ сканирования, при условии имплантации с МРТ-совместимыми электродами, а также соблюдения требований производителя условий проведения исследования.
29.	Электрод с активной фиксацией предсердный или желудочковый биполярный	Биполярный имплантируемый предсердно-желудочковый трансвенозный выделяющий стероид электрод с активной фиксацией предназначен для стимуляции и сенсинга в предсердии или в желудочке. Использование при магнитно-резонансной томографии (МРТ) в 1,5Т и 3,0Т. Тип коннектора Биполярный IS-1. Стандартная длина электродов: 49, 59, 69, 74, 110 см. Тип фиксации: Активная спираль. Механизм фиксации: Постоянно активный. Способ фиксации: Путем непосредственного вращения электрода по часовой стрелке. Материалы. Проводник: Никелевый сплав MR35N. Материал изоляционного слоя - полиуритан. Штырек коннектора. Нержавеющая сталь. Кольцо коннектора. Нержавеющая сталь. Материал контакта. Винтовой контакт: Платиновый сплав с платиновым покрытием. Кольцо: Платиновый сплав с платиновым покрытием. Межполюсное расстояние между кончиком электрода и кольцом – не более 9 мм. Площадь контактной поверхности. Спираль: 3,56 мм ² , Кольцо: 16,9 мм ² . Длина винтового контакта – не более 1,8 мм. Диаметр корпуса электрода: не более 1,4 мм (4.1 French).
30.	Интродьюсер SRO 8,5Fr	Проводниковый интродьюсер с темостатическим клапаном и боковым портом, с дилататором и проводником длиной 145 см, кривизна наконечника «J»(SRO) с выпрямлением 3мм. Стержень интродьюсера 8,5 Fr, размер дилатора 8,5 Fr, максимальный размер проводника .032 (in), рабочая длина интродьюсера 63 см.
31.	Катетер картир для криоконосоли	Электрофизиологический внутрисердечный диагностический катетер с дистальной частью в виде округлой петли с 8-мью равномерно расположенными электродами для диагностики электрической проводимости между левым предсердием и легочными венами. Размер катетера: 3.3 Fr, 1.1 mm Общая длина: 165 см; рабочая длина 146 см. Диаметр петли : 20 мм. Количество электродов: 8, длина электрода 1 мм. Межэлектродное расстояние: 6 мм. Совместимость катетера: внутренний просвет 3.8 Fr, 1.3 мм.
32.	Катетер диагностический неуправляемый, 10-полосный	Диагностические катетеры с фиксированной кривой Viking. Viking Soft Tip оснащены изолированным полимерным стержнем и платиновыми электродами, расположенными вдоль дистального отдела стержня. Предназначены для временного внутрисердечного снятия данных, записи, стимуляции и временной кардиостимуляции при исследовании аритмии сердца 1. Диаметр, Fr 5, 6 2. Количество полосов 10 3. Материал электродов Платина, иридий 4. Доступная кривизна CS, Josephson, Coupland, Elmhurst и расстояние между электродами, мм 2, 5, 2-5-2, 2-8-2 5. Длина, не менее, см 65, 115 6. Совместимость с кабелем 10 pin Boston Scientific Наличие
33.	Катетер диагностический неуправляемый, 4-полосный	Диагностические катетеры с фиксированной кривой Viking. Viking Soft Tip оснащены изолированным полимерным стержнем и платиновыми электродами, расположенными вдоль дистального отдела стержня. Предназначены для временного внутрисердечного снятия данных, записи, стимуляции и временной кардиостимуляции при исследовании аритмии сердца 1. Диаметр, Fr 5, 6 2. Количество полосов 4 3. Материал электродов Платина, иридий 4. Доступная кривизна Josephson, Coupland, Dapalo, Hisset и расстояние между электродами, мм 2, 5, 10, 2-5-2 5. Длина, не менее, см 115 6. Совместимость с кабелем 4 pin Boston Scientific Наличие

(Кому)

(наименование заказчика, организатора закупа)

(От кого)

(наименование потенциального поставщика)

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) (номер лота) (подробное

описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических услуг) в соответствии с требованиями и условиями, предусмотренными Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила).

Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с требованиями и 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.

Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ (указать должность и Ф.И.О (при его наличии))	Оригинал, копия, нотариально засвидетельствованная копия (указать нужное)	Номер страницы

**Выписка о текущем составе участников или акционеров потенциального поставщика,
влияющих на принятие решений исполнительным органом**

Наименование потенциального поставщика _____
БИН _____

№	Полное наименование/имя участника/акционера потенциального поставщика	БИН/ИИН участника/акционера потенциального поставщика
1		
2		

Ценовое предложение потенциального поставщика
(наименование потенциального поставщика)
на поставку лекарственного средства или медицинского изделия
№ закупа _____ Способ закупа _____ Лот № _____

№ п/п	Содержание ценового предложения на поставку лекарственного средства/медицинского изделия	Содержание (для заполнения потенциальным поставщиком)
1	Наименование лекарственного средства или медицинского изделия (международное непатентованное название или состав)	
2	Характеристика	
3	Единица измерения	
4	№ Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз	
5	Торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия	
6	Лекарственная форма/характеристика (форма выпуска) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
7	Единица измерения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
8	Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
9	Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
10	Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
11	Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки/цена с наценкой Единого дистрибьютора (при закупе Единым дистрибьютором)	

12	Количество в единицах измерения (объем)	
13	Сумма поставки в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы	
14	График поставки	

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

Дата " ____ " _____ 20 ____ г.

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

Подпись _____

Печать (при наличии)

Исх. № _____

Дата _____

Кому: _____

(наименование и реквизиты
организатора закупа, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)

Наименование банка (филиала банка)

Наименование банка _____

(наименование и реквизиты банка)

(наименование, БИН и другие

реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № _____

"__" ____ 20__ года _____ «__» _____ г.

Банк (филиал банка) _____

(наименование) (далее – Банк)

проинформирован,

что

(наименование) в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие в тендере/конкурсе по запуску _____, 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.

В связи с этим Банк _____

(наименование банка) берет на себя безотзывное обязательство выплатить организатору закупа/заказчику по первому требованию, включая требование в электронном виде на веб-портале закупок, сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один) процента от суммы, выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг равную _____ (сумма в цифрах и прописью) по получении требования на оплату по основаниям, предусмотренными Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила). Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной/конкурсной заявки Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу в соответствии с Правилами, а в случае признания Потенциального поставщика победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного обеспечения по заключенному договору.

Подписи уполномоченных лиц Банка
(с указанием должности и Ф.И.О. (при его наличии))

Печать Банка

Типовой договор закупа

г. Астана

« » 2023 г.

АО «Национальный научный медицинский центр», 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 и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом _____ (указать способ) по за купу (указать предмет закупа) № _____ от " " _____ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий/Договор на оказание фармацевтических услуг (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

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 за купе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

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).

3. Цена Договора и оплата

4. Цена Договора составляет _____ и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной

заявке.

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

Форма оплаты: Заказчик осуществляет оплату путем перечисления на расчетный счет Поставщика

Сроки выплат **не позднее 45 (сорок пять) рабочих дней после приемки товара в пункте назначения.**

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) сертификат соответствия товара;

4) иные документы специфичные для конкретного вида товара.

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 должны осуществляться **по заявке заказчика в течении 5 (пяти) календарных дней**, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

13. Поставщик должен поставить товары до РК, г. Астана, пр Абылайхана, дом 42, аптека. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется уполномоченным представителем Поставщика и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

14. Товар не должен передаваться третьими лицами (курьерская служба), не имеющими на то соответствующие полномочия действовать от имени Поставщика. В противном случае Заказчик может отказаться от приемки товара.

15. Товар считается переданным Поставщиком и принятым Заказчиком, согласно данным по количеству и качеству, указанного в акте приема-передачи и подписания накладной Товара представителями Сторон.

16. Право собственности на Товар переходит от Поставщика к Заказчику в момент подписания представителями Сторон акта приема-передачи и накладной Товара.

17. Сдача-приемка Товара оформляется Актом приёма-передачи и Накладной на отпуск запасов на сторону, составляемым в двух экземплярах, подписанными уполномоченными представителями Заказчика и Поставщика.

5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

18. 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

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

20. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

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

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

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

23. 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.

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

25. Эта гарантия действительна в течение 90 календарных дней после доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.

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

27. 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.

28. 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.

29. 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.

30. 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.

6. Ответственность Сторон

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

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

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

34. 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(х). 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.

35. 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.

36. 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.

37. Для целей Договора форс-мажор означает событие, не связанное с просчетом или небрежностью Стороны, и имеет непредвиденный характер неподвластный 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.

38. 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.

39. В случае, 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.

40. 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.

41. 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.

42. 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.

43. 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.

7. Конфиденциальность

44. 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.

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

8. Заключительные положения

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

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

48. 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.

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

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

51. Настоящий Договор вступает в силу после подписания Сторонами Договора и действует до **31 декабря 2023 года**, а в части неисполненных обязательств по Договору – до полного их выполнения Сторонами.

52. 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.

Приложение
к Типовому договору
закупа лекарственных средств
и (или) медицинских изделий
(между Заказчиком
и Поставщиком)

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. В случае возникновения 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 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.